# HAGERS HANDBUCH

DER

# PHARMAZEUTISCHEN PRAXIS.

IN ZWEI BÄNDEN.



# HAGERS HANDBUCH

DER

# PHARMAZEUTISCHEN PRAXIS

FÜR

APOTHEKER, ÄRZTE, DROGISTEN UND MEDIZINALBEAMTE,

UNTER MITWIRKUNG VON

MAX ARSULD-CHENSTE, G. CHRIST-BERLIN, K. DIRTRRICH-HELPERBERO, ED. GILDENEISTER-LEIPZIG. P. JANZES-PERLEBERG, C. SCRIBA-DARMSTADT

VOLLSTÄNDIG NEU BEARBEITET UND HERAUSGEGEBEN

VON

B. FISCHER, UND C. HARTWICH,

MIT ZAHLERICHEN IN DEN TEXT DEDRUCKTEN HOLZSCHNITTEN.

ERSTER BAND.

NEUNTER UNVERÄNDERTER ABDRUCK.



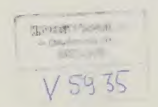
BERLIN.

VERLAG VON JULIUS SPRINGER.

1920.

Dr. Ing. Kurt Eisenreich

Alle Rechte, insbesondere das der Doersesung in fremde Sprachen, vorbehalten.



Dr. Ing. Kurl Elsenreich

# Vorrede.

Der Herausgabe der ersten Auflage des Handbuches der pharmacentischen Praxis durch Hagen lag die Erwägung zu Grunde, dass das Material, welches dem Apotheker bei Ausübung seines Berufes täglich durch die Hande geht, nur zum kleineren Theile in den jeweilig geltenden Pharmakopöen eine wissenschaftliche Durcharbeitung erfahren hat, dass vielmehr der weitaus grössere Theil des Gesammtmateriales von den Pharmakopöen nicht berücksichtigt ist und der ganzen Sachlage nach auch nicht berücksichtigt werden kann. - Eine Zusammenfassung dieses vielgestaltigen Stoffes in seinen mannigfaltigen Beziehungen zu Wissenschaft und Praxis, in seinen Beziehungen zur Arzneibereltung sowie zum gewerblichen und praktischen Leben, das war das Ziel, welches Hagen bei der Abfassung seines Handbuches s. Zt. vorgeschwebt hatte. - Und dass er dieses Ziel erreicht hat, davon legt die ausserordentliche Verbreitung dieses Werkes beredtes Zeugniss ab. In viclen Tausend Exemplaren ist es seit seinem ersten Erscheinen von dem Büchermarkte aufgenommen und über den ganzen Erdball verbreitet worden. Aber auch dieses Werk entging nicht dem Schicksale aller Bücher: es begann, obgleich es auch neute noch stark begehrt ist, allmählich zu veralten, ein Vorgang, den auch die im Jahre 1882 erfolgte Herausgabe eines Ergänzungsbandes auf die Dauer nicht aufzuhalten vermochte.

Der Erkenntniss dieser Thatsache hat auch Hager in dem letzten Jahrzehnt seines Lebens sich nicht verschlossen, vielmehr wiederholt ernstliche Anstalten zur Verjüngung dieses seines Lieblingswerkes getroffen. — Indessen stellten sich diesem Unternehmen zunächst ernstliche Schwierigkeiten entgegen. Die ursprüngliche Idee Hagen's, einen weiteren Ergänzungsband herauszugeben, musste bald als unausführbar fallen gelassen werden, da es nicht möglich erschien, die zeitlich mehrere Jahrzehnte auseinander liegenden Bände durch einen neuen Ergänzungsband zu einem harmonischen Ganzen zu verbinden. So blieb denn eine völlig neue Bearbeitung als einzig mögliches Auskunftsmittel. — Aber auch an dieses weitausschauende Unternehmen ging Hager zu Anfang der 90er Jahre nach langen Erwägungen mit frohem Arbeitsmuthe heran; allerdings um allmählich zu der Ueberzeugung zu kommen, dass seine Kraft allein zu einer raschen Peendigung dieses Werkes wohl nicht ausreichen würde.

Auf Wunsch der Firma Julius Springer trat Hagen daher gelegentlieb der Arbeiten zur Herausgabe des Kommentars für das deutsche ArzueiVI Vorrede.

buch mit dem ersten Unterzeichneten auch wegen einer gemeinsamen Neubearbeitung des Handbuches der pharmaceutischen Praxis in nähere Bezlehungen. — Leider war es ihm nicht mehr vergönnt, das Erscheinen der neuen Bearbeitung zu erleben.

Das Dahinscheiden Hagen's führte nochmals einen Aufschub des

Unternehmens herbei.

Da indessen alle Betheiligten in dem Wunsche sich begegneten, das schon ziemlich vorgeschrittene Unternehmen zur definitiven Ausführung zu briegen, 50 wurde es möglich, die entgegenstehenden Schwierigkeiten so weit zu überwinden, dass Ende December 1898 mit der Drucklegung begonnen, und die erste Lieferung der neuen Bearbeitung im Januar 1899 ausgegeben werden konnte, umsomehr als es gelungen war, die Zusage bebewährter Fachgenossen für die gemeinsame Arbeit zu erhalten.

Nach dem Ableben Hager's hatten sich die unterzeichneten Herausgeber dahin verständigt, dass unbeschadet des gemeinsamen Zusammenwirkens die verantwortliche Redaktion des pharmaceutisch-chemischen und galenisch-technischen Theiles von Dr. B. Fischer, diejenige des pharmakoguostisch-botanischen Theiles aber von Prof. Dr. C. Harrwich übernommen

werden solle.

Das Ziel, dessen Erreichung sie sieh gesteckt hatten, war in Kürze

folgendes:

Vor allem sollte dem Werke sein ursprünglicher Charakter gewahrt bleiben: Ein praktisches Nachschlagewerk der Pharmacie zu sein, in welchem die Apotheker und Angehörige verwandter Berufsarten auf möglichst viele Fragen sich Raths erholen könnten. War damit auch grundsätzlich eine lediglich theoretische Bearbeitung des Stoffes ausgeschlossen, so erschien es doch unabweislich, das praktische Material im streng wissenschaftlichen System zu behandeln und rein wissenschaftliche, ja unter Umständen sogar theoretische Erörterungen da einzuflechten, wo sie dem Verständniss für die Praxis förderlich zu sein versprachen. — Für die Bearbeitung des Textes war als Grundsatz aufgestellt worden, das gesammte Material in möglichst einfacher, prunkloser Weise darzustellen, einmal damit das Werk nicht zu sehr anschwelle, dann aber auch, damit die Darstellung möglichst verständlich werde.

Es wurde ferner in Aussicht genommen, die Betrachtungen nicht auf das Arzneibuch für das Deutsche Reich zu beschränken, sondern ausserdem noch das Ergänzungsbuch des Deutschen Apotheker-Vereins, ferner die lokalen deutschen Vorschriftensammlungen und von fremden Pharmakopöen die Austriaca, Britannica, Gallica, Helvetica und United-States-Pharmacopoïea zu berücksichtigen. — Man mag über die Zulänglichkeit der Pharmakopöen denken wie man will, so steht doch fest, dass in denselben eine ungeheure Menge Detail-Material niedergelegt ist, welches dem, der zu lesen versteht, reiche Anregung gewährt. Davon abgesehen, wurde natürlich die gesammte Litteratur des In- und Auslandes, soweit sie Beziehungen zur Pharmacie hat, in Berücksichtigung gezogen.

In ihren Einzelheiten gestaltete sich die Bearbeitung etwa in folgen-

der Weise:

Vorrede. VII

Bei den chemischen Bearbeitungen wurde für jede Substanz zunächst eine sorgfältige Aufzählung ihrer Synonyma gegeben. Bei den im Grossbetrieb hergestellten Präparaten wurde von Darstellungsvorschriften im allgemeinen abgesehen. Dagegen wurden für diejenigen Präparate, welche voraussichtlich oder möglicherweise einmal im pharmaceutischen Laboratorium dargestellt werden könnten, um so genauere Vorschriften gegeben, die, wo es nöthig erschien, durch praktische Versuche erprobt worden sind. Es ist hierbei grundsätzlich von allen allgemeinen Angaben abgesehen, vielmehr jede Vorschrift thunlichst in festen Gewichtsoder Maassverhältnissen angegeben worden; auch wurde versucht, die Beschreibung der Darstellungsverfahren in möglichst anschaulicher Form zu geben. — Der Litteratur-Kundige wird unschwer zu beurtheilen vermögen, wo aus eigener Erfahrung geschildert, wo lediglich referirt worden ist.

Präparate, welche in mehreren Handelssorten vorkommen, sind so genau beschrieben worden, dass es nicht schwer sein kann, die einzelnen Sorten in den Preisverzeichnissen wiederzufinden.

Die Abschnitte: Eigenschaften, Prüfung, Aufbewahrung, Anwendung enthalten alles für die Praxis Wissenswerthe in möglichst knapper und unzweidentiger Form. Unter Anwendung ist nicht nur die therapentische, sondern auch diejenige in den Gewerben und im Haushalt behandelt worden.

Die auf die analytischen Arbeiten sich beziehenden Kapitel sind so bearbeitet worden, dass in jedem Falle nur durch eigene Erfahrung bewährte Methoden aufgeführt wurden. Es war nicht beabsichtigt, etwa eine Sammlung aller bekannten Methoden zu geben, es wurde vielmehr besonderer Werth darauf gelegt, dass die mitgetheilten Methoden auf ihre Zuverlässigkeit durch eigene Erfahrung geprüft und mit einfachen Hilfsmitteln ausführbar sind.

Bei der Bearbeitung der Drogen wurde gesucht, die Beschreibungen möglichst kurz und pracis zu geben, so dass meist nur das wirklich Charakteristische aufgeführt wurde, das zur Erkennung der Droge nothwendig ist. Ganz besonders sollen diejenigen Elemente hervorgehoben werden, die bei Erkennung der Drogen auch im fein zerkleinerten Zustande am wichligsten sind. Wo es irgend nothwendig erschien, wurde das Verständniss durch Abbildungen zu unterstützen gesucht. Die Angaben über "Bestandtheile" geben, so wenig Platz ihnen auch meist eingeräumt werden konnte, hoffentlich doch eine Vorstellung von den neuen und bedeutenden Ergebnissen der Forschung auf diesem Gebiete. Besondere Sorgfalt wurde den Gehaltsbestimmungen der Drogen zugewendet und fast nur selbst erprobte Methoden aufgenommen; die an zahlreichen Stellen mitgetheilten Grenzzahlen durften nicht fehlen, können aber hier und da nur bedingten Werth beanspruchen, da die Untersuchungen, aus denen sie abgeleitet wurden, noch zu wenig zahlreich sind. Denjenigen Drogen, die auch technisch, als Genussmittel u. s. w. verwendet werden, musste eine eingehendere, über das pharmaceutische Interesse hinausgehende Bearbeitung zu Theil werden, da der Apotheker erfahrungsgemäss oft genöthigt ist, ihnen auch nach andern als den rein pharmaceutischen Richtungen seine Aufmerksamkeit zuzuwenden.

VIII Vorrede.

Zweifelhafte Angaben wurden im Texte nach Möglichkeit vermieden. We irgend eine Angabe zu Zweifeln Veranlassung geben konnte, wurden diese durch Beifügung der chemischen Formel, oder des specifischen Gewichtes oder des Procentgehaltes zu beseitigen versucht. Dadurch gewinnen die gemachten Angaben ausserordentlich an Brauchbarkeit und Zuverlässigkeit.

Bei der Auswahl des Stoffes war besonders der Gesichtspunkt maassgebend, alles das aufzunchmen, was der Apotheker in der ihm gewöhnlich zur Verfügung stehenden Litteratur nur sehwer oder mangelhaft oder gar nicht auffinden wird, so dass in gewisser Beziehung die neue Bearbeitung

dieses Handbuches eine kleine Bibliothek ersetzen dürfte.

Besondere Sorgfalt ist auch den modernen Arzneimitteln, den galenischen Präparaten, Magistral-Vorschriften, Specialitäten und technischen Artikeln, überhaupt der pharmaceutischen Nebenindustrie und den Beziehungen der Pharmacie zur Hygiene und zu den Gewerben zugewendet worden. Wo es nützlich erschien, ist versucht worden, das Verständniss durch zusammenfassende Aufsätze zu fördern, welche den gegenwärtigen Stand der betreffenden Fragen darstellen.

So glauben denn die Herausgeber in der Neubearbeitung des Handbuches der pharmaceutischen Praxis das Beste gegeben zu haben, was sie vom Standpunkt der praktischen Pharmacie aus zu geben vermögen: die Erfahrungen ihrer und ihrer Mitarbeiter wissenschaftlicher und

praktischer Thatigkeit während eines Menschenalters.

Möchte auch die neue Bearbeitung von Hagen's Handbuch der pharmaceutischen Praxis dem Apotheker ein treuer und zuverlässiger Berather werden in seinem vielgestaltigen und verantwortlichen Berufe.

Breslau und Zürich, im Marz 1900.

B. FISCHER, C. HARTWICH.

# Abelmoschus.

Abelmoschus moschatus Med. (syn. Hibiscus Abelmoschus L.). Malvaceae-Hibiscene. Heimisch in Ostindien, jetzt in allen Tropengegenden kultivirt.

Verwendung finden die Samen:

Semen Abelmoschi. Semen Alcene Aegyptiacae. Grans moschata. Semen Abutilontis Avicennae, Semen Althaeae aegyptiacae, Semen Ketmiae americanae. Semen Moschi arabici. — Abelmoschuskörner. Bisamkörner. Bisampappelsamen. Dessmerkörner. Moschuskörner. - Grains d'Ambrette. Die Samen sind nierenförmig, 4 mm lang, 3 mm breit, grünbraun, mit hellen Längsstreifen und riechen stark nach Moschus. Besonders geschätzt sind west indische Samen (Martinique); ostindische, die seit 20 Jahren vorkommen, sind oft stark verunreinigt. Sie verdanken den Geruch einem ätherischen Oel, von dem sie 0,1-0,25°/, entbalten, das in der Parfümerie, zur Herstellung von Likören etc. verwendet wird.

Ein aus Amerika in den Handel gebrachtes Ambresetteseed-Oel roch wenig nach Moschus und bestand im wesentlichen aus Copaivabalsam-Oel. Den Samen substituirt man zuweilen die gernchlosen Samen von Abutilon Indieum (L.) G. Don.

## Abrus.

† Abrus precatorius L. Papilionaceae-Vicieae. Ursprünglich wohl in Ostindien heimisch, jetzt überall in den Tropen.

Verwendung finden die Samen:

Semen Abri. Semen Jequirity. - Giftbohnen. Paternostererbsen. Stissstranchsamen. - Grains on pols d'Amérique. Red bean, Love pea. Scarlet seed. Preyer bean. Sie sind etwa erbsengross, etwas länglich, hartschalig, scharlachroth mit grossem schwarzen Fleck um den Nabel. Sie gelten allgemein als giftig, sollen aber in Aegypten gegessen werden; in Ostindien benutzt man sie als Aphrodisiacum.

Neuerdings (seit 1882) haben sie Aufmerksamkeit erregt als Heilmittel bei gewissen Augenkrankheiten. Man hat gefunden, dass ein aus dem zerkleinerten Samon kalt bereiteter Auszug, in die Augen gestrichen, eine hochgradige, eiterige Entzündung bervorruft, nach deren Ablauf manche Leiden, wie granulöse und diphtheritische Bindehautentzündungen, gebessert erscheinen sollen. Indessen werden die günstigen Erfolge bei Trachom und inveterirtem Pannus neuerdings geleugnet. Man schrieb die Wirkung ursprünglich einem in dem Auszug sich findenden Bacillus zu, weiss aber jetzt, dass sie dem stark giftigen Abrin (Jequiritin) zukommt. Das Abrin soll aus zwei Eiweissstoffen, einem Globulin (Paraglobulin) und einem der Albuminose verwandten bestehen. In Amerika verwendet man diese Samen auch gegen Lupus und andere Hautkrankheiten.

Wurzel, Stengel und Blätter der Pflanze schmecken süss in Folge des Gehaltes an Glycyrrhigin, von welchem die Blätter 9-10% enthalten sollen.

Handb. d. pharm. Praxis I.

Aufbewahrung. Unter den vorsichtig aufzubewahrenden Arzneistoffen.

Zur Anwendung werden die Samen grob zerstossen, mit 50 Theilen kaltem Wasser eine halbe Stunde lang ausgezogen, und der schwach gelbgefärbte Auszug filtrirt. Oder es werden 3 gr der Samen mit 5 ccm kaltem Wasser 24 Stunden macerirt, dann wird eine gleiche Menge heissen Wassers zugesetzt und nach dem Erkalten filtrirt.

### Acacia.

Mimosaceae - Acaciene.

I. Acacia anthelmintica Baill. Heimisch in Abyssinien und Kordefan. Die Rinde kommt als Museua, Massena, Basena etc. zuweilen nach Europa und wird als Anthelmintioum empfohlen. Euthält Musenin, einen dem Sapouln verwandten Stoff. Dosis 30,0 g im Aufguss.

II. Acacia Giraffae Willd. (Camelthorn). Heimisch in Südafrika. Die 1,2 cm langen, 0,8 cm breiten, 0,4 cm dieken, grünlich braunen Samen sind als Kaffeesurrogat em-

pioblen. Liefert auch minderwerthiges Gummi (s. d.).

- III. Acacia Farnesiana Willd. Wahrscheinlich in Westindien heimisch, in den Tropen vielfach kultiviert. Die wohlriechenden Blüthen (fälschlich als Cassiablüthen bezeichnet) verwendet man zu krampfstillenden Theeaufgüssen, als insektentödtendes Mittel und als Aphrodisiaeum.
- 1V. Eine ganze Reihe von Arten liefern in der Rinde ein geschätztes, gerbstoff-haltiges Material, das freilich in erster Linie technisch, aber auch medicinisch als adstringirendes Mittel verwandt wird. Es kommen hauptsächlich in Betracht: A. arabien Willd. in Asien und Afrika, A. dealbata Lk., A. decurrens Willd., A. homalophylla A. Cunnalle drei in Australien. Die Rinde der erstgenannten Art enthält 22—32% Gerbstoff.
- V. A. arabica Willd., A. Bambolah Roxb., A. cineraria Willd., A. nilotica Desf. liefern in thren Hülsen das Gerbematerial Bablah mit etwa 10% Gerbstoff und 4% Gallussäure.
  - VI. Acacia Catechu Willd., A. Suma Kurz liefern Catechu (s. d.).

VII. Ueber die Gummi liefernden Arten vergl. Gummi.

VIII. Flores Acacise sind die Blüthen von Prunus spinosa (s. d.).

## Acetalum.

I. Acetalum. Acetal. Diffthylacetal. Acthylidendiffthylather. CH<sub>2</sub> — CH<sub>4</sub>OC<sub>2</sub>H<sub>5</sub>)<sub>8</sub>
 — 118. Ein Kondensationsprodukt des Acetaldehyds mit Acthylalkohol; in dem durch Kohle filtrirten Robspiritus enthalten.

Durstellung. Man destillirt 2 Th. Weingeist (95 Vol. Proc.) mit 3 Th. Braunstein, 3 Th. conc. Schwefelsäure und 2 Th. Wasser, bis 3 Th. Flüssigheit übergegangen sind. Das Destillat wird rektificirt, alsdann das Acetal durch Zusatz von krystallisirtem Calciumchlorid, event. einer konc. wässerigen Calciumchloridüsung ausgesalzen. Man erhitzt die Acetal-Schicht, um Aldehyd und Aethylacetat zu zerstören, im geschlossenen Geffässe mit Natronlauge auf 100°, schlüttelt mit konc. Calciumchloridüsung aus, entwässert durch geschmolzenes Calciumchlorid und destillirt fraktiouirt. Die bei 104 bis 106° übergehenden Antheile werden gesammelt.

Eigenschaften. Farblose, ätherisch riechende, neutrale Flüssigkeit, spec. Gewicht = 0,821 bei 22° C., Siedepunkt 104-106°. Löslich in 25 Theilen Wasser von 15°; aus dieser Lösung wird es durch Calciumchlorid ausgesalzen. Mit Alkohol und Aether in

jedem Verhältniss mischbar. Durch wässerige Säuren wird es leicht in Alkohol und Aldehyd gespalten, dagegon ist es ziemlich beständig gegen Alkalien. Es giebt daher mit Jod und Natronlauge nicht direkt, wohl aber, wenn es vorher mit etwas verdünnter Schwefelsäure erwärmt worden war, Jodoform.

Aufbewahrung. Vor Licht geschützt, in nicht zu grossen Gefüssen.

Anwendung. Innerlich genommen erzeugt es Schlaf und Anästhesie. Man giebt es in Dosen von 8-15 g in starker Verdünnung, meist mit Arabischem Gummi emulgirt, als Schlafmittel. Der Geschmack ist schwach bitter, wenig brennend, mit pfefferminzähnlichem Nachgeschmack.

II. Methylalum. Methylal. Methylendimethyläther CH<sub>2</sub>(OCH<sub>2</sub>)<sub>2</sub> = 76. Ein dem obigen analoges Präparat: Kondensationsprodukt aus Formaldehyd mit Methylalkohol.

Darstellung. Man erwärmt in einer Retorte ein Gemisch von 1 Th. Methylalkohol, 1 Th. Braunstein und 1,5 Th. kone. Schwefelsäure, die mit 1,5 Th. Wasser verdünnt wurde. Unter Eintritt einer lebhaften Reaktion destillirt eine Flüssigkeit über, welche neben Methylal noch Methylalkohol, Ameisensäure und Wasser enthält. Man rektificirt das Destillat und fängt die zwischen 40 und 50° C. übergehenden Antheile auf. Alsdann entwässert man diese Fraktion zunächst mit geschmolzenem Calciumchlorid, sodann mit geglühter Potasche und fraktionirt so lange, bis man ein bei 42° C. vollständig übergehendes Produkt erhält.

Eigenschaften. Farblose, spec. leichte, bewegliche, neutrale, nach Chloroform und Essigäther aromatisch riechende Flüssigkeit, spec. Gewicht 0,855 bei 15°, Siedepunkt 42°. Löslich in 3 Th. Wasser, mischbar mit Alkohol, Aether, fetten und ätherischen Oelen, nicht leicht entzündlich. Von Alkalien nicht verändert, von Säuren wird es in Formaldehyd und in Methylalkohol zerlegt.

Prüfung. 1) Es sei neutral. 2) Das spec. Gewicht gehe nicht über 0,860 hinaus.
3) Löst man 5 Tropfen Methylal in 10 ccm Wasser und fügt 1 Tropfen Kaliumpermanganatlösung hinzu, so darf innerhalb 5 Minuten Entfärbung nicht eintreten (Alkohol, Aldehyd). 4) Auf Chloroform würde durch die Isonitril-Reaktion zu prüfen sein; s. Chloroform.

Aufbewahrung. Vor Licht geschützt in nicht zu großen Gefüssen.

Anwendung. Acusserlich als schmerzstillende Einreibung. Innerlich in Gaben von 1-5 g als Hypnoticum. Eingesthmet (30-50 g) als Inhalations-Anästheticum. Die hypnotische Wirkung tritt auch nach subkataner Injektion ein. Antidot des Strychnins!

Rp. Methylati 10,0 Methylali 15,0 Methylali 2,0 Olel Olivarum 80,0 Stropi Sacchari 100,0 Aquae destillatae 5,0 S. Zur Einreibung. S. Abenda 1 Theeloffel. S. Zur subkutanen Injektion.

Als "Acetal" wird bisweilen auch folgende Mischung bezeichnet: Aetheris acetiei 15,0, Ölei Aurantii, Thymi, Serpylli, Caryophyllorum, Lavandulae, āā gtt. 3. Olei Citri gtt. 6. Olei Rosmarini gtt. 7. Olei Bergamottae gtt. 10. Mentholi 5,0, Alcohol absoluti 150,0 g.

Melauge de Grégory. Forméthylal-Dumas. Unter diesem Namen wurde früher sin robes Methylal, sus Methylal, Methylalkobol und Ameisensäure bestehend, verwendet.

## Acetanilidum.

† Acetanilidum (Brit, Germ., Helv., U-St.). Antifebrinum (Austr.). Acétanilide [Gall.). Phenylacetamid C. II. NH(CH. CO) = 135.

Darstellung. 2 Th. Anilin werden mit 3 Th. Eisessig in einem Rundkolben a mit aufgesetztem Luftkühlrohr b so lange zum Sieden erhitzt, bis eine herausgenommene Probe heim Erkalten rasch und vollständig erstarrt, was in etwa 5 Standen der Fall ist. Alsdann giesst man die noch heisse Flüssigkeit unter Umrühren in etwa 6—8 Th. kaltes Wasser, sondert die Krystallmasse nach völligem Erkalten von den flüssigen Antheilen und krystallisirt die Krystallmasse aus der 20 fachen Menge siedenden Wassers um, bis

der Schmelzpunkt 112—113° ist. Ist es nothwendig, die Krystalle zu entfürben, so kann dies durch Digeriren mit etwas Thierkohle geschehen.

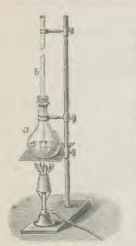


Fig. 1.

 $C_aH_aNH_a+CH_aCOOH=H_aO+C_aH_b-NH(CH_aCO).$ 

Es ist nicht erforderlich, chemisch reines Anilin anzuwenden, es genügt das technische "Anilin für Blau". Dagegen ist es zweckmässig, dieses kurz vor der Verwendung zu rektificiren.

Eigenschaften. Farblose, glänzende, geruchlose Blättchen von schwach breunendem Geschmack, bei 295° siedend. Der
Schmelzpunkt liegt nach Austr. etwa bei 112°, Helv. bei 112 bis
113°, Germ. und U-St. bei 113°, Brit. bei 113,5°, Gall. bei 114°.
Löslich in 200 Th. kaltem oder 13 Th. siedendem Wasser, in
3,5 Th. Weingeist, in 18 Th. Aether, leichtlöslich in Chloroform.

Durch Erhitzen mit ätzenden Alkalien wird es in freies Anilin und essigsaures Alkali gespalten. Durch Erhitzen mit konc. Salzsäure entstehen Anilinchlorhydrat und Essigsäure C<sub>0</sub>H<sub>4</sub>NH (CH<sub>2</sub>CO) + H<sub>4</sub>O + HCl = CH<sub>2</sub>COOH + C<sub>0</sub>H<sub>6</sub>NH<sub>2</sub>. HCl.

Prüfung. 1) Es sei neutral, farblos, geruchlos und zeige den geforderten Schmelzpunkt. 2) In konc. Schwefelsäure löse es sich in der Kälte ohne Färbung. (Färbung durch verschiedene organische Verunreinigungen, starke Verkohlung durch Zucker.) 3) In Salpetersäure (von 1,153 spec. Gew.) löse es sich ohne

Färbung (Phenacetin — Gelbfarbung). 4) Die kalt gesättigte wässerige Lösung werde durch Eisenchlorid nicht violett gefärbt (Anilin-Salze). 5) 0,5 g Acetanilid verbrennen, ohne einen Rückstand zu hinterlassen (unorganische Beimengungen).

Aufbewahrung. Nach Germ. und Helv.: Vorsichtig.

Anwendung. Innerlich bewirkt es beim fiebernden Menschen Temperatur-Erniedrigung. Man giebt es als Antipyreticum und Antineuralgicum meist in Pulverform. Nebenwirkungen: Schweisse, cyanotische Verfärbung. Vorsicht ist geboten, da grosse Gaben Methämoglobin erzeugen können. Grösste Einzelgabe: 0,5 g (Germ., Helv.). Grösste Tagesgabe: 3 g (Helv.), 4 g (Germ.). Aeusserlich nur selten als die Eiterung beschränkendes Antisepticum.

Technisch als Verdünnungs(fülschungs)mittel für riechende Substanzen, z. B. Piperonal, Moschus, Vanillin etc.

Analyse. Man erkennt das Acetanilid an den physikalischen Eigenschaften, ferner an folgenden Reaktionen: 1) Kocht man 0,1 g Acetanilid mit 5 ccm Kalilauge, so treten eigenthümlich riechende Anilindämpfe auf; fügt man zu der erkalteten Flüssigkeit einige Tropfen Chloroform, so entwickelt sich beim nochmaligen Erwärmen der widerliche Isonitril- (Carbylamin-, Isocyanphenyl-) Geruch. Das Reagensglas ist nach der Beobachtung sofort zu beseitigen. 2) Man kocht 0,1 g Acetanilid mit 2 ccm Salzsäure (25 Proc.) eine Minute lang, fügt 3 ccm Karbolwasser (1:20) sowie 20 Tropfen filtrirte Chlorkalklösung hinzu: Es entsteht zwiebeirothe, trübe Flüssigkeit, welche durch Ammoniak in indigoblau verändert wird. (Indophenol-Reaktion.)

Hat man in Gemischen eine Bestimmung des Acetanilids auszuführen, so kann diese, falls andere stickstoffhaltige Substanzen nicht zugegen sind, dadurch erfolgen, dass man den Stickstoffgehalt, z.B. nach Kjeldard, ermittelt. Durch Multiplikation des gefundenen Stickstoffes mit 9,64 erhält man die Menge des vorhandenen Acetanilids.

Im Harn findet sich das Acetanilid z. Th. als Acetyl-Paraamidophenol-Actherschwefelsäure, z. Th. als Paraamidophenol-Glukuronsäure oder Acetyl-Paraamidophenol-Glukuronsäure. Diese spalten beim Erhitzen mit Salzsäure Paraamidophenol ab, welches die Indophenol-Reaktion giebt. Der Harn reducirt alkalische Kupferlösung und draht links wegen des Gehaltes an gepaarter Glukuronsäure.

Man kocht 10 com Harn mit 2 com Salzsäure. Nach dem Erkalten giebt man

2 ccm 3 procentiges Karbolwasser sowie etwas filtrirte Chlorkalklösung hinzu: Zwiebelrothe Parbung, die durch Ammoniak in Blau übergeht (Indophenol-Reaktion).

Acetanilid ist Bestandtheil einer grossen Anzahl von Geheimmitteln und Specialitäten: Antikamnia. Gemisch von 80 Acetanilid mit 20 Natriumbikarbonat, zuweilen auch etwas Koffein.

Antinervin-Radlauer. (Salbromalid.) Gemisch aus Ammoniumbromid, Salioyisaure je 25, Acetanilid 50 (Referrer).

Exodyne. Acetanilid 90, Natriumbikarbonat, Natriumsalicylat je 5.

Headine. Acetanilid 70, Natriumbikarbonat 30,0.

Phenatol. Mischung aus Acetanilid, Natriumbikarbonat, Koffem, Natriumsulfat, Natriumchlorid.

Phenolid. Acetanilid, Natriumbikarbonat ää.

Pyratine. Acetanilid 60, Koffem 7, Natriumbikarbonat 20, Calciumkarbonat 13 (WELTER).

hp. Acetanliidi 9,0-5,0 Saccharl 3,0 fint pulvis, divide in parter X. Drei bis viermal täglich ein Pulver.

Ep. Acotaullidi Sacchart albi Gummi arabici 65 1,0 fiant cum Aqua pitulae 20. B-4 Mal täglich 3-4 Pillen.

Tinctura dentifricia cum Accianilido. Rp. Acetanilidi Glycerini Spiritua 75. Tinct Coccioneliae 5, Old Menthas plp. Geranii Ai git V

1 Theoloffel voll in 1, Glas Wasser als antiseptisches Mundwaseer,

# Acetanilidi Derivata.

Von den nüheren Derivaten des Acetanilids kommen pharmaceutisch folgende in Betracht:

Ammonol (amerik. Ursprungs) soll angeblich Ammoniumphenylacetamid (Formel?) Zweifelhaftes Praparat: Analgoticum und Antipyreticum.

† Antisepsin. Asepsin. p. Bromacetanilid. C.H.Br(1)NH. CH.CO(4). Man löst 135 Th. Acotanilid in Eisessig, trägt 160 Th. Brom ein und krystallisirt den entstehenden

135 Th. Acctanilid in Eisessig, trägt 160 Th. Brom ein und krystallisirt den entstehenden weiesen Niederschlag aus heissem Alkohol um.

Farblose, monokline Prismen, Schm. P. 165—166°, in Wasser fast unlöslich, in Alkohol mässig loslich. Aufbewahrung. Vorsichtig, vor Licht geschätzt. Aeusserlich als Antisepticum auf nicht blutende Wunden. Innerlich 0,02—0,05—0,1 g als Antipyreticum und Antineuralgicum. (Vorsicht wegen Kollaps.)!

[Antisepsin—Viquenar ist eine Art Lymphe, welche in der Weise erhalten wird, dass man 1—2 ccm einer 0,5 procentigen Lösung von Jodtrichlorid in Abscesse spritzt und das sich ausscheidende Serum als Heilmittel benutzt. Nicht mit dem Vorigen zu verwachseln.

Iodantifebria. Para-Jodacetanilid, CoH4J(1)NHCH4CO(4). a) Durch Einwirkung von Chlorjod auf eine eisessigsaure Lösung von Acetanilid; b) durch Erhitzen von p-Jodanilin mit Eisessig: C<sub>0</sub>H<sub>4</sub>JNH<sub>2</sub> + CH<sub>2</sub>CO<sub>2</sub>H = H<sub>2</sub>O + C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>J. NH. CH<sub>6</sub>CO. Aus Wasser krystalliairt farblose, rhombische Tafeln, geruchlos, geschmacklos. Wenig löslich in kaltem, ziemlich löslich in siedendem Wasser, sehr leicht löslich in Alkohol und in Eisessig (Schm. P. 181,5°). Scheint den Organismus unverändert zu verlassen.

+ Diacetanilid. C. H. N(CH, CO). Durch Erhitzen von Monoacetanilid mit Eisessig auf 200—250° C. zu erhalten. Das Reaktionsprodukt wird mit heissem Petroläther ausgezogen, welcher das Monoacetanilid ungelöst lässt. Aus der heissen Petroläther-Lösung scheidet sich Discetanilid in Blättehen aus. Schm. P. 111° C. Wirkt wie Monoacetanilid, aber stärker. Aufbewahrung: Vorsichtig.

† Formanilid. Formanilidum, Phonylformamid C.H.NH(HCO). Darstellung: a) Durch rasches Destilliren von 98 Th. Anilin mit 126 Th. krystallisirter oder 90 Th. entwässerter a) Durch rasches Destilliren von 93 Th. Anthin mit 126 Th. krystallisirter oder 90 Th. entwässerter Oxalsäure: C<sub>2</sub>O<sub>4</sub>H<sub>2</sub> + C<sub>6</sub>H<sub>6</sub>NH<sub>6</sub> = H<sub>2</sub>O + CO<sub>2</sub> + C<sub>6</sub>H<sub>6</sub>NH(HCO). b) Durch Erhitzen von Ameisensäure-Ester mit Anilin: HCOOC<sub>8</sub>H<sub>6</sub> + C<sub>6</sub>H<sub>6</sub>NH<sub>2</sub> = C<sub>6</sub>H<sub>6</sub>OH + C<sub>6</sub>H<sub>6</sub>NH(HCO). Farblose, lange prismatische Krystalle, Schm. P. 46°. In Wasser ziemlich, in Alkohol leicht löslich. Löslich auch in Glycerin und in Oelen. Zerfällt mit verdünnten Säuren in Anilin und Ameisensäure. Aufbewahrung: Vorsichtig.

Aeusserlich: Blutstillend, auf Schleimhäuten anästhesirend. Zu Einblasungen in den Kehlkopf mit gleichen Theilen Amylum oder Lycopodium. Zu Pinselungen auf Schleimhäuten die 10—20 proc. Lösung, zu Einspritzungen in die Urethra und Blase die

2-8 proc. Lösung. Innerlich: 0,15-0,25 g dreimsl täglich als Antipyreticum und Analgeticum, bei Rheumatismus, Malaria, Typhus. Vorsicht wegen Cyanose!

†Benzanilid. Benzoylanilid. Benzoylanilia.  $C_0H_0NH(C_0H_0CO)$ . Durch Einwirkung von Benzoylchlorid oder Benzoesäureanhydrid auf Anilia in gleicher Weise wie Acetanilid.  $C_0H_0NH_2+C_0H_0COCI=HCI+C_0H_0NH(C_0H_0CO)$ .

Acetanlid.  $C_8H_6NH_2 + C_6H_6COCH = HCI + C_6H_6NH(C_6H_6CO)$ .

Farblose, perimuterglanzende Blättohen, in Wasser fast unlöslich, löslich in 58 Th. kaltem oder 7 Th. siedendem Alkohol. Schm. P. 163°. Aufbewahrung: Vorsichtig.

Als Antipyreticum in der Kinderpraxis. Kinder von 1—3 Jahren = 0,1—0,2 g.

von 4—8 Jahren 0,2—0,4 g, von 8 Jahren ab 0,4—0,6 g, Erwachsene 1—3 g.

† Salicylanliid.  $C_8H_8NH(C_6H_4OH.CO) = 213$ . Durch Erwärmen einer Mischung von 50 Th. Salicylanure und 34 Th. Anilin mit 20 Th. Phosphortrichlorid darzustellen. Man wäscht das Reaktionsprodukt mit Wasser, löst es in verdünnter, kalter Natronlauge und fällt as ans dieser Lösung durch Salissäure, worself von den Niederschlag aus werdigunters. fällt es aus dieser Lösung durch Salzsäure, worauf man den Niederschlag aus verdünntem Alkohol umkrystallisirt. Farblose Prismen oder Blättchen, Schm. P. 134—135°. Leicht löslich in Alkohol, Aether, Benzol, Chloroform, schwer löslich in Schwefelkohlenstoff und heissem Wasser. Die alkoholische Lösung wird durch Ferrichlorid violett gefärbt. Wenig wirksam. Aufbewahrung: Vorsichtig.

Salifebrin-Radeauer. Fälschlich "Salicylanilid" genannt. Angeblich ein Kondensationsprodukt aus Acetanilid und Salicylsäure, ist in der That aber eine mechanische

(event, durch Schmelzen bereitete) Mischung von Acetanilid und Salicylsäure,

† Gallussäureanilld. Gallanilid. Gallanolum (Gallinol). C. H. NH. CO. C. H. (OH). + 2 H, O. Man erhitzt Gallussaure oder Tannin mit einem Ceberschuss von Anilin 1 Stunde lang auf 150°, entfernt durch Ausziehen mit salzsäurehaltigem Wasser das überschüssige Anilia und krystallisirt den Rückstand wiederholt aus siedendem Wasser um.

Farblose, bei 100° wasserfrei werdende Krystalle. Wenig löslich in kaltem, leicht löslich in siedendem Wasser, in Alkohol und in Acther. Durch Alkalien wird es unter Braunfärbung gelöst. Die wässerige Lösung färbt sich mit Eisenchlorid blau. Die wässerfreie Verbindung schmilzt bei 205°. Aufbewahrung: Vorsichtig, vor Licht geschützt. Wirkt reducirend und antiseptisch. An Stelle des Pyrogallols bei Hautkrankheiten (Ekzem, Psoriasis) in Substanz, in Mischungen mit Taleum, in Salben 1:30 bis 1:4. An-

geblich ungiftig, nicht reizend.

† Methylacetanilid. Exalgine (Gall.). C.H.N(CH.)(CH.CO). Man lasst zu 215 Th. Monomethylanilin (unter Rückflusskählung) allmählich und unter Umschwenken 80 Th. Acetylchlorid zutropfen. Unter freiwilliger Erhitzung vollzieht sich die Reaktion  $2C_0H_0NHCH_1 + CH_1COOl = C_0H_0N(CH_2)CH_1CO + C_0H_0NHCH_0$ . HCl. Man trägt den noch warmen Kolbeninhalt in siedendes Wasser ein und sammelt die nach dem Erkalten sich ausscheidenden Krystallnadeln, welche aus siedendem Wasser oder verdünntem Alkohol umkrystallisirt werden.

Da nur die Halfte des Monomethylanilins umgewandelt wird, der Rest als salzsaures Salz in der Mutterlauge gelöst ist, so dampft man diese nach Zusatz von wenig Salzsäure etwas ein und gewinnt das Monomethylanilin wieder durch Destillation der mit Natronlange

stark alkalisch gemachten Flüssigkeit im Wasserdampfstrome.

Parblose, lange prismatische Krystallnadeln, in 60 Th. kaltem, oder in 2 Th. siedendem Wasser, sehr leicht in Alkohol löslich. Schm. P. 102°, Siedep. gegen 245°. Schmilzt unter siedendem Wasser. Durch Erhitzen mit Natronlange oder konc. Salzsäure wird es in Essigsäure und Monomethylanilin gespalten. Die im letzteren Falle erhaltene salzsaure Lösung durf, nach dem Uebersättigen mit Ammoniak, auf Zusatz von Chlorkalklösung nicht under Gescheit werden (A. 2011). violett gefärbt werden (Anilia). Gall. Aufbewahrung: Vorsichtig.

Ameendang. Als Antineuralgicum in Gaben von 0,2-0,4-0,8 g bis zu 1,5 g taglich. Jatrol angeblich Oxyjodomethylanilid. Als Jodoformersatz (Trockenantisepticum. geruchloses, farbloses Pulver) empfohlen. Formel? Zweifelhaftes Präparat.

## Acetonum.

l. Acetonum. (Ergänzb.) Dimethylketon. Aceton. Propanon. Spiritus pyroaccticus. Mesitalkohol. CH4: CO: CH2 = 59. Spurenweise im normalen Harn und im Blut enthalten, bei hohem Fieber und bei Diabetes in grösserer Menge im Harn auftretend. Entsteht bei der trockenen Destillation des Holzes, beim Erhitzen von Zucker oder Gummi mit Kalk.

Bereitung. Baryumacetat wird der trockenen Destillation unterworfen. Das Destillat wird mit Natriumkarbonat entsäuert und über geschmolzenem Calciumchlorid

Acetonum. 7

rektificirt. — Ganz reine Präparate werden auf dem Umwege über das Aceton-Natriumbisulfit dargestellt. Mau lässt das Aceton mit Natriumbisulfit krystallisiren, destillirt die Bisulfit-Verbindung mit Säuren oder Alkalien und rektificirt das Destillat über Calcium-chlorid. — Die Handelswaare wird bei der trockenen Destillation des Holzes gewonnen (s. Alcohol methylicus).

Eigenschaften. Klare, farblose, leicht bewegliche, neutrale Flüssigkeit, leicht entzündlich und mit leuchtender Flamme verbrennend, ätherisch und pfefferminzartig riechend und schweckend. Mit Wasser, Alkohol und Aether in jedem Verhältniss mischbar. Spec. Gew. 0,808 bei 15° C. Siedep. 56° C. Ausgezeichnetes Lösungsmittel für Fette, Harze, Kantschuk, Kampfer, Celluloid etc. Das Acctonum purum der Preislisten entbält stets etwas Methylalkohol. Es siedet bei 56-58° C. Das spec. Gew. ist 0,80-0,81 (Ergänzb.), doch genügt dieses Präparut für alle pharmaceutische Zwecke. Völlig rein ist nur das aus der Bisulfitverbindung dargestellte Accton.

Reaktionen. 1) Beim Versetzen mit Kalilauge und Jod entsteht Jodoform. Ist auf Gegenwart von Alkohol Rücksicht zu nehmen, so fügt man eine Lösung von Jod in Ammoniumjodid und an Stelle von Kalilauge Ammoniak hinzu (Gussing). 2) Fügt man zu einer Acetonlösung einige Tropfen frischbereiteter Natriumnitroprussidlösung und etwas Kalilauge, so tritt rothbraune Färbung auf. Nach dem Ansäuern mit Essigsäure geht sie in Purpur- oder Violettfärbung (Legal) über.

Prüfung. 1) In Betracht kommen: Reaktion, spec. Gew. und Siedepunkt.
2) Trockenes Kaliumkarbonat oder Calciumchlorid, in das Aceton gebracht, darf nicht zerfliessen (Wasser). 3) Mit Wasser sei es klar mischbar (Trübung — Empyreuma, auch Kohlenwasserstoffe). 4) Schüttelt man 10 ccm Aceton mit 10 ccm Liquor Kalii acetici, so darf
die wässerige Schicht nicht mehr als 11 ccm betragen, Wasser, Methylalkohol, Aethylalkohol). Ueber die Bestimmung s. unter Alcohol methylicus.

Anwendung. Früher innerlich gegen Tuberkulose, Gicht, Rheumatismus, auch als Wurmmittel. Einzelgabe 0,3-0,6; Tagesgabe 3,0 g. Aeusserlich zu reizenden Einreibungen. Löst Schiessbaumwolle zu Accton-Kollodium auf. Technisch zu Lacken, zur Darstellung von Jodoform und Sulfonal.

II. Hypnonum. Acetophenon. Phenyl-Methylaceton. Phenyl-Methylaceton. C.B.: CO: CH.: Durch trockeno Destillation gleicher Molekulargewichte Calciumbenzoat und Calciumacetat oder durch Kochen von Benzol mit Acetylchlorid und Aluminiumchlorid. Die zwischen 190—205° siedenden Antheile worden rektificirt, die bei 195—200° übergehende Fraktion wird abgekühlt. Die durch Absaugen gereinigten Krystalle sind erstarrtes Acetophenon.

Farblose oder gelbliche, ölartige Flüssigkeit nach Bittermandelöl und Jasmin riechend. Siedep, 210°. Erstarrt bei † 4° zu Krystallblättern, die bei 20° schmelzen. Spec. Gew. = 1,035. Fast unlöslich in Wasser, sehr leicht löslich in Alkohol, Aether, Chloroform, Benzel und fetten Oelen, auch in 60 Th. Glycerin.

Zu 0,05-0,15 g pro dosi in fettem Oel geldst als Schlafmittel, meist in Kapseln.

III. Salacetolum. Acetolsalicylsänre-Ester. C.H.(OH)CO.CH.COCH. Vom Aceton leitet sich ein "Acetol" genannter Alkohol CH. COCH. OH ab, dessen Salicylsäure-Ester das Salacetol ist. Nicht zu verwechseln mit "Salactol"; s. Hydrogenium peroxydatum.

Darstellung. Monochloraceton wird mit Natriumsalicylat erhitzt.

 $C_aH_4(OH)CO_aN_B+Cl|CH_4COCH_4$  =  $N_BCl+C_aH_4(OH)CO_aCH_4COCH_4$ .

Bigenschaften. Farblose, schwach bitterschmeckende Nadeln oder Schuppen, löslich in 2200 Th. Wasser oder 15 Th. Alkohol, 25 Th. Ricinusöl, 30 Th. Mandelöl.
Schmelzp. 71°. Wird es mit Wasser geschüttelt, so giebt das Filtrat mit Eisenchlorid die
Reaktion der Salicylsäure (Violettfärbung). Durch lprocentige Natronlauge wird es beim
Schütteln (unter Verseifung) gelöst. Beim Ansäuern dieser Lösung fällt Salicylsäure aus.

Anwendung. In Tagesgaben von 2-4 g an Stelle des Natriumsalicylats bei Gelenkrheumatismus; in Ricinusöl gelöst bei Sommerdiarrhöen.

## Acidum aceticum.

Essigsäure wird in der Pharmacie in folgenden Formen angewendet: I. Als kone. Essigsäure, II. verdünnte Essigsäure, III. Essig, IV. Holzessig, V. Weinsteingeist.

I. Konc. Essigsäure. Acidum aceticum (Helv., Germ.). Acidum aceticum concentratum (Austr.). Acidum aceticum glaciale (Brit., U-St.). Acide acétique crystallisable (Gall.). Acetum glaciale. Essigsäure. Essigsäurehydrat. Elsessig CH<sub>8</sub> CO<sub>2</sub> H = 60. Die 100 procentige Säure ist eine klare, farblose, stechend sauer richende und ätzend sauer schmeckende Flüssigkeit, unter 16° C. zu farblosen rhombischen Tafeln erstarrend, welche bei 16,7° wieder schmelzen. Siedep. 118°. Die Dämpfe sind leicht entzündlich und brennen mit bläulicher Flamme. Spec. Gewicht 1.0553 bei 15°C. Mit Wasser, Alkohol, Acther, Glycerin in jedem Verhältniss mischbar. Beim Verdünnen der Säure mit Wasser steigt das spec. Gewicht zunlichst in Folge Bildung von Hydraten, dann fällt es wieder. Das spec. Gewicht von 1,066 entspricht z. B. einer Säure von 95, aber auch einer solchen von 56 Proc. Daher giebt das spec. Gewicht keinen sicheren Anhalt über den Säuregehalt. Die Essigsäure der Pharmakopöen und des Handels enthält 96—99 Proc. C<sub>4</sub>H<sub>4</sub>O<sub>2</sub> und 4—1 Proc. Wasser.

Spec. Gew.	Auntr.	Brlt.	Gall.	Germ.	HelveL	U-St.
	1,000	1,058	1,063	1,064>	1,064>	1,058>>
Essignauregehalt %,	>96	CIL 99	99	96	96	99
Siedepunkt	116—117°		120*	ca. 117°	cs. 117*	117—118 °

Gutes Lösungsmittel für Harze, äther. Oele, Horn u. dgl., besonders in der Wärme. Darstellung. Fabrikmässig durch Destillation von 100 Th. völlig (!) entwässertem Natriumacetat mit 80 Th. englischer und 30 Th. rauchender Schwefelsäure. Das Destillat wird zur Oxydation der schwefligen Säure und Zerstörung der organischen Substanz sowie Bindung etwaiger Chlorwasserstoffsäure mit 1 Th. gepulvertem Kaliumdichromat, 4 Th. entwässertem Natriumacetat 48 Stunden macerirt, dann decanthirt und rektificirt. Die zuerst übergehenden wasserhaltigen Portionen (5 Th.) werden gesondert aufgefangen. Ausbente etwa 70 Th. CH<sub>2</sub> CO<sub>2</sub> Na + H<sub>2</sub> SO<sub>4</sub> = Na HSO<sub>4</sub> + CH<sub>2</sub> CO<sub>3</sub> H.

Aufbewahrung. Nur die Austr. schreibt die Aufbewahrung unter den Separanden vor.

Abgabe. Da Eisessig nur zu wenigen technischen Zwecken (Photographie, Chemie) verwendet wird, so überzeuge man sich, dass der Käufer auch wirklich "Eisessig" haben will. Wenn im Handverkauf schlechthin "Essigsäure" als Arzneimittel verlangt wird, so gebe man Acidum accticum dilutum.

Prüfung. 1) Völlige Flüchtigkeit beim Erhitzen von 3.—5 ccm der Säure im Platinschälchen. Man beachte hierbei, dass die Dämpfe entzündlich sind und die Schleimhäute stark reizen. 2) Die mit dem 10 fachen Volumen Wasser verdünnte Säure werde weder durch Silbernitrat (Chlor) noch durch Baryumnitrat (Schwefelsäure) getrübt. 3) Mit Kaliumpermanganat bis zur deutlichen Rothfärbung versetzt, entfärbe sie dieses innerhalb 5 Minuten nicht (Empyreuma und Aldehyde z. B. Furfurol). 4) Sie sei indifferent gegen Schwefelwasserstoff (Metalle, besonders Blei, Kupfer, Zink). 5) Mit Baryumchlorid entstehe weder direkt (Schwefelsäure) noch nach Zusatz von Chlorwasser (schweflige Säure) ein Niederschlag. 6) Die mit gleichem Vol. kone. Schwefelsäure gemischte Essigsäure entfärbe Indigoldsung nicht (Salpetersäure). Gehaltsbestimmung durch Titriren gewogener Mengen von Säure mit Normalnatronlauge oder Kalilauge und Fienolphtaläin. 1 ccm NaOH n. 0,06 g

Reaktionen. 1) Beim Erwärmen von Essigsäure mit Alkohol und kone Schwefelsäure tritt der Geruch des Essigäthers auf. 2) Beim starken Glühen der innigen Mischung eines essigsauren Alkalisalzes (Na) mit gepulverter arseniger Säure tritt der widerliche Kakodylgeruch auf.

Anwendung. Wirkt im konc. Zustande auf Schleimhaut und Haut ätzend, in verdünntem reizend. Innerlich wird die concentrirte Sänre kaum angewendet, die innere

Anwendung der Essigsäure erfolgt lediglich in Form von Acetum oder Acidum aceticum ditutum. Acusserlich selten als Actzmittel bei Warzen und Hühneraugen, gegen Wunden, die mit Leichengift inficirt sind. Bisweilen als blasenziehendes Mittel und als Riechmittel. Technisch: In der Photographie und Chemie.

Vésicatoire de Beauvoisin: Fliesspapier, Leinen oder Charpie wird, mit Eisessig getränkt, auf die Haut gelegt. Ein starkes Hautreizmittel.

Flacons de poche, Flacons de sel anglais (franz. Specialität) sind Riechfläschehen mit kleinen Kaliumsulfatkrystallen gefüllt und mit Vinaigre anglais (Acetum britannicum), s. S. 10, aromatisirt.

II. Verdünnte Essigsäure. Fabrikmässig dargestellt durch Destillation von krystallisirtem Natriumacetat mit Engl. Schwefelsäure, auch durch Verdünnung des Vorlaufes von der Destillation des Eisessigs. In den einzelnen Pharmakopöen von verschiedener Stürke.

Acidum sceticum dilutum (Austr., Germ. III., Helv.). Acidum sceticum (Brit., U-St.). Acide acétique du commerce à 1,060 (Gall.). Acetum concentratum. Acide pyroligneux purifié.

Man beachte, dass Brit. und U-St. unter "Acidum aceticum" eine verdünnte Essigsäure verstehen.

Die verdünnte Essigsäure verhält sich in allen Punkten wie eine wässerige Lösung der konc. Essigsäure. Sie ist also in der nämlichen Weise zu prüfen wie die conc. Essigsäure. Auch die Bestimmung des Essigsäure-Gehaltes erfolgt durch Titriren gewogener Mengen mit Normainatronlauge und Phenolphtaläin.

Volumgewicht der Essigsäure bei + 15° (OUDEMANS).

VolGew.	Proc.	VolGew.	Proc.	VolGew.	Proc.	VolGew.	Proc.	VolGew.	Proc.
0.9892 1.0007 1.0022 1.0037 1.0052 1.0067 1.0083 1.0098 1.0118 1.0127 1.0157 1.0157 1.0171 1.0185 1.0228 1.0228 1.0242 1.0256 1.0284	0 1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15 16 17 18 19 20	1-0298 1-0311 1-0324 1-0337 1-0350 1-0363 1-0375 1-0383 1-0400 1-0412 1-0424 1-0436 1-0447 1-0459 1-0470 1-0481 1-0492 1-0502 1-0513 1-0528	21 22 23 24 25 26 27 28 29 80 31 32 33 34 35 36 37 38 39 40	1.0543 1.0552 1.0562 1.0571 1.0580 1.0589 1.0589 1.0667 1.0623 1.0631 1.0646 1.0653 1.0660 1.0666 1.0673 1.0673 1.0684 1.0684 1.0691	42 43 44 45 46 47 48 49 50 51 52 53 54 55 56 57 58 60 61	1.0702 1.0707 1.0712 1.0717 1.0721 1.0725 1.0729 1.0729 1.0733 1.0787 1.0740 1.0744 1.0744 1.0744 1.0748 1.0748 1.0748 1.0748 1.0748 1.0748 1.0748 1.0748 1.0748 1.0748 1.0748	68 64 65 66 67 68 69 70 71 72 73 74 75 76 77 78 80 81 82	1-0741 1-0789 1-0786 1-0781 1-0726 1-0720 1-0713 1-0705 1-0696 1-0686 1-0674 1-0660 1-0644 1-0625 1-0694 1-0580 1-0580 1-0580	84 85 86 87 88 89 90 91 92 93 94 95 96 97 98 99

Anmerkung. Die Volum-Gewichte über 1 0553 entsprechen zwei Lösungen von sehr verschiedenem Gehalt. Um zu wissen, ob man eine Säure vor sich hat, deren Gehalt an C<sub>4</sub>H<sub>4</sub>O<sub>8</sub> das Dichtigkeitsmaximum (78 Proc.) übertrifft, braucht man nur etwas Wasser auzusetzen. Nimmt das Volum-Gowicht zu, so war die Säure stärker als 78 procentig, im entgegengesetzten Falle war sie schwächer.

Anwendung. In kleinen Gaben innerlieb zu 0,5-1,0 g stark verdünnt, regt sie Appetit und Verdauung an, in grösseren Gaben und häufiger genommen, erzeugt sie Verdanungsstörungen, Abmagerung, Blutarmuth. Aeusserlich: Zu reizenden Einreihungen, Waschungen, als Riechmittel. Technisch und pharmaceutisch vielfach verwendet. ist im Handverkauf abzugeben, wenn zu Arzneizwecken "Essigsäure" verlangt wird.

Vinsigre de tollette (Maliano).	Vinalgre phéniqué (Gall.).		
Tincturas Benroës  " Baisami tolutani na 2,0 Aquas Coloniensis moschanae 80,0 Mixturas bicono-balsamicae 26,0	Acidi carbo'.cl 10,0 Acidi acetsci diluii (48%) 200,0 Aquae destillatae 720,0		
Acidi acetici diluti (30%) 30,0 Radicis Ratanbia, 0.25	Acidum aceticum carboliantum (Diet. M.)		
Kusmolischer Zusate gum Waschwatzer.	Acidi carbolici 10,0 Acidi acetici diluti (30%) 85,0 Olci Eucalypti 5,0		
Pasta conira comedenca (UNNA).	Zum Räuchern in Krankenrimmern		
Aridi acctici diluti (30°/ <sub>0</sub> ) 2,0 Glycarini Boli albi 6,0	Acidom aceticum camphoratum.		
Sat pasia. Gegen "Mitesser". Abenda aufzulegen.	Comphorae 1.0 Spiritus 2.0 Achil scotici diluti (30%) 7.0		

Vinaigre radical, Esprit de Venus (Acetum radicale) der früheren Ph. Gall. war ein Destillat aus Kupferacetat. Es war im wesentlichen Eisessig mit einem kleinen Gehalt an Aceton, welches den Geruch modificirte.

Vianigra maginia. Acetom britannicum (Gnil.), Acidi scelle, glao. 100,0 Camphoras 10,0 Olei Cinnam. Ceyl. Caryophyllor An 0,2 Lavandulas 0,1 Zur Fullung der Ffacons de poche.	Vlunigre de flu Tincturze Benzoës Acidi acetici Aquae Coloniensis	1,0 5,0 100,0	Acid, acetic, aroundicum (Ph. Germ, L.).  Anidi acetici glac 100,0 Olel Cincion. Cassine 4,0 Thyrni Berganothe & 19,0 Caryophyllor 36,0 Citri
Zur Futung der Flacoss de poche.			Zur Füllung von Riechnüschehen (Sincke von Kallamaulfat), zu reizenden Einreibungen,

Acetine. Hühneraugenmittel. Verdünnte Essigsäure (30-50 Froc.) mit Fuchsie roth oder (Hochstätters Acetine) mit Indigocarmin blau gefärbt.

Acetidux (Dr. Orlipers) gegen Hühneraugen, Warzen etc. Nach Schaebler: Löbung von 5 g Chromsäure in 15 g Wasser, nach Anderen gefärbte verdünnte Essigsäure. Essigessenzen, zur Herstellung von Speise-Essig im Haushalt durch Verdünnen mit Wasser bestehen aus etwa Soprocentiger Essigsäure. Diese Essenzen kommen auch gewürzt, z. B. zur Herstellung von Esdragon-Essig, Kräuter-Essig etc. vor.

- III. Essig. Acetum. Vinaigre. Vinegar. Nach den einzelnen Pharmakopeen antweder durch Verdünnen von Essigsäure oder durch Gährung darzustellen.
- A) Reiner, gemischter Essig. Acetum purum, Acetum destillatum. Helv.: Acetum purum mit 50/6 Essigshure. U-St.: Acidum aceticum dilutum mit 60/6, Brit. desgl. mit 4,27 % Essigsäure. Alle farblos, auf Reinheit wie die konc. Essigsäure zu prüfen.
- B) Schnellessig, Branntweinessig. Essig. Austr. und Germ. III: Acetum mit 6% Essigsaure. Spec. Gew. etwa 1,008. Als officinell sind die fast farblosen, durch das sog. Schnellessigverfahren aus verdünntem Weingeiste erzengten Sorten aufzufassen. Der von den Fabriken gelieferte Essigsprit enthält etwa 10% Essigsaure. Er ist also mit der nöthigen Menge Wasser zu verdünnen. Nicht zu grasse Vorräthe bereiten!

Prafting. Verdampfungsrückstand etwa 1 Proc. Derselbe rieche nicht nach Gewürzen und schmecke nicht scharf (Gewürze, Pfeffer). Die Asche reagire alkalisch. Freie Salzsaure: Man destillirt den Essig ab und fällt das Destillat mit Silbernitrat. Spuren von Chlor sind zulässig, weil Magnesiumchlorid enthaltendes Wasser beim Destilliren Salzsaure abgiebt. Freie Schwefelsaure: Verdampfen von 5 cem Essig im Wasserbade mit einigen Körnchen Zucker, wobei Verkohlung nicht erfolgen darf. Metalle: Darch Einleiten von Schwefelwasserstoff. Arsen: 5 ccm Essig, 2 ccm verdünnte Schwefelsäure und 1 Stück reines Zink. Das entwickelte Gaz darf Silbernitratiösung (1 + 1) nicht gelb färben. — Der Essig darf keine Essigälchen enthalten.

Gahaltsbestimmung. 10 g Essig bedürfen zur Neutralisation bei Anwendung von Phenolphthalein als Indikator nach Austr., Germ., U-St. = 10 ccm Normal-Kalilauge. Helvet. = 8,33 ccm. Brit. = 7,1 ccm Normal-Kalilauge.

Getreide-Essig. Durch Essigsäure-Gährung aus einer Mischung von gemalztem und ungemalztem Getreide zu erhalten, war früher von Brit. als Acetum (Vinegar) aufgenommen. Bräunliche Flüssigkeit, spec. Gew. 1,017—1,019. Essigsäuregehalt = 5,41 Proc.

Weinessig. Accium Vini. Durch Essigsäure-Gährung von Wein oder Most erhalten. Gall.: Vinaigre blanc mit 7-8 Proc. Essigsäure. In Norddeutschland wird der gewöhnliche Schnellessig häufig fälschlich als "Weinessig" bezeichnet.

Weinessig hat das spec. Gew. 1,0116—1,0147, angenchm weinigen Geruch und Geschmack, enthält nur Spuren von Alkohol und Glycerin, 0,35—1,5 Proc. weinig riechendes Extrakt, 0,15—0,25 Proc. Asche, in welcher Phosphorsäure enthalten ist. Der Gehalt an Essigsäure ist 6—8 Proc. Wesentlich ist das Vorhandensein von Weinstein, zu dessen Nachweis 1 Liter abzudampfen ist, s. unter Vinum. Weinessig soll unter Benutzung von mindestens 20 Proc. Wein hergestellt werden. Er soll mindestens 0,4 Proc. Extrakt und 0,008 Proc. Phosphorsäure enthalten.

Anwendung. Innerlich in Verdünnung zu kühlenden Getränken (Oxycrata), Limonaden, Saturationen. Als Antidot bei Vergiftungen mit kaustischen Alkalien, Actzkalk. Acusserlich wirkt er adstringirend und (durch Koagulation) blutstillend. Verdünnt mit 5 Th. Wasser zu Waschungen, Umschlägen, mit 8-6 Th. zu Klystieren mit 8-8 Th. zu Mund- und Gurgelwässern. Desinficirende Räucherungen nicht als zweckmässig zu bezeichnen.

Essigsprit des Handels enthilt 8—10 Proc. Essigsäure, hält sich deshalb frei von Essig-Aulen. Aufbewahrung in Lagerfässern in trockenem kühlen Keller! Zu Küchenzwecken giebt man zweckmässig 6 procentigen Essig ab, welcher event. schwach aromatisirt werden kann.

Essig-Aroma.
Welnheerot 5,0
Essigzither 50,0
Streenather 50,0
Spiritus (90%) 307,0

Section Bracuments,
Estragon-Ennig (Dict. M.).
Rerbon Denounculi recentin 100,0
Accit 100,0
Accit 1,0

8 Tage macerism, pressen. Colator auf fast 100° erhitzen, in geachinsoner Flasche mehrere Tage absotnen hassen, filtriren und auf Flaschen absoluten.

Kräuter-Essig.

Herbae Draenneuli recentia 200,0 Froctium Anethi recentiam 200,0 Herbae Achilleas muschatae 25,0 Foliorum Lauri 25,0

Mit Spiritus dilutus durchfruchtet, 24 Stunden atelen inssen, sodann mit 50 Liter Essigaprit maceriren.

> Sirop de Vinalgre (Gall.). Aceti Vini (7-8%) 100,0 Sacchari 175,0

Durch mässiges Erwärmen im geschlossenen Gefässe einen Sirup zu bereiten. Es ist hier in der That Wolnessig mizzwenden.

Acetogen. Nährsalz-Mischung für die Fabrikation des Essigs nach Pastaca. Calcii phosphorici 15,0, Natrii phosphorici 45,0, Ammonii phosphorici 40,0.
Sterllisator. Ein aromatischer Essig mit freier Salzsäure, Weinsäure und Citronensture.

IV. Helzessig. Acetum (Acidum) pyrolignosum. Acetum lignieum. Acide pyroligneux. Vinnigre de bois. Pyroligneous acid. Vinegar from wood.

A) Roher Holzessig. Acetum pyrolignosum (Helv.). Acetum pyrolignosum crudum (Germ. III.). Braune Flüssigkeit, 5—7°/0 (Helv. 5°/0, Germ. III 6°/0) Essigsäure, etwas Methylalkohol und Aceton, sowie 6—10°/0 Holztheer gelöst enthaltend, welcher sich im Verlauf der Anfbewahrung zum Theil absetzt.

B) Acetum pyrolignosum rectificatum, Gereinigter Holzessig (Germ. III). Man destillirt den rohen Holzessig so lange, als das Destillat noch schwach gelblich gefärbt ist etwa 80%. Klare, gelbliche, später brännliche Flüssigkeit von 5%. Essigsäuregehalt.

Eine Mischung aus 1 ccm gereinigtem Holzessig, 9 ccm Wasser und 30 ccm verdünnter Schwefelsäure muss eine Lösung von 0,02 g Kaliumpermanganat in 20 ccm Wasser innerhalb 5 Minuten völlig entfärben. (Richtiger Gehalt an Theerstoffen.)

Anwendung. Beide Praparate werden wegen ihres Gehaltes an Essigskure und an Theerbestandtheilen (Phenolen) äusserlich als adstringirendes und desinficirendes Mittel verwendet. Zu Waschungen und Umschlägen, als Mund- und Gurgelwasser, zu Einspritzungen in die Scheide 1—5,0: 100,0 Wasser, zum Verbinden jauchiger Wunden 10—20,0: 100,0 Wasser. Das ungereinigte Präparat ist das wirksamere, auch in der Veterinär-Praxis bei Klauenseuche, Maulfäule, Räude allein gebrauchte. Technisch der rohe Holzessig besonders zum Räuchern des Fleisches.

Innerlich nur der gereinigte Holzessig zu 0,5-1,0 g in starker Verdünnung bei Wangenbrand (Noma). Vorsicht wegen Intoxikationen.

Aufbewahrung des gereinigten Holzessigs: An kühlem Ort, in gut geschlossenen, möglichst gefüllten Gefässen vor Sonnenlicht geschützt. Nach langer Aufbewahrung wird er besonders bei Einwirkung von Licht und Luft dunkelbraun und ist dann zu verwerfen.

## Acetum vulnerarium la soum veterinarium.

Aluminis pulverati 5,0 Aquae communis 100,0 Aced pyrelignosi (erd.) 150,0 Spiritus diluti 20,0

Zum Verbaude eiternder Wunden und zu Einepritzungen

### Linimentam Wilkinson.

Aceti pyrolignosi (crodi) 50,0 Ammonii carbonici q. a. ad neutralisationem. D. ad vitum nigrum. Zum Bepinsein und Waschen syphiliuscher Wuchernagen.

# V. Weinsteingelst. Liquor pyro-tartaricus. Spiritus Tartari (empyreumaticus).

Darstellung. Eine eiserne Retorte wird zu <sup>2</sup>/<sub>a</sub> mit grobgepulvertem, rohem Weinstein angefüllt und über freiem Feuer allmählich bis zum Glühen erhitzt. Das Destillat sammelt man in einer geräumigen, gut abgekühlten Vorlage (man gobe den reichlich auftretenden Gasen Gelegenheit zu entweichen) und befreie es durch wiederholte Filtration von dem nicht gelösten breuzlichen Oel.

Eigenschaften. Gelbbrüunliche, klare Flüssigkeit von brenzlich-säuerlichem Geruch und Geschmack, welche beim Abdunsten in Wasser leicht lösliche Krystalle von Brenzweinsäure abscheidet. Spec. Gew. 0,995—1,005. Enthält viele Bestandtheile des Holzessigs, ausserdem noch Brenzweinsäure.

Anwendung. Früher als auregendes, schweiss- und harntreibendes Mittel viel benutzt, jetzt obsolet. Dosis 1-2-3 g in Verdünnung. Bestandtheil der in manchen Gegenden als schweisstreibendes Mittel beliebten Mixtura pyro-tartarica.

Mixtura pyro-tartarica. Mixtura simplex. Mixtura becoardica. Mixtura de tribus s. diatrion. Simplextropfen in ioco: Mixturae pyro-tartaricae camphoratae.

Spiritus Angelicae compositi 120,0 Liquoris pyro-tartarici 80,0 Acidi sulfurici concentrati 5,0 Alte 2-3 Standen einen Thoelöffel voli in holssem Fliederthea.

Erkennung und Bestimmung. Nicht zu stark verdünnte Essigsäure erkennt man am Geruche. Ist die Lösung sehr verdünnt, so neutralisirt man sie mit Natriumkarbonat, dampft zur Trockne und stellt mit dem Rückstand folgende Reaktion an: 1) Fügt man das Acetat zu einer Mischung aus 2 Th. konc. Schwefelsäure und 1 Th. Alkohol, so tritt beim Erwärmen Geruch nach Essigäther auf. 2) Versetzt man die klare Lösung eines neutralen Acetats mit Ferrichloridiösung, so entsteht eine blutrothe Lösung von Ferriacetat. Beim Aufkochen scheidet sich ein Niederschlag von basischem Ferriacetat ab. 3) Mischt man eine kleine Menge eines Acetates innig mit Arsenigsäure-Anhydrid und erhitzt die Mischung stark in einem Glührohre, so erfolgt die Bildung widerlich riechenden Kakadyloxydes (Alkarsin, Caper'sche Flüssigkeit) As<sub>2</sub>O(CH<sub>2</sub>).

Die Bestimmung der Essigsäure erfolgt, falls diese in freiem Zustande verhanden ist und audere freie Säuren abwesend sind, durch Titration einer gewogenen Menge mit Normal-Kalilauge und Phenolphthalesu als Indikator. 1 ccm Normal-Kali-

12

11

6

3

9

ž

b

lauge ist = 0,06 g Essigellure C.H.O. (In der Praxis wendet man auch Normal-Ammoniak mit Lackmus an.)

Liegen essigsaure Salze zur Bestimmung vor, so destillirt man diese zunächst mit verdünnter Schwefelsaure oder mit Phosphorsiture am besten im Wasserdampfstrome so

lange, bis das Destillat neutral übergeht und titrirt alsdann das Gesammtdestillat oder einen aliquoten Theil wie angegeben mit Normal-Kalilauge und Phenophthalein.

OTTO's Acetometer. Ein in den Essigfabriken gebrauchter Apparat zur Feststellung der Stärke des Essigs besteht aus einem 36 cm langen und 2 cm weitem Glascylinder mit zwei verschiedenen Theilungen. Bis zur Marke a fasst der Cylinder = 1 ccm. Der Raum zwischen a und b ist = 10 ccm. In dem darüber befindlichen Theile entspricht der Raum zwischen zwei ganzen Zahlen = 2,08 ccm (diese 2,08 ccm entsprechen = 2,07 g (t) Ammoniakslüssigkeit von 1,869% NH<sub>2</sub>). — Zum Gebrauche wird der Cylinder bis zur Marke amit Lackmustinktur gefüllt. Dann fügt man bis zur Marke b von dem zu untersuchenden Essig hinzu, mischt durch sanstes Schwenken und lässt alsdann von der ammoniakalischen Probeilässigkeit unter sanftem Bewegen so lange zufliessen, bis eben deutliche Blaustrbung austritt. Der Gehalt des Essigs an Essigsture (C<sub>2</sub>H<sub>4</sub>O<sub>2</sub>) kann aledann direkt an der Graduirung abgelesen werden. Schneidet z. B. die blaue Flüssigkeit bei dem Theilstrich 6,5 ab, so enthält der Essig in 100 com = 6,5 g Essigshure.

Die ammoniakalische Probeffüssigkeit zu diesem Acetometer wird ge-

mischt aus

136 g Ammoniakfinssigkvit von 0,958 spec. Gew. bei 17,5° C. und 884 g Wasser oder o 0,000 a a

† Essigeäure-Anhydrid (CH,CO), O. Acidum aceticum anhydricum. Nicht su verwechseln mit wasserfreier Essigsaure! s. S. S. Wird u. a. durch Einwirkung von Phosphoroxychlorid oder von Chlorkohlenoxyd (Phosgen) auf wasserfreies Natriumacetat dargestellt: 4CHaCOaNa + POCla = 2[(CHaCO)aO] + NaPO<sub>2</sub> + 3 NaCl. Farblose, leicht bewegliche Flüssigkeit von sehr stechendem Geruch. (Vorsicht.) Spec. Gew. 1,080; Siedep. 137°. Gebt beim Kochen mit Wasser in Essigsaure über. Als Roagens zum Nachweis des Cholesterins, in der organischen Chemie zum "Acetyliren". Arzneilich nicht verwondet. Aufbewahrung in Fläschen mit Glasstopfen. (Vorsichtig!)

† Acetylchlorid. Essigsaurschlorid. Acetylum chloratum CH, COCl. Darstellung durch Einwirkung von Phosphorpentachlorid auf wasserfreie Essig- Fig. 2. Orro's saure: CH<sub>2</sub>CO<sub>2</sub>H + POl<sub>2</sub> = HCl + POCl<sub>3</sub> + CH<sub>2</sub>COCl. Farblose, an der Luft Acetometer. rauchende, stachend riechende Flüssigkeit. Siedepunkt 55°C. Giebt mit Wasser = Essigsäure + Chlorwasserstoff, mit Alkohol = Essigsäureathyläther + Chlorwasserstoff.

stoff. Anwendung in der organischen Synthese. Aufbewahrung in Flaschen mit Glasstopfen. (Vorsichtig!)

+ Monochloressigsäure, Acidum monochloro-aceticum. Acide monochloracetique. Monochloracetic acid. CH2OICO.H.

Durstellung. In wasserfreie Essigskure, welche bis nahe zum Sieden erhitzt ist, wird - unter dem Einfluss des Sonnenlichtes oder bei Gegenwart von Jod - trockenes Chlor singeleitet (10-20 Stunden), bis das Gewicht der Essigsäure um mehr als die Halfte zugenommen hat: CH<sub>0</sub>CO<sub>2</sub>H + Cl<sub>2</sub> = HCl + CH<sub>2</sub>ClCO<sub>2</sub>H. Das Reaktionsprodukt wird erhitzt und wiederholt fraktionirt. Die bei 180-188° abergehenden Antheilo erstarren beim Abkühlen zu Krystallen, welche aus siedendem Benzol umkrystallisirt werden können.

in der Warme erstickend riechend. Schm. P. 62-63°C. Siedep. 185-187°C. Hygroskopisch. In Wasser, Alkohol oder Aether leicht löslich. — Die 5 proc. mit Salpetersäure angesäuerte wässerige Lösung wird durch Silbernitratiosung nicht sofort getrübt. (Vorsichtig aufbawahren!)

Anwendung. In Substanz oder konc. Lösung als Actzmittel bei Warzen, Hautverdickungen.

† Dichloressigsäure. Acidum dichloraceticum. CHCl<sub>3</sub>. CO<sub>4</sub>H. Durch weitergehende Chlorirung der Essigsäure (s. Monochloressigsäure) zu erhalten. CH<sub>2</sub>CO<sub>2</sub>H + 2Cl<sub>3</sub> = 2HCl + CHCl<sub>3</sub>. CO<sub>2</sub>H. Bei 0°C. noch flüssig, bei starker Abkühlung erstarrend. Farblose Flüssigkeit, spec. Gew. 1,52 bei 15°C. Siedepunkt 190°. (Vorsichtig aufzubewahren!) Nur selten als Aetzmittel gebraucht.

† Trichtoressigsaure. Acidum trichtoraceticum (Germ.). Acide trichtoracetique. Tri-

chloracetic acid. CCl<sub>2</sub>CO<sub>2</sub>II. Am vortheilhaftesten durch Oxydation von Chloralhydrat mittels rother rauchender Salpetersäure darzustellen CCl<sub>2</sub>CHO + O = CCl<sub>3</sub>CO<sub>2</sub>H.

Farblose, rhomboedrische Krystalle von schwachstechendem Geruche, an der Luft zerfliesslich, in Wasser, Alkohol und Aether löslich. Schmehr. 55°, bei etwa 195° sie-dend. Die wässerige Lösung scheidet beim Erhitzen mit überschüssigem Natriumkarbonat Chloroform ab. Die wässerige, mit Salpetersäure angesäuerte Lösung werde durch Silbernitrat sogleich nur opalisirend getrübt. Aufbewahrung: In Gefassen mit Glasstopfen, vorsichtig.

Anwendung. Acusserlich. In Substanz oder konc. Lösung als Actzmittel zur Entfernung derber, widerstandsfähiger Wucherungen (Condylom, Papillom, Leichdornen), die 3 proc. Lösung auf Tampons bei Nasenblaten. Wegen der Eigenschaft, Eiweiss zu fällen als Reagens auf Eiweiss, s. Urina.

† Acidum trichloraceticum liquefactum. 10 Th. Acidum trichloraceticum und 1 Th. Wasser geben ein flüssig bleibendes Liquidum. Receptur-Erleichterung.

† Acetocaustin wird eine 50 procentige Auflösung der Trichloressigeäure genannt.

Thioessigsaure, Acidem thioaceticum CH<sub>0</sub>COSH. Thiacetsaure. Asthanthiolsaure. Durch Einwirkung von Phosphorpentasulfid auf wasserfreie Essigsaure zu erhalten 5CH<sub>2</sub>COOH + P<sub>2</sub>S<sub>5</sub> = P<sub>2</sub>O<sub>5</sub> + 5CH<sub>2</sub>COSH.

Schwach gelbliche Flüssigkeit, zugleich nach Essigsaure und nach Schwefelwasserstoff

riechend. Siedepunkt 93°. Spec. Gew. bei 10° = 1,074. In 16 Th. Wasser, leicht in Alkohol löslich. Zerfüllt beim Erhitzen mit verdünnten Süuren in Essigshure und Schwefelwasserstoff  $CH_{g}COSH + H_{g}O = CH_{g}CO_{g}H + H_{g}S$ .

Die 6 procentige wässerige Lösung dient als Ersatz des Schwefelwasserstoffes in der

Analyse (Schiff).

Ammonium thioaceticum CH, COS(NH,). Thioessigsaures Ammonium. Man übersättigt 30 cm der reinen Säure mit Ammoniakflüssigkeit und füllt die Mischung auf 100 ccm auf. Diese Lösung dient als Ersatz des Schwefelwasserstoffes in der Analyse (Schwef), Auf 1—2 g Substanz in salzsaurer Flüssigkeit wendet man 2—3 ccm der 30 procentigen Lösung an. Man bereite die Lösung des Ammoniumthioacetates nicht für zu lange Zeit hinaus, da sie sich unter Trübung zersetzt.

Amidoessigsäure. CH<sub>2</sub>(NH<sub>4</sub>)CO<sub>2</sub>H. Glycocollum. Glycin. Leimsäss, Leimzucker. Aminoäthansäure. Tritt als Zersetzungsprodukt vieler thierischer Stoffe beim Behandeln derselben mit Minerulsäuren oder ätzenden Alkalien auf, entsteht in dieser Weise aus dem Knochenleim. Als Benzoylglykokoll (Hippursäure) kommt sie im Harn der Pflanzenfresser vor.

Darstellung. Man kocht I Th. Hippursäure 10-12 Stunden lang am Rückflusskühler mit 4 Th. konc. Salzsäure, wodurch die Hippursäure in Benzoesaure und salzsaures Glykokoll gespalten wird  $CH_aNH_a(C_aH_aCO)CO_aH + H_aO + HCl = C_aH_aCO_aH + CH_a(NH_a)CO_aH$ . HCl Man koncentrirt die Lösung, scheidet die Benzoësäure mechanisch ab und dampft die Lösung zur Trockne. Den Rückstand nimmt man mit Wasser auf, kocht die Lösung mit einem Ueberschuss Bleiglätte und fällt das Filtrat mit Schwefelwasserstoff. Die vom Schwefelblei abfiltrirte Flüssigkeit hinterlässt beim Verdampfen das Glykokoll. — Synthetisch aus Monochloressigshure und Ammoniak.

Grosse, farbiose, süssschmeckende Prismen. In Wasser leicht löslich, in Alkohol und Aether unlöslich. Schmilzt bei 236° unter Bräunung. Die wässerige Lösung giebt mit Ferrichlorid hlutrothe, mit Kupfersulfat tiefblaue Färbung. — Glykokoll vereinigt sich sowohl mit Säuren als auch mit Basen zu Salzen, s. B. CH<sub>2</sub>(NH<sub>2</sub>)CO<sub>2</sub>H. HCl, ferner

(CH,NH,CO,),Ca+H,O.

† Hydrargyrum glycocollicum, Glykokoll-Quecksilber (CHaNHaCOs)aHg. Man lost 2 g Glykokoll in 20 ccm Wasser, fügt 1 g gefälltes Quecksilberoxyd hinzu, schüttelt bis zur Auflösung und füllt mit Wasser bis zu 100 ccm auf. 1 ccm der Lösung ist = 0,01 g HgO. Zu subkutanen Injektionen. Sehr vorsichtig sufzubewahren.

## Acidum anisicum.

l. Anissaure. Acidum anisicum. C.H. (OCH.) CO.H. Methylparaoxybenzoesinre. Oxybenzoëmethytäthersäure (identisch mit der Dragonsaure von Launent und der "Umbellsäure" und Badiansäure von Persoz).

Darstellung. Man giesst 1 Th. Anisöl in eine auf 50° erwärmte Lösung von 5 Th. Kaliumdichromat, 20 Th. Wasser und 10 Th. konc. Schwefelsäure. Wenn die Reaktion nach einigen Minuten beendet ist, lässt man erkalten. filtrirt die Anissäure ab und

reinigt sie durch Auflösen in Ammoniak und Fällen mit Salzsäure. Schliesslich krystallisirt man sie aus siedendem Wasser um.

Eigenschaften. Farblose, in reinem Zustande geruchlose, monokline Nadeln oder Prismen. Schmetzp. 184° (corr.), Siedep. 275—280°. Löslich in 2500 Th. Wasser von 18°, leicht löslich in siedendem Wasser, auch in Alkehol und in Aether. Die wässerige Lösung reagirt sauer und giebt mit Ferrichlorid keine Violettfürbung. Sie entfärbt Kaliumpermanganat nicht. — 1 g Anissäure wird neutralisirt (Phenolphthalein als Indikator) durch 0,368 g Kalibydrat — 65,7 ccm ½-20-Normal-Kalilauge. Mol.-Gew. — 152. Aufbewahrung unter den indifferenten Arzneimitteln, nicht lichtempfindlich.

Prüfung. Anissäure sei farblos und rieche nur schwach nach Anisöl. 0,5 g verbreunen ohne einen Rückstand zu hinterlassen. Die wässerige Lösung reagire sauer, werde durch Eisenehlorid nicht violett gefärbt (Salicylsäure) und entfärbe nur mässige Mengen von Kaliumpermanganat. — Sie schmelze nicht unter 180°.

Anwendung. Sie wirkt antiseptisch, antithermisch und antirheumatisch wie Salicyldäure, aber ohne zu ätzen. Innerlich (meist als Na-Salz eder Phenylester) 0,3-1,0 g als Antipyretleum (beeinflusst die Herzthätigkeit nicht!). Anusserlich in der Wundbehandlung in der nämlichen Weise und den gleichen Dosen wie Salicylsäure, also in Salben, spirituöser Lösung etc., 1:100 bis 1:10.

 Natriumanisat. Natrium anisicum. C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>(OCH<sub>2</sub>)CO<sub>4</sub>Na + <sup>1</sup>/<sub>2</sub>H<sub>3</sub>O. Anissaures Natrium. Mol.-Gew. = 183.

Darstellung. Man stösst 10 Th. Anissäure und 5,5 Th. Natriumbikarbonat mit Wasser zu einer Pasta an und krystallisirt das Salz, dessen wässerige Lösung noch schwach sauer reagiren muss, aus 90 proc. Alkohol unter Erwärmen um.

Elgenschaften. Farblose Blättchen mit  $^{1}/_{3}$  Mol. Krystallwasser, oder ein farbloses kleinkrystallinisches Pulver, welches fast wasserfrei ist. Leicht löslich in Wasser. Die wässerige Lösung reagirt schwach sauer; sie giebt mit Ferrichlerid eigelben Niederschlag von Ferrianisat, durch Mineralsänren wird Anissäure in Krystallen abgeschieden. Aus der wässerigen Lösung krystallisirt ein Salz  $C_{6}H_{4}(OCH_{4}) \cdot CO_{8}Na + 5H_{4}O$  in derben Säulen. Außewahrung wie Anissäure.

Anwendung. An Stelle des Natriumsalicylates zu 0,3-1,0 g mehrmals täglich bei Ischias und Rheumatismus. Stört die Herzthätigkeit nicht.

III. Anîssaure-Phenylester. C. II. (OCH.) CO. C. II. Phenylum anisatum. Mol.-Gew. = 228. (Fülschlich auch Acidum anisophenylicum, s. Missus.) Die dem Salol entsprechende Verbindung der Anissaure. Wird dargestellt durch Einwirkung von Phosphorpentachlorid auf eine Mischung von Anissaure und Phenol, s. Salolum.

Farblose, bei 75-76° schmelzende Krystalle, unlöslich in Wasser, leiebt töslich in Alkahol und in Chloroform. Durch Natronlange wird es schon in der Kälte gelöst unter Spaltung in Anissäure und in Phenol. Aufbewahrung wie Anissäure.

Anwendung. Za 0.5-1.0 g mehrmals bei Rheumatismus und Neuralgien wie das Salol.

## Acidum benzoicum.

Von den Pharmakopöen schreiben Austr., Gall., Germ., Helv. die durch Sublimstion von Benzoëharz gewonnene Benzoësäure vor. Gall. hat ausserdem noch die auf nassem Wege aus Harz bereitete aufgenommen. U-St. und Brit. lassen die aus Harz sublimirte und die aus Toluol gewonnene Benzoësäure zu.

Reine oder künstliche Benzoësäure. Acidum benzoicum (Brit., U-St.).
 Acidum benzoicum artificiale (e Toluolo, seu crystallisatum) C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>CO<sub>6</sub>H. Mol.-Gew

Darstellung. Toluol  $C_0H_0$ .  $CH_0$  wird durch Chloriren zunächst in Benzotrichlorid  $C_0H_0$ .  $CCl_1$  verwandelt und dieses durch Erhitzen mit Wasser auf 150° in Benzoësäure übergeführt:  $C_0H_0$ .  $CCl_1+2H_0$ .  $CCl_2+C_0H_0$ .  $CCl_2$ .

Eigenschaften. Farblose, glänzende Nadeln oder Blätter, in reinem Zustande geruchlos. Schmelzp. 120—121°, Siedep. 249—250°. Sublimirt schon bei 150°. Mit Wasserdämpfon flüchtig. Die Dämpfe der Benzoësänre reizen die Schleimhäute heftig. Löslich in 15 Th. siedendem oder 380 Th. kaltem Wasser, ferner in 2 Th. Alkohol oder 3 Th. Aether. Leicht löslich in Chloroform, Schwefelkohlenstoff, fetten und ätherischen Oelen.

Dieses Praparat kann als reine Benzoësäure angesehen werden. Es ist in der Regel nur durch Sparen von Benzaldehyd und durch kleine Mengen gechlorter Benzoësäuren verunreinigt. Die U-St. und Brit. lassen es als officinelles Praparat zu, ausserdem wird es in ausgedehntem Umfange in der organischen Technik, z. B. zur Herstellung von Anflinblau, verwendet.

II. Harn-Benzoësäure. Acidum benzoicum ex urlua. Der Harn der Pflanzenfresser enthält Hippursäure (Benzoyl-Glycocoll) CH<sub>6</sub>NH(C<sub>8</sub>H<sub>5</sub>CO)CO<sub>2</sub>H, welche durch Einwirkung von Säuren oder Basen in Glycocoll und Benzoësäure gespalten wird.

Man lässt Harn von Pferden oder Rindern durch mehrtägiges Stehen in Gruben faulen (Bildung von NH, 1), klärt ihn dann in Bottichen mit Kalkmilch, dampft die klare Flüssigkeit auf ein kleines Volumen ein und scheidet die Benzoesaure durch Ansauern der filtrirten Flüssigkeit mit Salzsaure ab.

$$\mathrm{CH}_{1}.\,\mathrm{NH}(\mathrm{C}_{0}\mathrm{H}_{5}\mathrm{CO})\,\mathrm{CO}_{1}\mathrm{H} + \mathrm{H}_{2}\mathrm{O} \ = \ \mathrm{CH}_{1}(\mathrm{NH}_{2})\,\mathrm{CO}_{2}\mathrm{H} + \mathrm{C}_{5}\mathrm{H}_{5}\,\mathrm{CO}_{1}\mathrm{H}.$$

Die so bergestellte Benzoësäure enthält stets geringe Mengen von Mineralstoffen (Asche), meist Kalksalze, und besitzt in der Regel sohwach urinösem Geruch. Sie wird kaum noch angewendet. Sie ist in keiner Pharmakopöe mehr officinell.

III. Benzoësäure aus Harz. a) Auf nassem Woge. Acide benzoique par voie humide (Gall.). Man mischt 1000 g gepulvertes (zimmtsäurefreies) Benzoëharz mit 300 g Aetzkalk, die vorher durch Besprengen mit Wasser in staubiges Calciumhydrat verwandelt sind, vertheilt das Gemisch in 6 Liter Wasser, digerirt zunächst einige Zeit und kocht alsdann unter Umrühren und Ersatz des verdampften Wassers eine Stunde. Die Flüssigkeit wird kolirt, der Rückstand noch 1—2 Mal mit je 4 Liter Wasser ausgekocht.

Die vereinigten, Calciumbenzoat enthaltenden Flüssigkeiten werden filtrirt, auf etwa 3 Liter eingedampft und mit reiner Salzslure bis zur stark sauren Reaktion versetzt. Nach dem Erkalten sammelt man die Krystalle und krystallisirt sie unter Zusatz von etwas Thierkohle aus 20 Th. siedendem Wasser um.

Man kann auf diese Weise die gesammte Benzoësäure aus dem Harz gewinnen, aber diese ist nahezu frei von riecheuden Stoffen, dafür aber enthält sie in der Regel noch etwas Mineralstoffe (Kalksalze).

b) Durch Sublimation. Acidum benzoicum (Austr., Brit., Germ., Helv., U-St.). Acide benzoique par sublimation (Gall.). Benzoic acide. Flores Benzoes. Fleurs de Benjoin.

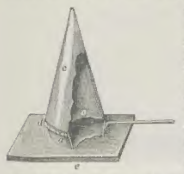
Zur Darstellung eignen sich nur zimmtsäurefreie Benzoësorten (Palembang-Benzoë, nicht aber die zimmtsäurehaltige Penang-Benzoë).

Ehe man zur Sublimation schreitet, muss man eich also vergewissern, dass das zu verarbeitende Benzoëharz auch wirklich zimmtsäurefrei ist. Zu diesem Zwecke digerirt man 5 g eines guten Durchschnittsmusters des gepulverten Benzoëharzes mit einer heissen Lösung von 1,3 g kryst. Natriumkarbenat in 15 g Wasser eine Stunde lang, filtrirt nach dem Erkalten und fällt aus dem Filtrat die Benzoësäure durch Zusatz von verdünnter Schwefelsäure. Die ausgewaschenen Krystalle werden alsdaun in einem Probirrohre mit kone. Kaliumpermanganatlösung übergossen und das lose verschlossene Rohr in ein erwärmtes Wasserbad eingesetzt. Es darf der Geruch nach Bittermandelöl nicht auftreten.

Das Harz wird gepulvert und zwar entweder unvermischt oder - wie Gall, vor-

schreibt - mach dem Vermischen mit dem gleichen Gewicht Sand der Sublimation unterworfen.

Darstellung. Um kleinere Mengen der officinellen Benzossaure dazzustellen, bringt man in einen 4-5 cm hohen und etwa 20 cm weiten Tiegel (a) aus Gusseisen oder Schwarzblech getrocknetes, grobgepulvertes Benzoeharz in etwa 2-3 cm hoher Schicht, badackt den Tiegel mit einer Scheibe (e) lockeren Filtrirpapieres, welche mit vielen Nadel-



stichen durchbohrt und an den Rand des Tiegels mit Stärkekleister festgeklebt ist. Ueber die Papierscheibe setzt man einen aus starkem Papier geklebten Hut (c) in Dütenform, welcher (bei d) durch Bindfaden befestigt ist. Diese Vorrichtung setzt man auf ein ge-heiztes Sandbad, z. B. auf eine mit nicht zu dieker Schicht Sand bedeckte heisse Heerdplatte. Um den Tiegel herum schichtet man den Sand etwas in die Höhe, auch kann man zweckmässig in die Sandschicht einen Thermometer einsetzen. Man leitet die Erwarmung der Sandschieht so, dass ihre Temperatur zwischen 160-180° bleibt. Steigt die Temperatur erheblich über 180° hinaus, so fällt die Benzoëskure sehr stack geflicht und brenzlich riechend aus. Nach 5 bis 8 Stunden ist die Sublimation beendet; man nimmt Fig. 3. Klainer Apparat z. Benzočsauresublimation.

Fig. 3. Klainer Apparat z. Benzočsaurekrystalle. Dio über den Tiegel angebrachte Scheibe
von durchlüchertem Papier (das sog. Diaphragma)
bat den Zweck, das Zurückfallen von Benzočsauretrystallen in den Tiegel zu verhindern; andervreeits aber zeigt sie den Nachtheil, dass
erhebliche Mengan Benzožsaure in Dezenform ein benzočsaure-

erhebliche Mengen Benzoeshure in Dampfform oder in geschmolzenem Zustande in diese

Scheibe eindringen, wodurch die Ausbeute natürlich verringert wird.

Gleichfalls für Darstellung im kleineren Mussstabe empfiehlt Starting (Arch. Pharm. 1889, S. 410) nachstehende Anordnung: Ein Kasten von 86 cm Länge, 31 cm Breite und 31 cm Tiefe wird, wenn die Innenflächen nicht glatt gehobelt sind, mit weissem Glanz-papier ausgeklebt, Deckel und Fugen werden von aussen zugeklebt. In die Längsseite des Kastons schnoidet man ein dem Sublimirgefäss genau entsprechendes, rundes Loch ein. Als Sublimirgefass dient ein halbkugelformiges Gefass aus getriebenem Schwarzblech, Messing oder Kupfer von 8 cm Durchmesser und 5 cm Höhe (eine alte Wasgeschale). Man beschickt dasselbe mit etwa 40 g gepulvertem und vorher getrocknetem Benzoelarz und dreht es nun etwa 1,5 cm tief in den Kasten ein. 5—8 cm über dem Sublimirgefäss ist ein auf Leisten ruhender Rahmen mit durchlöchertam Filtrirpapier angebracht, um das Zurückfallen der Benzoesäure zu verhindern. Das Sublimirgefäss wird nun mittelst einer kleinen Spiritusflamme erwärmt. Nach 4—5 Stunden lässt man erkalten, entfernt das Sublimirgefäss vorsichtig, kratzt den Harzrückstand heraus und beschickt das Gefäss mit einer neuen Menge Benzoelsarz. Der Kasten wird zur Entnahme der Benzoelsarz nach siner Reibe (12—15) hinter einauder ausgefährter Sublimationan profilmat. Die Ausbeute einer Reihe (12-15) hinter sinauder ausgefährter Sublimationen geöffnet. Die Ausbeute sell bis zu 25 Proc. betragen. Wesentlich für die Erzielung guter Ausbeute ist, dass das Aufnahmegefäss im Verhältniss zum Sublimirgofiss entsprechend geräumig ist.

Die von verschiedenen Operationen stammende Benzoësaure ist stels sorgfältig zu

mischen, weil die einzelnen Parthieen in der Regel etwas verschieden ausfallen.

Für die Herstellung grösserer Mengen von Benzoesaure sind besondere Apparate konstruirt worden (Kommeut, Hager-Fischer-Hartwich, II. Aufl. Bd. I, S. 49); indessen benutzen auch Fabriken einfache Verrichtungen, z. B. Helztennen von 1 Meter Höhe, welche mit Papier ausgekieht und im übrigen in ähnlicher Weise hergerichtet sind, wie dies von STARTING oben angegeben ist.

Die Riickstände von der Sublimation kann man entweder zur Gewinnung von Benzoësaure auf nassem Wege oder zur Herstellung von Raucheressenzen etc. verwerthen.

Elgenschaften. Die sublimirte Benzoësäure ist reine Benzoësäure, welche mit riechenden Stoffen beladen ist. Von diesen sind nachgewiesen worden: Benzoesänre-Methylester C, H, CO, CH, Benzoësäure-Benzylester C, H, CO, C, H, Vanillin C, H, O, Guajacol  $C_6H_4(OH)OCH_8$ , Brenzcatechin  $C_6H_4(OH)_8$ , Acetylguajacol  $C_6H_4(OH)O$ .  $C_8H_8O$ , Benzoyiguajacol C, H, (OH) OC, H, O und Benzophenon (C, H, ), CO. Sie bildet farblose bis gelblich oder brännlich-gelb gefärbte Nadeln oder Blättehen von angenehmem, nicht bran-

Handh d pharm Prazis I.

Zweimal

digem Geruch und aromatischem, stark kratzendem Geschmack. Wegen des Gehaltes an ätherischem Oel schmilzt das Präparat schon unter siedendem Wasser.

Prüfung. 1) Sie schmilzt auf dem Platinbleche unter Ausstossung stechend ricchender Dämpfe und verbrennt, ohne einen Rückstand zu hinterlassen. (Ein solcher würde bestehen aus unorganischer Verunreinigung, z. B. Borsäure.) Starke Verkohlung beim Erhitzen weist auf Zucker oder Weinsaure hin. - 2) In 10 Th. Chloroform sei sie löslich. Ein Rückstand könnte aus Oxalsaure, Weinsaure, Zucker, Borsaure bestehen. - 3) Man erwärmt 0,25 g Benzoësäure mit 2,5 ccm Wasser und 0,25 g Kallumpermanganat durch Einstellen in heisses Wasser 10-15 Minuten lang. Es darf dez Geruch nach Bittermandelöl nicht auftreten, andernfalls ist Zimmtsäure zugegen. - 4) Die kalt gesättigte wässerige Lösung werde durch Eisenchlorid nicht violett gefärbt (Salicylsäure). - 5) Ob die Benzoësäure lediglich aus Harz dargestellt wurde, lässt sich nicht zweifellos feststellen. Kennzeichen für ein solches gutes Präparat sind: a) In Ammoniak löst sie sich unter Trübung und gelblicher bis bräunlicher Färbung auf. b) Schüttelt man 0,1 g Benzoësäure mit 2 com verdfinnter Schwefelsäure an und fügt 5 cem Kaliumpermanganatlösung (1:1000) hinzu, so muss die Flüssigkeit nach 8 Stunden entfürbt sein. e) Man übergiesst 1 g Benzoësaure mit 50 cem Wasser und 1 cem Normalkalilauge und lässt unter öfterem Umschütteln 15 Minuten stehen. Im Filtrat entsteht auf Zusatz eines Tropfens Ferrichloridlösung ein rosafarbiger Niederschlag, auch die über diesem stehende Flüssigkeit ist in der Regel roth gefärbt.

Aufbewahrung. Bezüglich der reinen Sorten (I-IIIa) ist nichts zu bemerken; die aus Harz sublimirte Benzessaure IIIb werde vor Licht und ammoniakalischer Luft geschützt in gut geschlossenen Gefässen aufbewahrt.

Analyse. Man erkennt die Benzoësäure an ihren physikalischen Eigenschaften und an folgenden Reaktionen: 1) Beim Glühen mit Aetzkalk liefert sie Benzol C. H., welches durch Überführen in Nitrobenzol gekennzeichnet werden kann. 2) Die wässerige Lösung giebt mit neutralem Ferrichlorid einen brünnlichen Niederschlag von Ferribenzoat. Durch Salzsäure wird dieser unter Abscheidung freier Benzoësäure gespalten.

Aus der wässerigen Lösung kann man die freie Benzoësäure durch Chloroform ausschütteln. Nach dem Verdunsten des Lösungsmittels kann die Menge der Benzoësäure durch Titriren mit Normal-Kalilauge und Phenolphthalein als Indikator bestimmt werden. I cem Normal-Kalilauge — 0,122 g Benzoësäure.

Anwendung. Wirkt gährungs- und fäulnisswidrig (bakterientödtend), auch temperaturherabsetzend. Aeusserlich wird meist Toluol-Benzoësäure verwendet und zwar in der Wundbehandlung wie Karbolsäure und Salicylsäure in 1 proc. alkoholisch-wässeriger Lösung, ferner in Salben 1:10-20, in Form von Verbandstoffen. Innerlich, Ais erregendes oder expektorirendes Mittel zu 0,1-0,5 g in Pulvern oder subkutanen Injektionen. Die Ausscheidung der Benzoësäure erfolgt durch den Urin als Hippursäure.

Die Toluol-Benzossaure wird ähnlich wie die Salicylsaure wegen des schwierigeren Nachweises zur Konservirung von Nahrungsmitteln etc. (Bier 0,05-0,1:1000, süsse Früchte 0,5:1000,0) verwendet, doch ist die Verwendung z. B. in Frankreich untersagt.

Liquor injectorius excitans — Rosde. Acidi benzolci Camphorse & 1,0 Spiritus 10,0 Zur subkutanen Injektion.

Linimentum antipsorieum.	Elutora lithontriptica - Car.
Acidi benzolci 3,0 Esnaoli 57,0 Spiritus absoluti 35,0 Glycorini 5,0 Glycorini 5,0 Ligdich auf die Kratze-Pusteln aufzo- pluseln, Cave: Feoersgefahr]	Acidi benzolci \$,0 Natrii bicarbonici 5,0 Natrii phosphorici 10,0 Aquae Cinnamomi 200,0 Tincturae Hyoscyami 10,0 Dreimai taglich einen Essöffel bol Lithia

aly,

Pulvia pectoralia	- WEDEL.
WEDEL'sches Bri	stpulvar.
Radicia Liquiritias	10,0
Bhlzomatis Iridia	2,0
Sulfuris depurati	5,0
Acidi benzoici	0,5
Sacchari pulverail	0,00
Olei Foeniculi	
Olei Anial	El gtt 4

Taglich drei- bis viermal einen Theclottel, in Literen Vorschriften steht an Stelle der Benzotshure : Reginae Benzoes 2,0-3,0,

### Tinctura dentifricia - Muzea.

Thymoli	0,25
Acidi benzolci	3,0
Tinctures Eucalypti	15,0
Spiritum	100,0
Olei Gaultherian g	tt 25
(vel Olei Menthas pip.	gtt. 90)
Aul ein Glas Wasser - ein	Essibifel voll.

#### Trochisci cum Acido benzoico.

Acidi bensolei	5.0
Fructus Aulai vulgaria	10,0
Succi Liquiritias puly.	20,0
Tragacanthae puly.	5,0
Glycerini	
Aquae Rosae AA	10,0
Vaniline saccharatee	0,5
Tradicts Trianfeltine o a	

Für 100 Pastillen, die mit Lignum santalinum rubrum zu bestreuen aind. Bei Heiserkeit (für Redner und Sünger) mehrmals täglich 1-2 Stück gu nehmen.

#### Unguentum antiherpeticum acre.

Balsami Peruviani	5,0
Acidi carbollel	2,0
Acidi bennolci	1,0
Unguenti cerei	20,0
Gegen Kinn- und Rartflechte,	Gesichtsfinnen,

### Unguentum antihorueticum leniene.

Balsami	Peruriani	5,0
Acidl be	napiei	2,5
Unguent	i cerei	25,0
Vie dle vor	ice Salbe su	ee braucher

† Jodosobenzoësäure  $C_aH_a(CO_aH)$  JO. Acidum jodoso-benzoicum. Zur Darstellung wird o-Jodhenzoësäure  $C_aH_a$  JOO $_aH$  in rauchender Salpetersäure gelöst, die Lösung zum Sieden erhitzt und nach dem Abkühlen mit Wasser versetzt. Die ausgeschiedene Säure

wird aus Wasser umkrystallisirt. D.R.P. 68574.
Schwach gelbliche Blättehen, bei 209° unter Zersetzung schmelzend. Durch ange-

Schwach gelbliche Blättchen, bei 200° unter Zersetzung schmelzend. Durch angesäuerte Kaliumjodidlösung wird unter Rückhildung von Jodhenzoësäure freies Jod abgeschieden. C<sub>8</sub>H<sub>1</sub>(CO<sub>2</sub>H)JO+2HJ=H<sub>2</sub>O+2J+C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>(J)CO<sub>2</sub>H.
Vorübergehend als Jodoform-Ersatz empfohlen. Vorsichtig aufzubewahren.
Benzoësaure-Verbandstoffe. a) Benzoësäure-Gaze nach Backs 5 Proc. 1 kg snifetteter Gaze wird getränkt mit 2500 ccm einer Lösung aus Acidi benzotci 50,0 g, Olei Ricini 20,0 g (oder Olei Ricini und Colophonii ää 10,0 g) und 2430 ccm Spiritus von 90 Proc. b) Benzoësäure-Watte nach Backs 5 Proc. Man bereitet eine Lösung aus Acidi benzotci 50,0 g, Olei Ricini, Colophonii ää 10,0 g, Spiritus q. s., dass die Lösung 41 beträgt und tränkt damit 1 kg entfettete Watte.

Bestimmung der Benzoësäure in Verbandstoffen. Man extrahirt in einem kleinen aus einer Glasröhre hergestellten Perkolator 5 g einer Durchschnittsprobe des Verbandstoffes mit Alkohol bis zur Erschöpfung. Alsdam fügt man zu den vereinigten Auszügen einige Tropfen Phenolphthalemlösung und titrirt mit 1/10-Normal-Kalilauge bis zur Rothfärbung. 1 ccm 1/10-Normal-Kalilauge entspricht = 0,0122 g Benzoësäure.

### Acidum boricum.

Acidum borleum (Austr. Brit. Germ. Helv. U-St.). Acide borlque. (Gall.) Borshure. Aeldum boraclcum. Sal sedativum (seu narcoticum) Hombergi. Acor boracieus. Borie (Boracie) acid. Fleurs de borax. B(OH), Mol. Gew. = 62. Das officinelle Praparat wird aus dem Borax abgeschieden; die Darstellung durch Reinigung der rohen Borskure des Handels kann nicht empfohlen werden.

Darstellung. Eine filtrirte Lösung von 10 Th. Borax in 30 Th. siedendem Wasser vermischt man mit 11 Th. 30 proc. reiner Salpetersäure (spec. Gew. 1.185). Nach längerem Stehen der Mischung an einem kühlen Orte sammelt man die ausgeschiedenen Krystalle, wäscht sie mit eiskaltem Wasser und krystallisirt sie aus der 4fachen Menge siedendem Wasser um. - Die Mutterlauge kann nach dem Neutralisiren mit Natriumearbonat auf rohes Natriumnitrat verarbeitet werden.

Eigenschaften. Farblose, geruchlose, glänzende, schuppenartige, sechsseitige Krystalle von schwach saurem Geschmack, welche fettig anzufühlen sind. Spec. Gew. = 1.48. Sie lösen sich in 25—30 Th. kaltem oder 3—4 Th. siedendem Wasser, auch in 20 Th. Alkohol (von 90 Vol. Proc.) oder 5 Th. Glycerin, wenig in Aether. Mit Wasserdämpfen sind sie flüchtig. Beim starken Erhitzen blähen sie sich stark auf, geben 43.65 Proc. Wasser ab und schmeizen zu einem Glasfluss — Borsäureanhydrid B<sub>2</sub>0<sub>g</sub>, welcher in der Hitze nicht mehr flüchtig ist. Die wässerige Lösung röthet den Lackmusfarbstoff nur undentlich. Der saure Charakter der Borsäure tritt namentlich nach Zusatz von grösseren Mengen Glycerin in die Erscheinung, s. w. u.; Mischungen von Borsäure mit Salicylsäure schmecken stark bitter.

Prafung. 1) 2 g Borsaure lösen sich klar in 60 com Wasser. 2) Diese Lösung werde durch Schwefelwasserstoffwasser nicht verändert (Metalle, z. B. Blei, Kupfer), durch Ammoniak nicht blau gefärbt (Kupfer). Nach dem Ansäuern mit Salzsäure werde sie durch Ferrieyankalium nicht blau und durch Rhodankalium nicht roth gefürbt (Eisen). 8) Nach dem Ansäuern mit Salpetersäure werde sie weder durch Silbernitrat (Chlor) noch durch Baryumchlorid (Schwefelsäure) getrübt. 4) Man löse 0,05 g Diphenylamin in 5 com kone. Schwefelsäure und schichte die obige Borsäurelösung darauf. In kurzer Zeit eintretende Blaufärbung zeigt Salpetersäure an.

Erkennung, Bestimmung. Die wässerige Lösung der freien Bersäure fürbt Lackmus weinreth. Bringt man sie auf Curcumapapier, so entsteht auf diesem — selbst wann die Lösung mit Salzsäure angesäuert war — beim Abdunsten oder Eintrocknen ein braunrother Fleck, der beim Betupfen mit Ammoniak in Schwarzblau übergeht (Charakteristisch!). Fre is Borsäure fürbt die nicht leuchtende Flamme grün; Borate müssen zur Erzielung dieser Flammenfärbung mit Schwefelsäure (nicht Salzsäure) befeuchtet werden. Die Lösungen der freien Borsäure in Alkohol oder Glycerin (bei Boraten ist ausserdem Zusatz von Schwefelsäure erforderlich!) brennen mit grüngesäumter Flamme.

Die Bestimmung der Borsaure, wenn sie in freiem Zustande vorhanden ist, kann gewichtsanalytisch oder maassanalytisch erfolgen.

- a) Gewichtsanalytisch. Hat man in einer Lösung nur freie Borsäure, so versetzt man diese mit einer genau gewogenen genügenden Menge geglühten Natriumcarbonats Na<sub>1</sub>CO<sub>1</sub>, dampft zur Trockne und glüht den Rückstand. Das Gewicht desselben ist gleich der Menge des zugesetzten Natriumcarbonats plus dem vorhandenen Borsäureanhydrid minns der durch die Borsäure ausgetriebenen Kohlensäure. Man bestimmt alsdann die Menge der in dem Rückstande noch vorhandenen Kohlensäure, berechnet, wie viel Natriumoxyd in dem angewendeten Natriumcarbonat enthalten ist. Man addirt Gesammt-Natriumoxyd + im Rückstand gefundene Kohlensäure und zieht die Summe von der zugesetzten Menge Natriumcarbonat ab. Die Differenz entspricht dem im Rückstand vorhandenen Borsäureanhydrid, B<sub>4</sub>O<sub>2</sub>, welches auf Borsäure B(OH)<sub>3</sub> umzurechnen ist. Vergl. Freskrius, Quant. Analyse I und II.
- b) Maassanalytisch. Man löst etwa 0,2—0,3 g Borsäure in Wasser, fügt 40 bis 60 ccm Glycerin hinzu und titrirt nach Zusatz einiger Tropfen Phenophthaleïn mit ¹/10 Normal-Natronlauge (frei von CO<sub>2</sub>), besser noch mit ¹/10 Barytlauge, bis roth. Durch weiteren Zusatz von Glycerin darf die Flüssigkeit nicht entfärbt werden s. w. u. 1 ccm ¹/10 Normal-Lauge entspricht = 0,0082 g Borsäure BO<sub>2</sub>H<sub>3</sub>.

Bestimmung in Verbandstoffen. 5g Borsäure-Watte oder -Gaze werden zerschnitten und in einem 500 ccm-Kolben durch häufiges Umschütteln mit einer Mischung von 1 Th. Glycerin und 19 Th. Wasser ausgezogen und später mit der gleichen Mischung bis zur Marke aufgefüllt. 100 ccm der klar abgehobenen Lösung werden mit 40 ccm Glycerin gemischt und unter Zusatz von Phenolphthalein mit möglichst kohlensäurefreier (I) 1/10-Normal-Natronlauge titrirt. Die Anzahl der verbrauchten Kubikeentimeter 1/10-Normal-Natronlauge, mit 0,0062 multiplicirt, ergiebt die Menge der in 1 g Borwatte etc. enthaltenen Borsäure B(OH). Nach Beendigung der Titration muss auf erneuten Zusatz von Glycerin die rothe Färbung der Lösung bestehen bleiben. Versehwindet sie, so ist dies ein Anzeichen dafür, dass es bei der Titration an Glycerin fehlte. Es muss alsdann ein neuer Versuch mit größerem Glycerin-Zusatz ausgeführt werden.

Amvendung. Borsaure wirkt stark faulnisswidrig, antiseptisch, verhindert aber die Schimmelbildung nicht. Acusserlich: als Antisepticum und Desinficiens in der Wundbehandlung und Behandlung von Schleimhäuten in wässeriger Lösung 2,0 - 4,0: 100,0 in Salben 1.0 - 2.0: 10.0. zu Einblasungen unverdünnt als Pulver. In Form von Verbandstoffen. Innerlich zu 0,3-1,0 g bei falschen Gährungen im Magen und einigen Infektionskrankbeiten versucht. Intoxikationen können nach starken innerlichen Gaben, aber auch bei Susserlicher Anwendung durch Resorption eintreten.

Technisch: Zur Konservirung von Nahrungsmitteln, Bier, Milch, Fleisch, Fische, (anf 1 kg. = 0.5-1.0 g), nicht ganz unbedenklich (s. o.). Zur Herstellung von Glasuren, Emaillefüssen, bei der Flintglasbereitung, zum Färben des Goldes, in der Galvanoplastik und Photographie, zum Tranken der Dochte der Stearinkerzen.

AESCHLIMANS Schnupfpulver gegen Nasenkatarrh: Acidi borici, Naphthalini \$25,0, Camphorae 1,0, parfumirt mit Rosen- oder Patschuli-Oel.

Antibacterin, ein Einsthmungs-Antiseptikum. Nach Aufrigent: Acidi borici 6.25, Liquoris Ferri sesquichlorati 1,5, Spiritus Aetheris chlorati q. s. ad 100,0.

Antifungin (Oppenmann), Specificum bei Diphtherie: Magnesiae ustae 1,0, Acidi borici 15,5, Aquae destillatae 75,0. [F. Scholz.]

Boroglycerinum, Boroglycerid, Bantr's preserving compound. C.H.BO. 62 Th. Borsaure werden unter Erwarmen in 92 Th. Glycerin gelöst. Durchsichtige, hygros-

Vorschrift des Ergänzb.: Borsäure-Pulver 62 Th., Glycerin 104 Th. werden verrieben und im Sandbade unter Umrühren so lange auf 150° erhitzt, bis das Gewicht = 100 Th. beträgt. Die heisse Masse wird auf Glasplatten gegossen und nach dem Erkalten abgestossen.

Glyceritum Boroglycerial [U-St.], 310 g Borshure mit 460 g Glyceria in tarirter Porzellanschale nicht über 150° erhitzen, bis die Mischung 500 g wiegt, dann 500 g Glycerin zumischen. Die 10 proc. Lösung zur Wundbehandlung.

Borol, Konservirungsmittel und Antisepticum. Geschmolzenes Gemisch von Bor-

saure und Natriumbisulfat. (WAURICK.)

Borsalyl, Antisepticum. Gemenge von 25 g Borsaure und 32 g Natriumsalicylat. (WAURICE.)

Crinol. Ein Hanspiritus; nach Aufrecht: Spiritus 35,0, Glycerin 5,0, Boreaure 0,5, Wasser 60,0, Parfum ad libitum.

Glacialin, Conservirungsmittel für Fleisch und Milch. Lösung von 9 Th. Borax.

18 Th. Borskure, 6 Th. Zucker, 9 Th. Glycerin und 400 Th. Wasser.

Listerine (amerik.-engl. Desinf.-Mittel). Ol. Eucalypti, Ol. Wintergreen, Menthol,
Thymel an 0,5 g. Acidi borici 15,0, Spiritus 135,0 Aquae q. s ad 1 Liter Tscheppe, Pharm. Ztg. 1891, 118).

Listerine-Lambert. Acidi borici 20 (solve în aqua). Acidi benzoici 15,0, Thymoli 5,0, Eucalyptoli git. 5, Olei Gaultheriae git. 5, Olei Monthae git. 3, Ol. Thymi git. 1, Alkobol 100, Aquae q. s ad 500 g. (Pharm. Zig. 1895, 621).

Wickersheimens Konservirungsfilissigkeit für Nahrungsmittel, Borsaure 50 g.

Kochsalz 20 g, Salicylsäure 7,5 g, Glycerin 250 g, Wasser q. s. ad 1 Liter, Glybolid. Eine Pasta aus 2 Th. Glycerin, 1 Th. Borsäure, 1 Th. Acetanilid her-

gestellt. Bei Pusteln, Abscessen etc.

Boralid. Mischang aus gleichen Theilen Borsaure und Acetanilid. Bei Eczumen. Konserve-Salz. Kochsalz 5 Th., Kalisalpeter 3 Th., Borsaure 2 Th. Auf 1 kg Fleisch = 1 g der Mischung.

Horskure-Watta Bal. 10% 20% Rp Acidi boriei Acidi borici 75,0 150,0 300,0 Aquae fervidae 8800,0 3860,0 2700,0 Gusaypii depurati 1000,0 1000,0 1000,0 Fuchsin

Man presst bel jeder Vorschrift his auf 2000 g ab, 1. Lignmenta

Bornhurs-Lint 5%

Ep. Acidi bozici Aquae fervidae 1000,0 Spiritus (90%) 500,0 Link 1000.0

Ohne abstirresses wocknes

Unguentum Acidi borici Listen. (Original-Vorschrift,)

lip. Acidi borici Cerne alban RA 5.0 Olei Amygdalarum Paraffini solidi ha 10,0

l'aguentum Acidi borici Listen. (Budische Taxe.)

Ep. Acidi borici piv. Olel Amygdalarum Corne albae Al 10,0 Langlini 20.0 Lanolinum boricum in bacillis. Rp. Bebi benzofnati 30,0 Lanolini 60,0 Acidi borici piv. 10,0

In Stangen giessen und in Metallbüchsen mit rerschiebbarem Boden abgoben.

> Lanolimentum Boroglycerini. (Badische Taxe.) Rp. Otel Olivarum 5,0 Lanolini 20,0 Ungt. Paraffini 65,0 Boroglycerini 5,0

5,0. Zu 50 g der schaumig gerührten Salbe i Tropfen Rosentil.

> Lauolimentum Boroglycerini. Wollfett-Boroglycerin (Ergb.)

Glycerini

Rp. (I) Acidi borici 20,0 (2) Glycerini (3) Aquae destilintae 50,0 (4) Adipis lanae anhydr. 350,0 (5) Olei Olivarum 130,0

Es werden 1, 2 n. 3 bis sur Lösung erwärmt und mit 4 u. 5 zur weichen Salbe verarbeitet.

Borsaure-Gaze 10%.

Bp. Acidi borici 120,0 Aquae fervidae 1380,0 Gaze hydrophite (\$2--25 m) 1000,0 Tranken und auf 2250,0 abpresson.

Gase borique 10% (Gall.). Rp. Acidi borici plv. 1000,0 Terebinth, veneuse 100,0 Spiritus Dolla 18.9 kg 1 kg Gaze soll von dieser Lösung 2,2 kg aufnehmen, also nach dem Abpressen 3,9 kg wiegen.

> Pasta aseptica (Form. Berol.) Rp. Acidi salicylici 0,5 Acidi borici 5.0 Zinci oxydati 10,0 Vaseline american 34,5.

Vaseline boriqué (Gall.). Rp. Acidi berici 1,0 Vaseline

Ungt. scidi boriel (Germ., U-St.). Unguentum borleum (Hely)

Germ. u. Hlv. U-St. Acidi borici Dogt. Paraffini Đ.

Unguentum acidi borici extensum. Bor-Salbenmull (Diet. M.). Bp. Sebi benzoinati

Adipis benzolnati Acidi borici subt. plv. 10,0

Unguentum contra combustiones. Prof. Dr. Schwinners Brandsalbe, Rp. Acidi borici 5.0 Zinci oxydati 10,0 Adlple

# Acidum camphoricum.

Acidum camphoricum, Kamphersliure (Germ.). Rechts-Kamphersliure. Gewöhnliche Kamphersäure. Kamphylsäure. Acide camphorique. Camphoric acid. C. H. O. Mol. Gew. = 200. Zweibasische Säure = C. H. (CO. H).

Darstellung. Man wihlt Stehkolben oder Rundkolben mit engem Halse von etwa 4 Liter Fassungsraum aus und bringt in jeden derselben 150 g Kampher sowie 2 Liter Salpetersäure von 1,27 spec. Gewicht. In den Hals eines jeden Kolbens kittet man mit Hilfe von Gips bei C ein Glasrohr ein von 1,6 bis 2 m Länge und etwa 0,75 bis I em lichter Weite. 1) Das obere Ende des Rohres wird rechtwinklig umgebogen, um es bei D direkt in einen Abzug, bez. ins Freie einmünden zu lassen.

Den so vorbereiteten Kolben B bringt man auf ein Wasserbad A und erhält dieses in lebhaftem Sieden. Die Einwirkung der Salpetersäure auf den geschmolzenen Kampher zeigt sich in reichlicher Entwickelung von braunen Dämpfen (Untersalpetersäure, Stickstoffdioxyd NO.), welche durch den Rauchfang bez. ins Freie entweichen, während die gleichzeitig verdampfende Salpetersäure in dem als Luftkühler bez. Rückflusskühler wirkenden Glasrohr verdichtet wird und wieder in den Kolben zurückfliesst. - Sobald die Dämpfe in dem Kühlrehr nur noch wenig gefärbt sind, kann man das Erhitzen einstellen. Für die oben angegebenen Gewichtsmengen ist etwa 50stündiges Erhitzen erforderlich.

Nach völligem Erkalten sammelt man die in der Salpetersäure ausgeschiedenen Krystalle von Kamphersäure, indem man die Flüssigkeit durch einen Trichter giesst, in desson Grund ein Bäusch'chen Asbest oder Glaswolle gedrückt ist. [Das Filtrat destillirt man bis auf etwa 1/4 ab. Scheiden sich aus demselben nach dem Erkalten noch Krystalle ab, so vereinigt man diese mit der ersten Ausscheidung. Die überdestillirte Salpetersäure kann zu technischen Zwecken verwendet werden.]

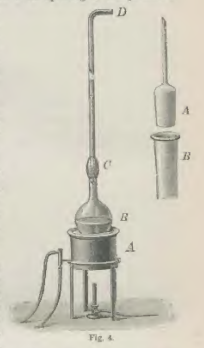
<sup>1)</sup> Noch zweckmässiger ist es, entsprechende Kühlröhren an Kolben anschleifen zu lessen (s. Fig. 4).

Die gewonnenen Krystalle übergiesst man mit der 5fachen Menge Wasser, erhitzt und fügt soviel Natriumcarbonat hinzu, dass Auflösung erfolgt, und die Flüssigkeit schwach alkalisch reagirt. Man filtrirt und lässt krystallisiren. Die erhaltenen Krystalle von Kamphersaurem Natrium löst man in der 10 fachen Menge Wasser auf, zersetzt durch einen Ueberschuss von Salzsäure, lässt krystallisiren und reinigt die erhaltenen Krystalle durch Umkrystallisiren, wenn nöthig unter Zusatz von Thierkohle.

Eigenschaften. Farb- und geruchlose Krystallblättehen oder ein krystallinisches Pulver, beim Kauen zwischen den Zähnen knirschend, von säuerlichem, hintennach bitterlichem Geschmack Die reine Säure schmilzt bei 186-187°, Germ. giebt als Schm.-P. 178-180° au. Verflüchtigt sich beim weiteren Erhitzen unter Spaltung in Kamphersäure-

Anhydrid und Wasser. Löslich in 140 Th. Wasser von 15° oder in 8 Th. siedendem Wasser, ferner in 1,3 Th. Weingeist, in 1,8 Th. Aether oder in 1000 Th. Chloroform. Die wässerige Lösung röthet Lackmusfarbstoff. Von kohlensauren und ätzenden Basen wird die übrigens zweibasische Kamphersäure reichlich aufgenommen unter Bildung der entsprechenden Salze, welche "Kamphorate" heissen. 1 ccm Normal-Kalilauge sättigt = 0,1 g Kamphersäure. An charakteristischen Reaktionen ist die Kamphersäure arm. Die mit Natriumkarbonat bls zur schwachsauren Reaktion abgestumpfte wasserige Lösung giebt 1) mit Calciumchlorid, Baryumchlorid oder Quecksilberchlorid keine Fällung. 2) Mit Silbernitrat in hinreichend koncentrirter Flüssigkeit einen weissen, körnigen Niederschlag, in viel Wasser, auch in Ammoniak löslich. 3) Mit Ferrichlorid einen lehmfarbigen Niederschlag. 4) Mit Kupfersulfat auch in starker Verdünnung hellblauen, gallertartigen Niederschlag.

Prüfung. 1) Sie sei geruchlos, rieche also nicht nach Kampher. 2) Der Schmelzpunkt, welcher bei Gegenwart von Kamphoronsäure herabgedrückt wird, liege nicht unter 180°. 3) Die kaltgesättigte Lösung werde weder durch Baryumnitrat noch durch Silbernitratgetrübt (Schwefelsäure, Salzsäure). 4) Mischt man 2 cem der kaltgesättigten Lösung mit 2 cem konc.



reiner Schwefelsäure und schichtet darauf 1 ccm Ferrosulfatlösung, so darf eine braune Zone nicht auftreten (Salpotersäure). 5) 1 g Kamphersäure soll 10 ccm Normal-Kalilauge sättigen.

Aufbewahrung. In gut geschlossenen Gefässen.

Anwendung. Aeusserlich als mildes, leicht excitirendes und desinficirendes Adstringens bei Entzündungen des Pharynx, Larynx und der Nase, bei Geschwüren, Pusteln und chronischer Urethritis, bei pathologischen Schweissen. Man wendet bei akuten Affektionen Lösungen von 0,5—2 Proc., bei chronischen von 3—6 Proc. an. Wenn es nöthig ist, bereitet man die Lösungen unter Zusatz von Weingeist. Für je 1 Proc. Kamphersäure läsat man 11 Proc. Weingeist (90 Vol. Proc.) zusetzen. Innerlich zu 1—3—5 g in Oblatenpulvern gegen die nächtlichen Schweisse der Phthisiker. Man giebt das Mittel etwa 2 Stunden, bevor der Schweiss gewöhnlich zum Ausbruch kommt.

Acidum camphoricum anhydricum. Kamphersäure-Anhydrid, C<sub>s</sub>H<sub>14</sub> < CO > 0 = 182, wird erhalten, wenn man Kamphersäure der Sublimation unterwirft. Farblose Krystallandeln, Schmelspunkt 216—217°, Siedepunkt oberhalb 270°. Wird von siedendem Wasser langsam wieder in Kamphersäure verwandelt.

= 276. Wird durch Neutralisiren einer alkoholischen Lösung von 20 Th. Camphorsäure

mit einer alkoholischen Lösung von 11,2 Th. Kaliumhydroxyd und Eudampfen bis zur Trockne erhalten. In trocknem Zustande eine farblose, krystallinische Masse, gewöhnlich in Folge Anziehung von Wasser ein dicker Syrup. In Wasser leicht löslich, aus diesem

Grunde bisweilen an Stelle der schwer löslichen Kamphersäure verwendet.

†Anlliaum camphoricum. Kamphorsaures Anilin.  $C_{10}H_{10}O_4$  ( $C_0H_bNH_2$ )<sub>2</sub> = 386. Zur Darstellung trägt man in 46,5 Th. Anilia (für Biau), welche im Wasserbade erhitzt sind, 50 Th. Camphorsäure ein. Sobald Auflösung der letzteren erfolgt ist, giesst man die Mischung in flache Gefässe und setzt sie in dänner Schicht niedriger Temparatur aus, worauf Krystallisation erfolgt.

Krystallinische Massen, in 30 Th. Wasser löslich, leicht löslich in Alkohol und in Aether, löslich auch in 10 Th. Glycerin; diese Lösung kann mit dem gleichen Volumen Wasser verdünnt werden, ohne dass Ausscheidung oder Zersetzung erfolgt. Chloroform und Schwefelkohlenstoff lösen nur das Anilin heraus, während krystallisirte Kamphershure zurückbleibt. — Vor Licht geschützt vorsichtig aufzubewahren.
In Gaben von 0,1-0,2 g als Antispasmodicum. Als dosis maxima pro die würden

1,0 g anzunehmen sein.

# Acidum carbolicum.

I. † Acidum carbolicum (Austr. Brit, Germ. U-St.) Phénol (Gall.), Phenolum (Helv.). Phenylsäure. Phenylaikobol. Steinkohlen-Kreosot. Acide phénique. Phenic acid. Carbolic acid. Salicon. Salicol. C. H. OH. Mol. Gew. = 94.

Die Preislisten der Drogisten führen folgende wichtigeren Sorten auf: 1. Acidum carbolic cryst. Schm.-P. 35-37. 2) Acidum carbolic cryst. Schm.-P. 40-41°; dieses Praparat heisst Phenolum absolutum, falle es in lose Krystalle gebracht ist. 3) Acidum earbolic, cryst. Ph. G. III, Schm.-P. 40-429, 4) Acidum carbolic, synthet. Schm.-P. 40 bis 42°. Ausserdem noch rohe Karbolsäure,

Darstellung. Die Karbolsaure oder das "Phonol par excellence" bildet neben höheren Phenolen (Kresolen, Xylenolen etc.) den Hauptbestandtheil der zwischen 140 und 220° siedenden Fraktion des Steinkohlentheers. Zur Abscheidung der Karbolsäure wird diese Fraktion mit Natronlauge behandelt, wodurch die Phenole in Lösung übergeführt werden, während die Kohlenwasserstoffe ungelöst bleiben. Aus der alkalischen Lösung werden die Phenole durch Ansäuern mit Salzsäure abgeschieden.1) Von den homologen Phenolen trennt man sie dadurch, dass das Phenolgemisch mit zur völligen Auflösung unzureichenden Mengen von Natronlauge behandelt wird. Unter diesen Umständen verbindet sich zuerst das Phenol (als stärkere Säure) mit dem Natronhydrat, die Kresole und Xylenole bleiben ungelöst. Die weitere Reinigung des aus der alkalischen Lösung durch Säuren abgeschiedenen Phenolgemisches erfolgt durch wiederholte fraktionirte Destillation, durch Krystallisation mit nachfolgendem Abschleudern oder Abpressen der Krystalle.

Die synthetische Karbolsäure wird in der Weise dargestellt, dass Benzol durch Einwirkung von Schwefelsäure zunächst in Benzolsulfosilure, und diese durch Schmelzen mit Kalihydrat in Phenolkalium

$$\begin{array}{lll} C_0 H_0 & + H_0 S O_3 & = & H_0 O & + C_0 H_0 S O_0 H \\ C_0 H_0 S O_0 H + 3 K O H & = & 3 H_2 O & + C_0 H_3 O K + S O_4 K_0 \end{array}$$

übergeführt wird; aus der Lösung des letzteren wird auf Zusatz von Säuren Karbelsäure ausgefällt.

Eigenschaften. Die reinste Karbolsaure ist die synthetisch gewonnene. Sie stellt farblose, eigenartig riechende Krystalle dar, schmilzt, völlig über Schwefelsäure getrocknet, bei 42° C. und siedet bei 182-183°; die Dampfe sind leicht entzündlich. Das spuc. Gew. ist bei 15° C = 1.066. Sie lüst sich bei 15° C. in 15 Th. Wasser; sie löst sich ferner leicht in Alkohol, Aether, Chloroform, Schwefelkohlenstoff, Glycerin, fetten und ätherischen Oelen. In Petroläther ist sie in der Kälte fast unlöslich, in der Wärme leichter

<sup>1)</sup> Die in diesem oder in einem späteren Stadium gewonnene Säure wurde frü her als Robe Karbolshure" bezeichnet.

laslich. In Substanz oder konc. Lösung ätzt sie Haut und Schleimhaute. Unter dem Einfines von Luft und Licht nimmt sie leicht rothliche Fürbung an.

Einige Pharmakopöen schreiben nicht völlig reine Karbolsäure vor, sondern lassen mehr oder weniger kresolhaltige Praparate zu. Je mehr Kresole eine Karbolsäure enthält, desto mehr wird ihr Schmelzpunkt erniedrigt, der Siedepunkt aber erhöht, und desto mehr sinkt die Löslichkeit in Wasser. Dies Verhalten giebt Aufschluss darüber, welche Praparate die einzelnen Pharmakopöen verlangen. Es schreiben vor: Brit. Schm.-P. nicht unter 38,50. U-St. Schm.-P. nicht unter 350, löslich in etwa 15 Th. Wasser. Austr. Schm.-P. 37-40°, löslich in etwa 15 Th. Wasser. Germ. Schm.-P. 40-420. Gall, u. Helv. Schm.-P. 420. Die Karbolshure hat die For- Karbolshure (Phenol). mel CaHaOH. Mol.-Gew. = 94.

B-C C-H

Durch Aetzalkalien (KOH, NaOH), auch durch Ammoniak, wird Kurbolsäure unter Bildung von "Phenolaten" gelöst. Metallen gegenüber spielt die Karbolshure die Rolle einer schwachen e in basischen Saure. Die von ihr sich ableitenden Satze heissen "Phenolate" und haben die Formel C. H. OM. - Roth gewordene Karbolsäure tauscht man entweder beim Drogisten um

oder reinigt sie durch Destillation aus Glasgefässen. Löst man roth gewordene Karbolsaure in Wasser, so lässt sich durch Filtration, welche den in Wasser unlöslichen Farbstoff zurückhält, eine farblose Lösung erzielen.

Prüfung. Diese kann sich beschrätiken auf die Prüfung des ausseren Aussehens (Farblosigkeit), Abwesenheit unangenehmen Geruches, die Feststellung des Schwelzpunktes, wobei die Substanz vorher über Schwefelskure zu trocknen ist, des Siedepunktes und der Löslichkeit in Wasser unter genauer Einhaltung der vorgeschriebenen Temperatur. Allenfalls wäre noch die völlige Fittchtigkeit beim Verbrennen nachzuweisen.

Erkennung und Bestimmung. Die wässerige Lösung zeigt folgende Reaktionen: 1) Mit wenig (!) Eisenchloridiösung versetzt nimmt sie blauviolette Färbung an, die durch Salzsäure in Gelb übergeht (in der alkoholischen Lösung tritt die Violettfärbung erst nach dem Verdünnen mit Wasser auf). 2) Lässt man zu der ammoniakalischen Lösung unter Umschütteln Bromdampf zustiessen, so nimmt sie lasurblaue Färbung an (Liebermann). 3) Auf Zuentz von Millon's Reagens entsteht (in verdfinnten Lösungen beim Erwärmen) kirschrothe Färbung. 4) Durch Zusatz von Bromwasser im Ueberschuss entsteht krystallinischer Niederschlag von Tribromphenol CollaBraOH.

Die Bestimmung kann a) gewichtsanalytisch, b) maassanalytisch ausgeführt werden:

A) Gewichts-analytisch. Man versetzt die 0,1-0,2 Phenol enthaltende wüsserige Lösung unter Umrähren mit frisch bereitetem Bromwasser bis zur deutlichen Gelbfärbung und lässt 4-5 Stunden zum Absetzen an einem küllen Orte stehen. Dann filtrirt man durch ein gewogenes Filter, wäscht bis zur Neutralität mit Wasser und trocknet bei 80° C. Das erhaltene Gewicht giebt mit 0,2839 multiplicirt die vorhandene Karbolsäure an. Das Resultat fällt ein wenig zu hoch aus, weil mit dem Tribromphenol stets etwas Tribromphenolbrom C<sub>2</sub>H<sub>4</sub>Br<sub>2</sub>OBr ausfällt. Dieser Fehler kann jedoch in den meisten Fällen vernachlässigt werden.

B. Masss-analytisch. Man bedarf folgender Lösungen: a) 6,0 g reines getrocknetes Kaliumbromid (KBr) werden in Wasser zu 1 Liter gelöst. \$\beta\$1,67 g reines getrocknetes Kaliumbromid (KBrO<sub>3</sub>) werden in Wasser zu 1 Liter gelöst. Mischt man von beiden Lösungen je 50 ccm und säuert mit 5 ccm konc. Schwefelsäure an, so werden nach der Gleichung 5 KBr + KBrO<sub>3</sub> + \$H\_5SO\_4 = 3H\_2O + 3K\_9SO\_4 + 8Br\_3 = 0.240 g Brom in Freiheit gesetzt, welche nach der Gleichung C<sub>2</sub>H<sub>3</sub>OH + 3Br\_3 = 3HBr + C<sub>4</sub>H<sub>3</sub>Br<sub>3</sub>OH die Manca von OALT (\*\*) Physical an hand a generative state of the sta

Menge von 0,047 g Phenol zu binden vermögen.

Man stellt zunächst den Wirkungswerth der Titrirlösungen fest, indem man 50 com Kaliumbromidlosung, 50 ccm Kaliumbromatlosung und 2 g reines Kaliumjodid vermischt, die Lösung mit 5 ccm konc. Sohwefelsaure ansäuert und das ausgeschiedene Jod unter Zusatz von Stärkelösung mit ½10 Natriumthiosulfatlosung titrirt. 1 ccm ½10 Natriumthiosulfatlosung entspricht = 0,0127 g Jod oder 0,008 g Brom. Man wird daher für obige Mengen (50 ccm KBr-Lösung und 50 ccm KBrO<sub>4</sub>-Lösung) = 30 ccm ½10-Natriumthiosulfatlosung verbrauchen. losing verbrauchen.

Zur Ausführung der Bestimmung stellt man sieh eine Lösung dar, welche im Later etwa 1 g des zu untersuchenden Phenols enthält. Hiervon bringt man 30-50 ccm in eine etwa 250 ccm fassende Flasche mit Glasstopfen, lässt 50 ccm Kaliumbromidiösung, 50 ccm Kaliumbromatlösung zufliessen, mischt, giebt 5 ccm konc. Schwofelsäure zu und mischt wiederum nach Aufsetzen des Glasstopfens. Nach 15 Minuten fügt man 2 g Kaliumjodid hinzu und titrirt das ausgeschiedene Jod unter Zusatz von Stärkelösung mit '/<sub>10</sub>-Normal-Natriumthiosulfatlösung. Dieser Methode haftet die Fehlerquelle in Folge Bildung von Tribromphenolbrom nicht an. [Beckurzs.]

Beispiel. Die Natriumthiosulfatlösung ist ½ normal 1 ccm derselben, entspricht daher 0,008 g Brom oder — da 6 Mol. Brom (480) von 1 Mol. Phenol (94) beausprucht werden — =0,00156 g Phonol. 50 cem Kaliumbromidlösung  $\pm$  50 ccm Kaliumbromatiösung  $\pm$  2 g Kaliumjodid  $\pm$  5 ccm kone. Schwefelsiure brauchen zur Bindung des ausgeschiedenen Jods

=30 ccm  $\frac{n}{10}$ -Natriumthiosulfatlösung, d. h. 30 ccm  $\frac{n}{10}$ -Natriumthiosulfatlösung binden

0,240 g Brom, welche mit 0,047 g Phenol in Reaktion zu treten vermögen.

Angenommen, man hatte 50 ccm der verbereiteten Phenollösung 1:1000 (s. oben)
mit 50 ccm Kaliumbromidlösung, 50 ccm Kaliumbromstlösung gemischt und 2 g Kaliumjodid hinzugefügt und mit 5 ccm konc. Schwefelsäure angesäuert. Nach Zusatz von etwas Starkelösung sollen 7,5 com n Natriumthiosulfat bis zur eintretenden Farblosigkeit ver-

braucht werden. Es ist also eine der 7,5 com  $\frac{n}{10}$ -Natriumthiosulfat entsprechende Menge Brom nicht an Phenol gebunden worden. Wäre genau alles Brom verbraucht worden, so wurde dies eine absolute Menge von 0,047 g Phenol anzeigen. Den 7,5 com  $\frac{n}{10}$ -Natrium-

thiosulfatlösung entsprechen aber 0,06 g Brom oder  $(7.5 \times 0.00156 \text{ g}) = 0.0117 \text{ g}$  Phenol. Die zur Bestimmung benutzten 50 ccm Phenollösung enthalten daher 0.047 g minus 0.0117 g = 0.0353 g Phenol. In dem ganzen Liter Phenollösung würden daher  $20 \times 0.0353 = 0.706 \text{ g}$ Phenol enthalten sein, und da 1 g des Phenolprüparats zu 1000 com aufgelöst worden war, so enthält das ursprüngliche Phenolpräparat 70,6 Proc. Phenol.

Karbolsäure-Bestimmung in Verbandstoffen. Man bringt 10 g einer Durchschnittsprobe in einen 1/e-Liter-Kolben, übergiesst mit 400 ccm heissem destillirtem Wasser, extrahirt durch häufiges Umschütteln und füllt nach dem Erkalten auf 500 cem auf. Von dieser Lösung bringt man bei 5 proc. Verbandstoff = 50 ccm, bei 10 proc. = 25 ccm in ein Glasstopfen-Gefäss von 1/4 l, fügt je 50 ccm Kaliumbromid- und Kaliumbromatlösung, sowie 5 ccm kone. Schwefelsaure hinzu und lässt die Mischung nach dem Umschwenken 15 Miauten verschlossen stehen. Hierauf setzt man 10 ccm Kaliumjodidlösung 1:10 hinzu und titrirt das ausgeschiedene Jod mit 1/10-Natriumthiosulfatlösung. — Zieht man für jeden verbrauchten com 1/10-Natriumthiosulfatlösung 0,00156 g von 0,047 g ab, so bedeutet der verbleibende Rest die Mengo Phenol, welche in den angewendeten com Phenollösung vorhanden ist.

Zum Nachweis des Phenol in Leicheutheilen, Harn etc. destillirt man diese nach dem Ansäuern mit Weinsäure im Wasserdampfstrom ab. Das Destillat wird mit Acther ausgeschüttelt, das nach dem freiwilligen Verdunsten des letzteren hinterbleibende Phenol wird über Schwefelsiture getreeknet und gewogen. Oder man bestimmt; falls Fäulnissbasen ausgeschlossen sind, das Phenol im Destillate maassanalytisch nach B. Findet man in Leichentheilen Karbolsaure in geringen Mengen, so darf man nicht ausser Acht lassen, dass Phenole sich stets bei der Fäulniss von Eiweiss (Fleisch) bilden, dass also diese geringen Mengen ebensogut lediglich durch Faulniss entstanden sein können,

Aufbewahrung. Vor Licht geschützt, vorsichtig. (Austr. Germ. Helv.).

Anwendung. Karbolsäure wirkt fäulnisswidrig, gährungshemmend. In Substanz oder konc. Lösung ätzt sie Haut und Schleimhäute stark. Die betroffenen Parthieen werden weiss, unempfindlich und stossen sich später wie Brandschorfe ab. Innerlich bei abnormen Gährungserscheinungen im Magen und Darm, bei Diabetes in Lösung oder Pillen. Grösste Einzelgabe 0,1 g, grösste Tagesgabe 0,5 g (Austr. Germ. Helv.). Acusserlich in den mannigfachsten Formen bei der Wundbehandlung. Als Verbandwasser die 3 procentige, zur Desinfektion der Hände und Instrumente 5 procentige wässerige Lösung. Lösungen in Oel sind wenig wirksam. - Ist zufällig konc. Karbolsaure auf die Hant gelaugt, so wischt man sie zunächst mit einem Stück Filtrirpapier oder dergl. trocken weg, und wäscht alsdann die Stelle mit Alkohol nach,

Karbolsaure ist innerlich genommen ein heftiges Gift, wirkt auf das Centralnerven-"Ystem und tödtet durch Respirationslähmung. Intoxikationen können anch durch Resorption von Wundflächen oder Schleimhäuten aus erfolgen. Die Ausscheidung erfolgt zumeist als Phenylschwefelsaure C.H.SO.H. Der Harn nimmt tintenartige Färbung an. Gegenmittel bei Karbelsäurevergiftung sind: Zuckerkalk oder Natriumsulfat.

Technisch. Bei der Fabrikation der Darmsaiten, des Leimes, der Salicylsäure, vicler Farbstoffe und anderer organischen Präparate (Pikrinsäure) benutzt.

II. + Acidum carbolicum liquefactum (Austr. Brit. Germ.). Phenolum liquefactum (Helv.). Verflüssigte oder zerflossene Karbolsäure. Eine Recepturerleichterung, welche durch Vermischen von geschmolzener Karbolsäure mit etwa 10 Proc. Wasser dargestellt wird. Es schreiben vor: 1 Th. Wasser auf 10 Th. Karbolsäure Austr. Germ. Brit. 1 Th. Wasser auf 9 Th. Karbolsäure Helv. Farblose oder gelblich-röthliche Flüssigkeit: Spec. Gew. 1.064-1.067 (Brit.) bez. 1.068-1.069 (Germ.). Feststellung des Gehaltes an Phenol kann gewichts- oder maassanalytisch erfolgen s. oben. Empirisch in folgender Weise: 16 cem dürfen, nach Zusatz von 2,3 cem Wasser, nicht bleibend getrübt werden, sollen aber nach weiterem Zusatz von 8-10 Tropfen Wasser, eine trübe Mischung geben, welche mit nicht weniger als 135 und mit nicht mehr als 140 ccm Wasser eine klare Fillssigkeit geben muss. Die zu verwendenden Flüssigkeiten müssen durchweg eine Temperatur von 150 C. haben. (Zeigt an, dass der Phenolgehalt des Praparates richtig und dass das zur Herstellung benutzte Phenol nicht kresolbaltig ist).

Die Verflüssigung bez. des Flüssigbleiben beraht auf der Bildung eines Hydrates C.H.OH + 1/4.H.O. Vorsichtig aufzubewahren (Austr. Germ. Helv.). Unter 106 kann theilweises Erstarren der Flüssigkeit erfolgen.

III. † Acidum carbolicum crudum. Rohe Karbolskure. Da die unter diesem Namen im Handel befindlichen Rohprodukte zur Zeit nicht Phenol, sondern Kresol als wirksamen Bestandtheil enthalten, so vergl. man hierliber unter Kresolum.

IV. Karbolwasser. Zum Desinficiren der Instrumente etc. benutzt man 5 procentige, zur Desiniektion von Wunden bez. als Verbandwasser 3 procentige Lösungen. Das Karbolwasser der Pharmakopöen ist von verschiedener Stärke, Austr. u. Germ.: Aqua carbolisata = 3 Proc. Helv.: Aqua phenolata = 5 Proc. Gall.: Soluté d'acide phénique a) zum innerlichen Gebrauch 0,1 Proc., b) zum äusserlichen Gebrauch = 2 Proc.

Antiepidemieum universale, Müllen's. Karbolsaure 3 Tropfen, Essigather 10 Tropfen,

Wasser 180,0. (HAGER.)

Carbolised resin-Fletscher (zahnärzti. Specialität), 100 Kopallack mit 30 Karbolsäure. Karbolsäure-Pastillen, Rademann's. D. R. P. 44528. Kryst. Karbolsäure 9 Th., Borsäure 1 Th. werden zu Pastillen verarbeitet. Nach einem neueren Patent sollen Carbolsäuredämpfe über erwärmte Borsäure geleitet werden. Die verdichteten Dämpfe werden zu Pastillen verarbeitet.

Karbolshure-Pastillen, Salzmann's. Man schmilzt 95 Th. Karbolshure, mischt 5 Th. gepulverte Stearinseife darunter, rührt bis zum Erkalten und formt die Masse in Pastillen.

Phenolsalyl-Christmas. Karbolsaure 9,0, Salicyisaure 1,0, Milchsaure 2,0, Menthol 0,1. Die zusammengeschmolsene Masse lost sich in 25 Th. Wasser, leichter in Glycerin. Vulneral-Grunnmass. (Vorschrift des Fabrikanten!) Tinct. Benzote comp. Tinct. Myrrhae ää 75,0, Ungt. Paraffini, Ungt. Vaselini comp. ää 300,0, Cerati Cetacei, Lanolini ää 100,0, Acidi borici, Zinci oxydati ää 40,0, Acidi carbolici 12,5, Liq. Aluminii acetici, Camphorae an 7,5, Adipis 860,0.

Acctum carbolisatum. Karbol-Rancherossig. Rp. Acidi carbolici 5,0 Aquae Colonionsia 5,0 Acell 8% 90.0 30-50 g werden auf Tellern durch schwaches Erwarmen verdunstet.

> Acetum carbolisatum (Ergharb.) Rp. Acidi carbolici 4,0 Aceti 98,0

Acetum hygienicum. Antiseptischer Gezundheitsessig von Apotheker Dr. Korr-Strassburg. lip. Acidi carbolici puri 10,0

Acidi salicylici 2,0 Acidi scetici glacialis 6,0 Vinaigre de Bully 100,0 Menthol

Nach Karlaruher Ortageaundheitarath einen Sprocentige Lösung von Thymol in Alkohol und vervordünter Essigniure.

8	Acidum	carbolicum.
Acidum carbolic	cum camphoratum	Selation carbolisate. [Diot. M.]
Rp. Acidi car		kp. Gelatinas albae 50,0
Unter schwachem Erwi	trmen zusammensureiben, e, spliter rötbliche Masse,	A CONTRACTOR OF STREET
sp. G. 0,99. Gegen W	undrose [Schewelow].	Glycerini 5,0 Acidi carboliei 1,0
	m carbolisatum.	Clycoritum Acidl carbolici (U-St.).
Rp. Acidi carbolici	10.0	Rp. Acidi carbolici 20,0
Acidi acetici dil Olei Eucalypti	luti (80°/ <sub>9</sub> ) 85,0 5,0	Glycerini 80,0.
Zum Ranchern in Krank	senzimmera.	Olycerinum Acidi carbolici (Brit.) besteht aus i Gew. Th. Carbolslure u. 4 Vol. Glycerin.
	rbolisatus.	
Rp. Acidi car		Linimentum carbolisatum.
Autheria Zum Einbissen bei Kats	50,0. mb der Tuba Eustachii	Rp. Acidi carbolici 1,-2,0 Olei Olivarum
		Aquao exicis && 50,0
Aqua dentifric		Gegen Wandsein der Kinder.
Rp. Acidi carboli		
	ciliajae 20,0 c pip. gtt. VIII	Liquor antipityrismaticus Lausina
Aquae destill	latas 180,0.	Rp. Acidi carbolici 3.0
Karbol-Mundwa	abor, somen Carles	Acidl acetici diluti 200,0
		Damit getrankte Kompressen auf die Kopfgrind-
Racilii Acidi carbo	lici (Nasenbougica) 2,0	stellen aufzulegen.
Glycerial	50,	Liquor injectorius Listun
Massac Gelatin		Rp. Acidi carbolici 6,0
Aquae	5,0	Aquae destillatae 195,0
Sant bacil	B NO. 12,	Zum Auspritzen von Wunden.
lialsamum (	otalgleum.	
Obren-1	Вылинец.	Liquor antiaepticus Mezzerra
Rp. Acidi carbolici lic	quefacti gtt. X	Ep. Acidi carbolici puri 5,0
Olel Succini recti	Scati gtt V	Acidi neetlei dituti 60,0
Olei Hyoseyami Olei Olivarum	6,0	Campberss 40,0
Bel Ohrenzwang, Ohrenge	NO <sub>2</sub> O.	Spiritus Vini 500,0.
3-4 Tropfen in den Ge	chargeness on tentatata	Thomas water than to be a
		Liquor antiseptions Paxage.
Candelae car	rbollsatae.	Rp. Acidi carbollei puri 10,0
Karbol-K	erschen.	Aquas destillatas 300,0 Brondi
Rp. Carbonia Tilian	830,0	
Solutionis Kalil nit	trici 50,0:1000,0	Wird ausserlich angewendet gegen Biss und Stich giftiger Thiers, gegen Leithungift, Innerlich
Tragacauthae pulve		giebt man die Flüssigkeit mit Catechnstrup
Olel Wintergreen	100,0	gegen Cholera:
Die mit der Salpeterlösun	1,0	Rp. Liquoris antiseptiel Pennesil 25,0
getrocknet, darauf mit ; gemischt und die Mischu	den blir den Kuhatstene	Tincturae Calechu 15,0
der 2 Proc. Kalisalpeter	enthalt and March etc.	strupt samplicis 150,0.
gestossen. [Diet, M.]	contents our presse wat-	
Collemplastram carbo	olisatum (Diet My	Liquor inhalatorius carbolisatus Rorns.
Rp. Massae Collempla	aud 800.0	Rp. Acidi carbollel
Ehizom, Iridia pl	r. M.50 80.0	Spiritus diluti as 1,0
Sandarac, plv.	20,0	Theturas Jodf 0,5 Glycerini
Acidi carbolici	36,0	Aquee destillatas an 2,5.
Olei resinae	15,0	25-80 Tropfen auf 1-2 Enaloffet voll Wasser rum
Aother	150,0	Zerstäuben bes. Inhaltren

### Servitung a. Collemplastrum. Collodium Acidi carbolici.

Rp. Acidi carbolici cryst, Collodii as 5,0.

Sehr Atzende Masso; auf Baumwolfe in den schmersenden caribson Zahn zu bringen.

### Emplastrum carbolisatum. (PINTECHOVIUS.)

Rp. Cerne albae Colophonii Olei Olivarum RA 2,0 Acidi carbolici 5,0. Auf Leinwand gestrichen bei Lupus.

### Lotto carbolica [Herchinsos]. Rp. Addl carbolici 2,0

Zecstäuben bez. Inhaltren.

Glycerini Spiritus as 15,0 Aquae 170,0

#### Bixtura Acidi carbolici.

Rp. Acidi carboliel puri 1,0 (1) Aquae destillatão 200,0 Mucilaginia Gummi Arabid 50,0.

Zweistündlich einen Esslöffel bei Busserlicher Anwandung von Aqua phenylata (bel den Pocken rom Eruptionsstadium ani.

Hiztora autidiabetica — Eustkin. Rp. Acidi carbolici 5,0

Aquas destillatae 150,0 Aquae Menthae pip. 50,0. Bei Diabetes 2—4 mai täglich i Theelöffel.

on --- --tests (f. con.e.)

Olemm crimale (LARRAR).
LASKAN's Karbol-Harrot,
Bp. Acidi carbolici 1.5
Olei Olivarum 100,0
Olei Bergamostae get XXX.

Bet Pitprinels capitle und Kopfekeem.

#### Olfactorium anticaturcholcom Hagza.

Rip Acidi carbolici puri Spiritus Vini AA 10,0 Liquoris Ammonii caustici 12,0 Aquas destillatus 20,0.

50-Grumm - Fleschen mit weiter Oeffnung werden zu "n mit vorstehender Mischung beschickt und dann mit einem solchen Bausche Baumwolle gefällt, dass dieser die Flüssigkeit gernde aufzaugt. Bei beginnendem Schnupfen, Stockschungten, chronischem Katarrh und anderen katarrhalischen Leiden häufte zu riechen.

> Pasta carbollea Liavaa. Acidi carbollei 5,0 Olei Olivarum 50,0 Cretas praeparatus q. s.

flat parts mollie Zwiechen Calleo auf Wunden zu legen.

Pitulae Acidi carbollet.

Ep. Acidi carbollet puri 5,0
Unquenti diyecrial 10,0
Rhizomatis Calomi 5,0
Radicis Athasas q. s.

M t, pilulan 200

 Täglich viermal sine (später zwei bis drei [i]) Pillen (bei verschinderen Hauskrankheiten, Pruritus uniscrezis und podendi). Jede Pille enthäts (925 g Karbalsium).

#### Pliniae contra pruritum BREETEL.

Rp. Acidi carbollei 0,0 Unguenti Giyesrini Polveria findicia Atthuese 65 q. a

£ pitulae 160.

Dreimal täglich aufangs swei, später drei Pillen.
 Vorsicht! Jede Pille enthält 0,06 g Karbolahure.

# Pulvis dentifricius carbolisatus.

Earboi-Zahapulver.

Rp. Acidi carbolici 2,0
Ossis Sepise pulv.
Rhiz fridis Fforentinae as 7,25
Olei Caryophyllorum gtt. III.
Calcii carbonici 85,0

#### Pultis desinfectories May Dougatal.

Rp. Acidi carbolici Galcariae hydratae pulvereae Magnesiae sulturosae ha 150,0.

Zum Verbinden und Einstreuen schlecht eiternder Wunden, zur Desinfektion der Nachtstähle.

#### Pairis divinus purus Magnant Prus.

Ep. Gypal unti Calcarine hydratae 34 60,0 Aluminia paiverati 26,0 Acidi carbolici 9,5

Zum Verhande und Einstroten in brundige, profuse eiternie, cancrese Wunden; mit Wasser gemischt zum Bestreichen der Hautausschläge, Frustrielten etc. Pulvis Taici cum Acido carbolico (LASSAR). Taici veneti 60,0 Acidi carbolici 2,0

Supo carbullantus (Karbot-Seife). Rp. a) Saponis stearinici plv. 75,0 Acidi carbulki

Mischen und in Formen pressen (Diet. M.). Zure Waschen der Hände für Arate. 25procentig!

Bp. b) Saponis medicati 100,0 Acidi carbolici 5,0—10,0 Mischen und in Fornoen pressen, 5—10processig!

Sapo carbelisatus mollis à Proc.

Karbol-Kallacife.

Rp. Saponia katini 285,0
Acidi carbolici 15,0
Olei Bergamottas 5,0
Olei Cirronellas 0,5.

Sebum carbulisatum 2 Proc. Karbol-Talg 2 Proc. Rp. Sebi benzolnati 98,0 Acidi carbulici 2,0,

#### Spiritus carbolisatus destafoctorias.

Np. Acidi carbatici 20,0 Olei Citroneliae Olei Sassafras III 1,0 Spiritus diluti 080,0

#### Spiritus phenylatus contra tincas. Mottenspiritus,

Rp. Acidi carbotici 19,0 Otel Caryophyllorum Olei Citri Camphorae 85 5,0 Spiritus (90 Proc.) 500,0.

#### Suppositoria Acidi carbellel Bris.).

Rp. Acidi carbolici 0,5 Cerne albae 1,6 Olei Cacao 10,0.

fiant suppositoria No. 12,

# Unguentam Acidi carboliel.

Rp. Acidi carbolici 1,0 Unguenti cerei 25,0.

#### Unguenium carbolisatum (Ergänsb.) Karbol-Salba,

Ep. Acidi carbolici 5,0 Adipla sullii 95,0. Unter Erwärmen aufzulbsen.

#### Enguentom contra perntones (Lassas)

Acidi carbolici 0,5 Vasciini Unguenti Plumbi 44 10,0 Olci Amygdalarum 5,0.

Auf offene Frostbeulen aufzuiegen.

#### Unquentum contra peralenes - Potas.

Bp. Acidi carbolici 1,9 Tincturae Jodi Acidi unnici 53 2,0 Unguenti corei 30,0.

Unguestum diachyles carbolisatum - Lassah

Rp. Empiastri Lithargyri simpl.
Vaselini flavi aa 50.0
Acidi carbolici 3,0.

Bed Juckender brennender Haut; Prusitus vaginas

Vina	igre p	hén	lqué	(Q:	dl.).
	carbol				10,0
Acidi	acetici	gil	(30%)	1 9	183,0
Aquae				d	157,0.

## Linimentum contra scablem bestiarum.

Tot.	Ī.	+
. Вр.	Acidi carbolici	10.0
	Olei Raparum	150,0
	Petrolel	50,0
	Tincture Alors	20,0,

Täglich werden die räudigen Hautstellen einmal sauft eingerieben. Bei Schafen und Jagdbunden wendet man eine wässrige Flüssigheit an.

Yet.	П.	
Rp.	Bornels	60,0
	Saponia domestici	100,0
	Aquae	6,000,0
	Aridi carbolid	100,0
	Old Terebinthinne	50,0
	Spiritus Vipi	200.0.

Mit der gut durchgeschüttelten Flüssigkeit werden die räusligen Stellen täglich einemal mit Hilfe einer Bürste berieben oder benetzt.

## Liquor antiparenychicus.

Vet. Maukewasser

Bp. Aquas vuinerarias vinosas Tincturas Benzolis Tincturas Aloés Tincturas Arnicas 53 50,0 Actid carbolici 5.0,

Von dieser Flüssigkeit wird den Leinmehlumschlägen bei bösartiger Mauke beigemischt. Bei gutartiger Mauke macht man aus Mehl einen dünnflüssigen Brei, versetzt diesen mit <sup>(j)</sup> Volum des Maukewassers und wendet das Gemisch als Pinselung an.

# Vet. Oleam carbollatum. Rp. Acidi carbolici 5,0 Olei Lini 100,0,

Zum Bestreichen offener Stellen und eiternder Wunden.

# PockenIecke für Schweine. Rp. Natri nitrici crudi Natri sulfurici RA 100,0 Fructus Aalsi Radicis Liquiritiae RA 25,0 Farinae secalinae 100,0 Actidi carbolici 3,0 Spiritas Vini 15,0.

 Tüglich dreimal einen Esalöffel voll zu geben.
 Büsartige Pocken sind mit folgendem Liniment zu bepinseln:

#### Pockenilniment et. für Schweine.

Rp. Olei Lini 60,0 Vitellum ovorum duorum Acidi carbolici 2.0.

First countries.

# Vet. Unguentum contra scablem bestiarum.

Ifp. Sebl taurini
Adiple sulli
Colophonii 53 50,0
Addi carboliel 5,0
Petrolei Italici 25,0,

#### Wall'sche concentrirte Lauge gegen Rauds Vet. der Schafe.

	PROFIT AND SERVICE	
lp.	Natril earboniel crudl	500,0
	Aquae calidae	1000,0
	Acidl carbolici	200,0
	Olel animalis aetherel	50,0
	Glycerini	250,0
	Ammonli chlorati	100,0
	Aquae q. a. ad 3	Liter

Zum Gebrauch wird diese Mischung mit 80 Litera warmem Wasser verdünnt und auf die räudigen Stellen alle 3 Tage eingebürstet. Sollen Bäder angewendet werden, so werden 3 Liter der koncentristen Walz'schen Lauge mit 190—120 Liter Wasser verdünnt und die Schafe darin jeden fünften Tag gebadet. Men hite sich, dass von der Fißasigkeit den Thieren in die Augen komme

#### Waschung bel Klauenseuche der Wiederkäuer.

Yet. 1

Rp. Aluminia crudi 50,0

Aquae calidae 1000,0

Acidi carbolici 10,0

Aceti pyrolignosi crudi 500,0

Aniangs wird diese Fibesigkeit mit einem gleichen Volum Wasser verdünnt, später unverdünnt angewendet

Vet.	11.	
B.	Copri sulfurici crudi	95,0
	Ferri sulfuriei cradi	20,0
	Caliarum subtile pulveratarum	15,0
	Aquae	0,000
	Acidi carbellei	10.0

Tet.

Rp Acidi nitidi erudi 20,0
Acidi pyraliguosi erudi 500,0
Aridi earbolici 15,0
Aquae communia 150,0.

Acidi carbolici

Tet. Rufachmiere.

Rp. Lancilui
Olvi Rapse
Sebi 55.50.0

V. Karbolsäure-Verbandstoffe. Die Vorschriften zur Herstellung von Karbolsäure-Verbandstoffen sind ausserordentlich zahlreich. Im Nachstehenden geben wir lediglich die wichtigeren wieder.

Gossypium carbolisatum. Karbol-Watte. a) Ergänzb.: Verflüssigte Karbolsaure (von 90 Proc.) 60 Th., Weingeist (90 Proc.) 1300 Th. Mit dieser Lösung tränkt man 1000 Th. entfettete Baumwolle. Nachdem man durch Druck die gleichmässige Vertheilung der Flüssigkeit in der Baumwolle bewirkt hat, lässt man diese 24 Stunden in einem bedeckten Geflüsse stehen und trocknet endlich bei Zimmertemperatur. Enthält etwa 5 Proc. Karbolsäure.

b) Gall. Man bereitet eine Lösung aus: Karbolshure 1 kg, Weingeist 13,5 kg. Lärchenterpentin 500 g. Mit dieser Lösung tränkt man entfettete Watte und presst diese soweit ab, dass 1 kg Watte = 1,65 kg Flüssigkeit zurückhält, also im Ganzen 2,65 kg wiegt.

Enthalt etwa 10 Proc. Karbolsaure.

Tela carbolisata. Karbol-Mull, Karbol-Gaze. a) Erganzb. Mit einer Lösung von 120 Th. verflüssigter Karbolsaure (90 Proc.) in 1000 Th. Weingeist trankt man 1000 Th. entfetteten Mull oder entfettete Gaze. — Nachdem durch Druck die gleich-mässige Vertheilung der Flüssigkeit in dem Gewebe bewirkt ist, wird dieses bei Zimmertemperatur getrocknet. Enthält etwa 10 Proc. Karbolsäure.
b) Gall. Wird in genau der nämlichen Weise bereitet wie die vorstehend behan-

delte Karbolsäure-Watte der Gall.
c) Nach Liszes. 1 Th. Karbolsäure wird mit 5 Th. Harz und 7 Th. Paraffin zusammengeschmolsen; in die heisse Mischung wird Gaze getaucht, welche darauf zwischen zwei erwärmten Metallplatten hindurchgepresst wird. Enthalt etwa 6—7 Proc. Karbolsäure.

d) Nach Bruss. In 2500 com einer Lösung von 100,0 g Karbolshure, 400,0 g Kolophonium, 40,0 g Ricinusōl in 2000 com Weingeist wird 1 kg (ca. 25 m) Mull oder Gaze eingetaucht, mit den Händen gleichmässig durchgearbeitet und schliesslich horizontal zum Trocknen ansgespannt.

Karbol-Jute. a) Unfixirt. (10 proc.): Karbolsaure 150,0, Weingeist 1000,0, destillirtes Wasser 350,0, gebleichte Jute 1 kg. b) Fixirt. (10 proc.): Karbolsaure 100,0, Kolophonium 200, Weingeist 1100,0, Glycerin 500. c) Nasse Jute. Durch Einlegen von Jute

in eine 3 proc. olige Karbolsaurelösung und darauffolgendes Abpressen.
Catgat nach Lizzer. In eine Mischung von 1 Th. Chromsaure, 4000 Th. Wasser und 200 Th. Karbolsaure wird unmittelbar nach der Bereitung so viel Catgat gelegt, als Karbolsaure in der Mischung vorhanden ist, nach 48 Stunden wird es herausgenommen. Nach dem Trocknen wird es entweder auf eine Spule straff aufgewickelt, oder in einer 20 proc. öligen Karbolsäurelösung aufbewahrt. Antiseptische Seide zum Nähen wird durch einstündiges Kochen in einer 5 proc.

wasserigen Lösung von Karbolsaure dargestellt.

Kallumphenylat, Kalium phenylicum seu carbolicum CoH,OK = 132. In trockbem Zustande zu erhalten durch Eintragen von 39 Th. metall. Kalium in 94 Th. Phenol in einer Wasserstoffatmosphäre unter Erwärmen. Farblose krystallinische (faserige) Stücke, welche bald oberfächlich roth werden. Hygroskopisch. Vorsichtig, vor L icht geschützt, aufbewahren. Eine wässerige Lösung, welche rund 50°/0 CoHaOK enthält, wird erhalten durch Auflösen 100 Th. Phenol in 175 Th. Kalilange von 1,33—1,334 spec. Gew. † Natriumphenylat. Natrium phenylicum seu carbolicum. CoHaONa=116. Wie das vorige durch Einwirkung von 23 Th. metall. Natrium auf 94 Th. Karbolsäure. Eine Auflösung von 100 Th. Phenol in 130 Th. Natronlauge von 1,33—1,334 spec. Gew. † 14 Th. Wasser enthält rund 50 Proc. CoHaONa. † Phenol sodé dissous (Gall). Acidi carbolici 70,0 g. Liq. Natrii caustici (1,332 spec. Gew.) 100,0 g. Aquso q. s. ad 1 Liter. Enthält rund 10 Proc. Natriumphenylat. † Ammonium phenylat. CoHaONHa. Durch Einleiten von trocknem Ammoniak in Phenol zu erhalten. Weissen, sublimirbares Pulver. Eine Lösung von 100 Th. Phenol in 180 Th. Ammoniakfüssigkeit (0,960) enthält rund 40 Proc. CoHaONHa. nem Zustande zu erhalten durch Eintragen von 39 Th. metall. Kalium in 94 Th. Phenol

# Acidum carbonicum.

I. Acidum carbonicum. Kohlenskure(aubydrid). Kohlendioxyd. Acide carboalque. Carbonic acid. Co. = 44. Farbloses, nicht brennbares, Verbrennung und Athmung nicht unterhaltendes Gas von säuerlich-stechendem Geruch und Geschmack. Röthet in feuchtem Zustande vorübergehend Lackmus. Es ist 1,52 mel schwerer als Luft. Bei 0° C. und 780 mm B wiegen 1000 ccm = 1.9781 g oder 1 g ist = 505.52 ccm. In Wasser ist on ziemlich löslich. 1 Vol. Wasser löst unter gewöhnlichem Druck bei 0° = 1.796 Vol., bei  $5^{\circ} = 1.45 \text{ Vol.}$ , bei  $10^{\circ} = 1.18 \text{ Vol.}$ , bei  $15^{\circ} = 1.002 \text{ Vol.}$ , bei  $20^{\circ} = 0.901 \text{ Vol.}$  Kohlensäure. Durch Kochen kann die gesammte Kohlensäure aus der wässerigen Lösung vertrieben werden. In Alkohol, ferner in Benzin und anderen Kohlenwasserstoffen ist die Kohlensäure wesentlich leichter löslich als in Wasser.

Bei 0° kann sie durch einen Druck von 30 Atmosphären zu flüssiger Kohlensäure kondensirt werden. Diese siedet bei - 786 und erzeugt beim freiwilligen Verdunsten so intensive Kalte, dass ein Theil zu fester Kohlensaure, schneeartigen Massen erstarrt.

Durwiellung a) der gasformigen Kohlensäure. Die für analytische und andere abalichen Zwecke erforderlichen kleineren Mengen Kohlensaure erzeugt man durch Einwirkung von verdünnten Säuren auf Kurbonate in einem Kurp'schen oder diesem ähnlichen Apparate (s. Acidum sulfhydricum). Am zweckmässigsten verwendet man weissen Marmor (100 Th.) und 15 procentige Salzsäure (500 Th.). Das entwickelte Gas wird zu seiner Reinigung durch Wasser oder dünne Sodalösung geleitet; soll es getrocknet werden, so kann dies durch Calciumehlorid, kono. Schwefelsäure oder glasige Phosphorsäure geschehen. Grauer und schwarzer Marmor, sowie Kreide, liefern beim Zersetzen mit Säuren ein übelriechendes Kohlensäuregas. Benutzt man Kombinationen von Kreide oder Magnesit oder Dolomit mit verdünnter Schwefelsäure, so ist die Zersetzung der Karbonate durch häufiges Umschütteln der Mischung zu befordern. Ueber Reinigung der Kohlensäure s. bei Aquae minerales.

b) Von flüssiger Kohlensäure. Die gegenwärtig in Deutschland von rund 80 Fabriken geübte Fabrikation bezweckt die Verwerthung der dem Erdboden freiwillig entströmenden, ferner derjenigen Kohlensäure, welche in Heizgasen, in den Gason der Kalköfen etc. enthalten ist,

Da, wo dem Erdboden reine Kohlensäure freiwillig entströmt (Mofstten), fängt man sie in Gasometern auf und führt sie durch Komprimiren in den flüssigen Zustand

über. Aus Heizgasen u. dergl. gewinnt man sie wie folgt:

Die kohlensäurehaltigen Gase werden zunächst durch Wasser gewaschen, alsdann in den unteren Theil eines Thurmes eingeleitet, wo ihnen von oben — durch Cascaden-Einrichtung vertheilt — Natriumkarbonatösung entgegenrieselt. Diese bindet die Kohlensäure zu Natriumbikarbonat. Hat die Lauge genügend Kohlensäure aufgenommen, so scheidet man entweder das Natriumbikarbonat in festem Zustande ab und treibt die Hälfte der Kohlensäure durch Glüben aus. 2NaHCO $_{\rm a}={\rm H_2O}+{\rm Na_2CO_4}+{\rm CO_4}$  oder — neuerdings — man erhitzt die Bikarbonat-Laugen, wobei gleichfalle Rückbildung von Natriumkarbonat und Abspaltung von Kohlensäure erfolgt. Das regenerierte Natriumkarbonat geht in den Betrieb zurück, die entwickelte Kohlensäure aber wird durch Füter von Kohle und Watte filtrirt, durch Calciumchlorid entwässert und schliesslich in Cylinder aus Eisen bezw. Stahl gepumpt, in denen durch einen Druek von 30 Atmosphären bei 0° die Verdüssigung erfolgt.

c) Von fester Kohlensäure. Um aus flüssiger Kohlensäure feste darzustellen, legt man eine völlig gefüllte Kohlensäure-Flasche horizontal auf einen Bock; eine nicht völlig gefällte Flasche bringt man — die Oeffnung nach unten — in so stark geneigte Lage, dass die Flüssigkeit im Innern der Flasche über dem Austhussventil steht. Alsdann bindet man einen Beutel von lockerem Wollgewebe vor das Ausflussventil und öffnet dieses für kurze Zeit. Es wird nun aus der Flasche ein dünner Strahl flüssiger Kohlensäure in den Beutel getrieben; ein Theil derselben vergast und verwandelt den übrigen Theil in feste Kohlensäure.

Würde man die Flasche aufrecht stehen lassen, so würde beim Oeffnen des Hahnes die Kohlensture lediglich in Gasform austreten. Es würde — da unter diesen Umständen flässige Kohlensture nicht die Flasche verlüsst — auch feste Kohlensture nicht entstehen. Hatte man richtig operirt, so findet sich in dem Beutel ein lockerer Schnee von fester Kohlensture, welcher an der Luft, ohne zu schmelzen, allmählich vergast. Bringt man diesen Schnee durch Pressen in kompakte Stücke, so kann man diese, besonders wenn sie in wollene Tücher eingeschlagen werden, mehrere Stunden konserviren.

Flüssige Kohlensäure ist eine fast farblose Flüssigkeit, welche bei  $-78^{\circ}$  siedet, bei  $-58^{\circ}$  aber fest wird. Der kritische Punkt für die Verfüssigung ist  $+31^{\circ}$ , d. h. oberhalb dieser Temperatur ist selbst bei noch so grosser Steigerung des Druckes eine Verfüssigung nicht möglich. — Der Druck, welchen die flüssige Kohlenskure ausübt, ist bis  $31^{\circ}$  (d. h. bis zum kritischen Punkte) lediglich abhängig von der Temperatur. Er beträgt bei  $+5^{\circ}=40.5$ , bei  $+20^{\circ}=58.5$ , bei  $+30^{\circ}=73$  Atmosphären. Ueber  $31^{\circ}$  binaus ist der Druck sowohl von der Temperatur, wie von dem Grade der Füllung abhängig. Bei einer bestimmten, gleichbleibenden Füllung betrug er z. B. bei  $105^{\circ}=775$ , bei  $143.5^{\circ}=985$  und bei  $161^{\circ}=1100$  Atmosphären. Aus dem Vorstehenden ergiebt sich, dass es gefährlich ist, Flaschen mit flüssiger Kohlensäure über  $+31^{\circ}$  hinaus zu erwärmen, dass man vielmehr dafür Sorge zu tragen hat, dass die Temperatur der Flaschen die mittlere Wärme von  $15-20^{\circ}$  nicht überschreitet.

Die Versendung der flüssigen Kohlensäure erfolgt in Flaschen aus Eisen (Stahl), welche amtlich auf einen Druck von 250 Atmosphären geprüft worden sind; diese Prüfung ist alle 3 Jahre zu wiederholen. Für die Lagerung etc. solcher Flaschen existiren besondere Verordnungen, mit denen man sich genau vertraut zu machen hat. Vergl. Pharm. Kalender, 1896. Jahrbuch S. LXXXVI.

In den letzten Jahren sind wiederholt Explosionen solcher Flaschen erfolgt. In einigen Fallen wurde festgestellt, dass die Flaschen in Folge mangelhaften Ausglühens nicht zäh genug waren, in anderen Fällen scheint die Ursache darin bestanden zu haben, dass die Wandungen der Flaschen durch die Kohlensture (bei Gegenwart von Wasser und Glycerin) angegriffen wurden. Sehr bequem für den Gebrauch der flüssigen Kohlensaure ist die Einrichtung der Reducirventile, welche es ermöglichen, dass man die Kohlensture mit einem verminderten, beliebig abzustufenden Drucke ausströmen lassen kana. Vergi, auch unter Aquae minerales.

Feste Kohlensaure in Schneeform hat ein geringeres spec. Gewicht als Wasser, durch Komprimiren kann das spec. Gewicht bis auf 1,5 erhöht werden. - Will man die feste Kohlensäure zur Kälteerzengung benutzen, so bringt man sie im schneefermigen Zustande in eine Porzellanschale, feuchtet sie mit Aether an, bringt in diese Mischung die abzukühlenden Gefässe und deckt das Ganze mit wollenen Tüchern zu. Die Temperatur winkt bis auf -80°.

Analyse. Man erkennt die Kohlensaure in freiem Zustande daran, dass sie beim Einleiten în klares Kalkwasser oder Barytwasser weisse Niederschläge von Calciumkarbonat bez. Baryumkarbonat erzeugt, welche sich in verdünnten Säuren (HCI) unter Aufbrausen lösen. Die Salze der Kohlensäure brausen beim Uebergiessen mit verdünnten Mineralsäuren (HCI) auf; das entweichende Gas wird auf sein Verhalten gegen Kalk- und Barytwasser

Die Bestimmung der Kohlensäure erfolgt je nach den näheren Bedingungen 1) gewichts-analytisch, 2) gas-analytisch, 3) maass-analytisch.

1. Gewichts-analytisch. Diese Bestimmung kann nach zwei Verfahren ausgeführt werden: a) durch indirekte Wagung. Man kann sich des beistehenden einfachen Apparates von Fresentus bedienen. A und B sind zwei leichte Kolben von etwa 100 ocm Fassungsraum. Die zu analysirende Substanz wird in B ein-gewogen und mit etwas Wasser übergessen. A wird zu etwa 1/2 mit konc. Schwefel-slure beschickt. Bei C ist der Apparat mit einem Glasstäbehen luftdicht verschlossen. Der so vorbereitete Apparat wird gewogen. Alsdann saugt man bei *D* vorsichtig an, verschliesst den Schlauch bei *D* durch Zusammendrücken und lüftet hierauf den Schlauch vorsichtig. Durch das Saugen war in A sowie in B ein luftverdünnter Raum entstanden. Beim Lüften des Schlauches wird durch den Druck der ausseren Luft etwas Schwefelsaure von A nach B ge-presst. Hierdurch erfolgt in B Entwicklung der Kohlensture, welche nach A ent-weicht und an die dort vorgeschlagene Schweselsaure den beigemengten Wasser-

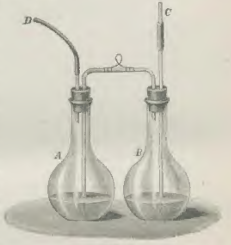


Fig. 5.

Schwefelsäure den beigemengten Wasserdampf abgiebt. Ist die Zersetzung beendet, so saugt man schwach an D, lästet alsdam den Verschlass C und saugt noch so lange (5 Min.) Luft durch den Apparat, bis man sicher ist, dass alle Kohlensäure aus dem Apparat entfernt ist. Alsdam setzt man den Verschlass bei C wieder auf und wägt den Apparat nach dem Erkalten. Die Dissernzwischen beiden Wägungen ergiebt die vorher vorhaeden gewesene Kohlensäure.

Man benutzt diese Methode zur Bestimmung der Kohlensäure in solchen Salzen, welche durch Schweselsäure ohne Bildung von Niederschlägen leicht zersetzt werden, also z. B. den Karbonaten bezw. Bikarbonaten von K, Na, NH4, Mg, nicht aber von Ca, Ba, Sr. An Stelle des beschriebenen Apparates sind andere, noch handlichere im Gebrauch, z. B. die von Bussen, Geissenen, Mohr u. a. Von der zu analysirenden Substanz wägt man soviel ein (0,5-1,0-2,0 g), dass etwa 0,2-0,3 g Kohlensture zu erwarten sind.

### Durch direkte Wägung. In beistehender Figur 6 ist A eine mit Kalilauge beschiekte Vorlage, welche auch durch eine Waschflasche ersetzt werden kann. a ein Kugel-Bandb. 4 phara. Praxis. 1

Handb. d. pharm. Praxis. 1.

trichter, B der Zersetzungskolhen, C ist ein mit wenig Calciumchlorid gefülltes Rohr. D ist mit Calciumchlorid völlig gefüllt, E enthält mit Kupfersulfat getränkte und wieder getrocknete Bimssteinstücke, F ist wiederum mit Calciumchlorid völlig gefüllt. G ist ein mit 33 proc. Kalilauge beschickter Kali-Apparat, g ist ein mit Natronkalk, h ein mit Calciumchlorid gefülltes gerades Rohr, H ist eine mit Schwefelskure beschickte Waschflasche. Man prüft zunächst den Apparat auf seine Dichtigkeit, indem man den Schlauch vor A abklemmt, den Hahn des Kugeltrichters öffnet und nun bei H mässig ansaugt. Es muss nun, wenn man mit dem Saugen aufhört, die Kalilauge in G deutlich zurücksteigen und ihren Stand mindestens 5 Minuten lang behalten.

Ist der Apparat dicht, so wägt man G+g genau und schaltet sie wieder ein. In den Zersetzungskolben B wägt oder misst man die zu untersuchende Substanz genau ein, setzt den Hahntrichter auf, schliest den Hahn und füllt den Trichter ganz oder zum Thoil mit 10 proc. Salzsäure (nicht koncentrirter!). Jetzt klemmt man den Schlauch zwischen A und a ab, und lässt durch den Tropftrichter laugsam die Säure zusliessen (event unter Ansaugen bei H). Der Zusluss wird so geregelt, dass ein ruhiges Passiren der Gasblasen bei G zu beobachten ist. Wenn alle Säure zugeslossen ist und der Durchtritt von Gas-

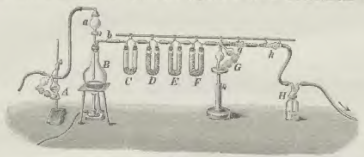


Fig. 6.

blasen bei G aufhört, so erwärmt man den Kolben B langsam bis gerade zum beginnenden Sieden. Hierauf schliesst man bei H einen Aspirator au, setzt diesen in Thätigkeit, offnet alsdann den Vorschluss zwischen A und a und leitet einen ruhigen Luftstrom durch den Apparat, bis alle Kohlensäure aus demselben entfernt ist. Die Dauer richtet sich nach dem Volumen des Apparates und beträgt 1/a-2 Stunden. Nach 1/astündigem Erkalten werden G+g gewogen. Das Mehrgewicht ist die bei der Bestimmung erhaltene Kohlensäure. Bedingung ist, dass die Calciumchlorid-Röhren neutrales Calciumchlorid enthalten. Die mit gewöhnlichem Calciumchlorid gefüllten Röhren sind daber vor der Ingebrauchnahms mit Salzsäure oder Kohlensäure zu sättigen und von dem Ueberschuss dieser Gase durch Ueberleiten trockner Luft zu befreien. An Stelle des Calciumchlorids kann zweckmässig auch glasige Phosphorsäure treten. — Die Einwage von Substanz beträgt so viel, dass schliesslich 0,3—0,4 g Kohlensäure zur Wägung gelangen.

Mit Hilfe dieses Verfahrens lässt sich die Kohlensäure bestimmen in allen kohlensauren Salzen, welche mit Salzsäure keine in der Wärme unlöslichen Verbindungen geben, also in allen Karbonaten und Bikarbonaten mit Ausnahme derjenigen von Silber und



Fig. 7. Kali-Apparat nach Lights.

Fig. 8. Kali-Apparat

Quecksilber. Nathrlich kann man an Stelle der festen Salze auch Lösungen untersuchen. Das gleiche Verfahren würde nater Hinweglassung der Säure nuch geeignet sein, um die in Wasser gelöste Kohlensäure zu bestimmen, ferner unter Hinweglassung des Zersetzungskolbens zur Bestimmung der Kohlensäure in Luft und anderen Gasen. An Stelle des in der Figur gezeichneten Kalinpparates nach Liebig kann natürlich auch ein anderer, z. B. der nach Geisslung treten.

Ueber die gasanalytische Bestimmung vergl. Bussen: Gasometrische Methoden, und Hempel, Gasanalyse. Die maassanalytische Bestimmung wird bei Luft und Wasser behandelt werden s. Aër und Aqua:

Anwendung, Reine gasfürmige Kohlensaure findet gelegentlich Verwendung zu Rektal-Injektionen bei Phthisikern. Der Arzt benutzt alsdann eine kleine Flasche flüssiger Kohlenslure mit Reducir-Ventil und führt dem Patienten in einer Sitzung unter etwa 1/1-1 Atmosphäre Druck 2-4 Liter Gas ein. Technisch findet die flüssige Kohlensäure beim Bierausschauk, zur Fabrikation von Mineralwässern, für Fenerlösch-Zwecke (Gasspritze), zum Heben von Schiffen, als Kraftquelle etc. ausgedehnte Anwendung.

Die Anwendung kohlensäurehaltiger Wässer zum inneren und äusseren Gebrauch bernht darauf, dass die Kohlensäure die Haut und die Schleimhäute reizt und daher die

Cirkulation and die Verdanung auregt.

Vergiftung. Kohlensäure unterhält weder die Verbrennung noch die Athmung. In reiner Kohlensäure erlöschen Licht und Feuer, Thiere erstieken. Daher können Menschen an Schaden kommen, wenn sie Räume betreten (Gährräume, Brunnen, Gruben etc.), in denen Ansammlungen von Kohlensäure vorhanden sind. Man prüft die Luft in solchen Räumen durch Hineinbringen eines brennenden Lichtes. Brennt dieses hell weiter, so nimmt man an, dass anch ein Mensch in dieser Luft leben kann. Verlöscht das Licht jedoch, oder brennt as trübe, so ist die Luft als verdächtig anzusehen.

Menschen, die durch Einathmer von Kohlensäure bewusstlos geworden sind, bringt man sofort in frische Luft. Nach dem Oeffnen der Kleider leitet man künstliche Athmung ein und sucht zugleich durch Hautreize (Auflegen von Senftelg) Athmung und Herzthätigkeit wieder in Gang zu setzen.

Limonaden-Bonbons. Zucker 800,0, Natriumbikarbonat 100,0, Weinsäure 100,0 werden seingspulvert, gemischt und mit einer Mischung von Citronenol 5 Tropfen und Spiritus 200,0 angestossen, worauf die noch feuchte Masse in Formen von Weissblech eingedrückt wird, die vorher mit Cacaool auspolirt sind. Verpackung in Stanniol.

Limonaden-Pastillen. Citronensture 50,0, Arabisches Gummi 100,0, Zucker 850,0 feingepulvert, mit 5 Tropfen Citronenol mischen, mit Spiritus von 70% anstoseen und Pastillen von 1 g Schwere formen. Beide Vorschriften lassen sich in Bezug auf Farbe und

Aroma modificirea.

Stollwercks Brause-Limonaden-Bonbons bestehen aus viereckigen Kästchen von leicht löslicher aromatisirter Zuckermasse, die mit Kügelchen aus Natriumbicarbonat und Weinsaure gefüllt sind.

#### Pastilli accophort.

Pastilli (Trochisci) Selters, Dragdes minerales de Mèga

Rp. Natril blearboniel plv. 100,0 Acidl tartarlel ptv. 19,0

Durch Komprimiren mit Hilfe von Spiritus 100 Pastillen zu formen.

Potio efferencess. (Gall. Helv.)

Potion garense. Potion antivomitive de Hivière.

# No. I. Potion alcaline.

Gall. Helv. kp. Kalli bicarbonici 2,0 Natril carbonici Agune 60,0 81,0 Sirupi Sacchari 15,0 10,0

#### No. II. Potion soids

Achli eltrici 2,0 4,0 Aguas 60,0 86,0 Sirupi Citri 15,0 10,0

Zum Gebruiche mischt man in einem Wasserglass gleiche Enumtheile beider Lösungen. Auch kann man den Kranken je einen Esslöffel von beiden Lieungen einnehmen lassen, und zwar ist alsdann No I suggest su nehmen.

Potio Riveri. (Ph. Germ. III) Mixtura salina Riverti. Potio Citri. Ba-

turatio citrica. Rivan'scher Trank. Rp. Acidi citrici 4.40 Adman 190.0 Natrii carbonici cryst. 9,0

Das Natriumkarbonat wird der Citronensäurelösung in kleinen Krystallen augefügt, diese durch massiges Umschwenken langsam gelöst und die Flasche verschlossen. Nur zum Gebrauche su bereitan.

> Pulvis aërophorus (Germ. III). Pulvis effervescens (Helv.).

Germ. Helv. Rp. Natrii biearbonici 10,0 30,0 Acidi tartarici 9,0 27,0 Saccharl 19,0 43,0

Für den Handverkauf empflichts es sich, diesem Pulver etwa 1 g Magnesium carbonicum zuro-

Pulvis aërophorus anglicus (Germ. III). Pulvis sërophorus anglicus (Austr.). Pairls effervescens auglicus (Helv.), Poudre gazogène alcaline (Gall)

Poudre gazogène nentre (Gall.) Rp. Acidi tartarici plv. 1,5 2,0 Natrli blearboniel 2,0

Die Welnsäure ist in eine weisse, das Natriumbikarbonat in eine blaue oder rothe Kapael eingutallen.

Palvia aërophorus Carolinensis.
Karisbader Brausepulver.

1. Natrii sulturiri sicci plv. 1,75
Natrii chlorati plv. 0,72
Acidi tartarici 0,72
In eine weisse Kapaci.

11. Natrii blearbonici 2,3
Raiti sulturici 0,08
In eine blaue oder rote Kapsel.

Pulvis aërophorus Hefelandi (Ph. paup.). Piv. aërophorus c. Cremore Tartari. Rp. Magnesii carbonici 10,0

Taruri deputati 20,0 Palvis serophorus granulatus. Granulistes Brausepulver

Rp. Natrii blearboniei plv. 85,0 Acidi tartarici plv. 40,0 Acidi citrici plv. 30,0

Man erwärmt die Mischung in einer Porzelianschale gelinde im Wasserbade und arbeitet sie mit 36,6 Spiriteis durch. Die noch feuchte Masse reibt man durch ein passendes Hazesieb oder ein Sieh von verzinntem Eisenbiech und trocknet sogleich im Trockenschrank. Gleichheit der Körner wird durch Absieben erzielt. Eiserne Geritthe sind zu vermeiden!

Pulvis aërophorus Simon.

Bp. Acidi tartariei plv. 4,0
Sacchari plv. 4,0
Natrii bicarboniei plv. 8,0
Magossii carboniei 1.0

Pairis aërophoras ritratus. Bp. Fulveris aërophori 50,0 Olei Citri gtc. 5,

Pulvis aërophorus cum Magnesia. Magnesiabrausepulver (Erginzb.

Bp. Acidi tartarici 1,0 Elacosacchari Citri 2,0 Sacchari pulv 3,0 Magnesti carbonici 4,0

Pulvis aërophoras menthatas. Bp. Pulveris sërophori 50,0 Olei Menthae pip. gtt. 5.

Palvis aërophorus zingiberatus. Bp. Pulveris aërophori 100, Olci Zingiberis gts. 1.

Palvis platorins, Backpulver, Hefepulver (amerikanisches-Tarfari depurati piv. 12,0

Calcil carbonici praec. 4,0 Auf 500 g Mehi = 15-20 g.

Deutsches Backpulver.
Acidi tartarici 15,0
Natrii bicarbonici 20,0
Amyli Oryzae 35,0

Auf 500 g Mehl = 30-10 g.

Saturatio simplex (Form. Berol).
Liqueris Kalli carbon. 13,0
Aceti 80,0
Sirupi Saccharia 15,0
Aquas ad 200,0

II. Phosgen. Kohlensäurechlorid. Kohlenoxychlorid. Carbonylchlorid. COCl. (Mol.-Gew. = 99). Entsteht durch direkte Vereinigung von Kohlenoxyd mit Chlor CO + Cl. = COCl. Ferner durch Zersetzung des Chloroforms durch Luft und Licht. Technisch dargestellt nach Ратинно, indem man ein Gemisch von Kohlenoxyd und Chlor über glübenda Knochenkohle leitet. Farbloses, erstickend riechendes Gas, durch Druck und Kälte zu einer Flüssigkeit kondensirbar, welche bei + 8° siedet. Von erstickendem Geruche, eingesthmet giftig.

Im Handel ist es arhältlich in Toluol-Lösung (mit 20% COCl<sub>2</sub>) und als flüssiges Phosgen in Glasröhren eingeschlossen. Verwendet wird es in der chemischen Synthese z. B. zur Darstellung der Salole und von Theerfarbstoffen.

# Acidum chinicum.

I. Acidum chinicum. Chinasiture C,H<sub>19</sub>O<sub>a</sub> ist in den echten Chinarinden zu 5-8 Proc. an Kalk und an die Alkaloide gebunden vorhanden. Ausserdem in den Blättern von Vaccinium Myrtillus, im Kraut von Galium Mollugo, in den Kaffeebohnen, im Wiesenheu.

Darstellung. Man behandelt gepulverte Chinarinde 2—3 Tage mit kalten Wasser, versetzt den Auszug mit wenig Kalkmilch, um Chinagerbsäure und kleine Mengen von Alkaloiden zu fällen, und dampft das Filtrat zum Sirap ein. Nach mehrwöchentlichem Stehen am kühlen Orte krystallisirt Calciumchinat (chinasaurer Kalk) aus. Man reinigt es durch Umkrystallisiren und zerlegt es durch Schwefelsäure oder Oxalsäure.

Eigenschaften. Chinasaure bildet wasserhelle rhombische Prismen von rein und starksaurem (nicht bitterem) Geschmack, löslich in 2 Th. Wasser, weniger löslich in Alkohol, fast unlöslich in Aether. Schm.-P. 162°. Die wässerige Lösung ist linksdrehend

II. Calcium chinicum. Chinasaurer Kalk. Calciumchinat. (C<sub>r</sub>H<sub>11</sub>O<sub>a</sub>)<sub>3</sub> Ca + 10 H<sub>2</sub>O<sub>3</sub> durch Neutralisiren der wässerigen Lösung der Chinasaure mit Calciumkarbonat zu erhalten. Seidenglänzende, rhombische Blättehen, in 5-6 Th. Wasser löslich, in absolutem Alkohol unlöslich.

III. Aether chinicus. a) das reine Aethylehlnat, der Chinashure-Aethylither  $C_0H_2(OH)_1CO_3$ .  $C_0H_3$  wird durch Einwirkung von Aethyljodid auf das Silberchinat erhalten  $C_0H_2(OH)_1CO_3$ .  $C_0H_3$  wird durch Einwirkung von Aethyljodid auf das Silberchinat erhalten  $C_0H_2(OH)_1CO_3$ .  $C_0H_3$ . Hager giebt folgende Vorschrift: Man mischt 100 Th. Weingeist (95 Proc.) mit 100 Th. kone. Schwefelshure und lässt die Mischung in gut verschlossener Flasche zur möglichsten Bildung von Aethylschwefelshure mehrere Tage an einem lauwarmen Orte stehen. Dann bringt man unter Umschütteln in kleinen Portionen 400 Th. gepulvertes und entwässertes Calciumchinat hinzu und lässt unter öfterem Umschütteln nochmals eine Woche in wohlverschlossener Flasche stehen. Dann fügt man 100 Th. absoluten Weingeist hinzu, mischt, lässt einen Tag absetzen und ältrirt. Das Filtrat wird mit 10 Th. Natriumbicarbonat und etwas Thierkohle digerirt und nach 24 Stunden nochmals filtrirt. Das Filtrat wird nun aus dem Wasserbade der Destillation unterworfen. Alkohol destillirt über, der Chinaskure-Aether verbleibt im Rückstande.

Eigenschaften. Eine dickfiltssige klare, farblose oder blassgelbliche, brennend und bitter schmeckende, in Wasser und Weingeist leicht, in Aether weniger lösliche Filtssigkeit. Der Siedepunkt liegt über 200°, doch findet schon bei gewöhnlicher Temperatur geringe Verdunstung statt. In wässeriger Lösung zersetzt sich der Aether leicht unter Spaltung in Aethylalkohol und freie Chinasäure.

Aufbewahrung und Anwendung. Aufbewahrung in kleinen, möglichst gefüllten Glüsern, vor Licht geschützt. — Anwendung innerlich zu 1,0—2,0 g in wässeriger Lösung, besonders aber in Inhalationen gegen Intermittens: 2—3,0 g des Aethers werden auf eine Kompresse gegossen und eingeathmet.

b) Chinaäther von Guou & Wuzian. Diese beschrieben ein Präparat, welches sie durch Destillation von chinasanrem Kalk mit Alkohol und Schwefelsäure dargestellt hatten und zwar verwendeten sie das Destillat. Dieses Präparat ist keine einheitliche chemische Verbindung, sondern eine Mischung verschiedenartiger Substanzen, im wesentlichen Alkohol, Asthyläther und wenig Chinaäther enthaltend.

# Acidum chromicum.

† Acidam chromicum (Austr. Brit. Germ. Helv. U-St.). Acide chromique crystallisé (Gall.). Chromiaure (Anhydrid). Chromtrioxyd. Chromic acid. Chromic Anhydride. Cr0, = 100. Das in Frage stehende Prāparat ist wissenschaftlich nicht als "Chromsäure", sondern als "Chromsäure-Anhydrid oder Chromtrioxyd" zu bezeichnen.

Darstellung. 300 Th. Kaliumdichromat, 500 Th. Wasser and 775 Th. konc. Schwefelsäure werden bis zur vollständigen Lösung erhitzt und 12 Stunden stehen gelassen, um das Kaliumbisulfat auskrystallisiren zu lassen. Die Mutterlauge wird auf 80—90° erhitzt und zunächst mit 275 Th. konc. Schwefelsäure (unter Umrühren in kleinen Portionen) and so viel Wasser versetzt, dass die zunächst ausgeschiedene Chromeäure sich gerade wieder löst. — Nach 12 Stunden des Stehens an einem kühlen Orte giesst man die Flüssigkeit von den Krystallen ab und erhält durch Eindampfen der Lauge weitere Krystalle. Man lässt die Krystalle in einem bedeckten Trichter abtropfen, trocknet sie auf einer porösen Thomplatte, wäscht sie nach und nach mit wenig Salpetersiure, trocknet sie wieder auf einer neuen Thomplatte und entfernt die Salpetersäure durch Erhitzen auf 60—80° (Ph. Helv.). Die Darstellung ist materiell nicht gewinnbringend. K<sub>x</sub>Cr<sub>x</sub>O<sub>x</sub> + 2H<sub>x</sub>SO<sub>x</sub> = 2KHSO<sub>x</sub> + 2 CrO<sub>x</sub> + H<sub>x</sub>O. Die Schwierigkeit bei der Darstellung liegt namentlich in der Gewinnung eines achwefelsäurefreien Präparates.

Elgenschaften. Die reine (schwefelsäurefreie) Chromsäure bildet dunkelbraunrothe, mässig hygroskopische Nadeln bez. rhombische Prismen, welche in weniger als dem gleichen Gewichte Wasser löslich sind. Schwefelsäurehaltige Chromsäure stellt scharlachrothe Krystalle dar und ist stark hygroskopisch. In der Hitze (bei etwa 200°) schwelzen die Krystalle zu einer fast schwarzen Flüssigkeit, die bei etwa 300° in grünes Chromoxyd und Sauerstoff zerfällt 2 CrO<sub>2</sub> = 30 + Cr<sub>2</sub>O<sub>3</sub>. Beim Erwärmen der Chromsäure mit Schwefelsäure wird Sauerstoff, beim Erwärmen mit Salzsäure Chlor in Freiheit gesetzt. Zahlreiche leicht oxydirbare unorganische und organische Substanzen (SO<sub>2</sub>, H<sub>2</sub>S, CO, Alkohol, Glycerin, Oxalsäure, Weinsäure) reduciren die Chromsäure zu Chromoxyd. Die Reaktion ist oft sehr heftig, so dass z. B. beim Zusammenbringen krystallisirter Chromsäure mit Alkohol, Glycerin, Zucker, Gerbsäure, Kork u. dergl. unter Umständen Entzündung eintreten kann. Werden Chromsäure oder ein chromsaures Salz der Destillation mit Kochsalz und Schwefelsäure unterworfen, so destillirt Chromoxychlorid (Chromacichlorid) CrO<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> über, welches durch Wasser in Chromsäure und Salzsäure zerlegt wird. (Nachweis von Chlorwasserstoff neben Bromwasserstoff).

Von Salzen der Chromsäure sind besonders zwei Reihen bekannt. Die "Chromate" oder neutralen Chromate leiten sich von dem Chromsäurehydrat CrO<sub>4</sub>H<sub>1</sub> ab; sie sind meist gelb oder roth gefärbt, viele von ihnen sind unlöslich. Die früher "saure Chromate" genannten (doppelt chromsauren) Salze werden gegenwärtig als Salze einer Pyrooder Dichromsäure Cr<sub>1</sub>O, H<sub>1</sub> aufgefasst und dementsprechend "Pyrochromate" oder "Dichromate" genannt.

Analyse. Man erkennt die freie Chromsäure an ihrem Aussehen. Fügt man zu ihrer wässerigen Lösung etwas Wasserstoffsuperoxyd und schüttelt sofort mit Aether aus, so färbt sich die ätherische Schicht prachtvoll blau. — Die mit einem Alkali neutralisirte Lösung der Chromsäure giebt folgende Reaktionen:

1) Baryumchlorid erzeugt citronengelben Niederschlag von Baryumchromat Ba CrO<sub>4</sub>, der in Salzsäure und Salpetersäure löslich, in Essigsäure unlöslich ist. 2) Bleiaectat oder Bleinitrat fällen gelbes Bleichromat Pb CrO<sub>4</sub>, unlöslich in Salpetersäure und Essigsäure, löslich in Natronlauge. 3) Silbernitrat erzeugt brauarothes Silberchromat Ag<sub>2</sub> CrO<sub>4</sub>, welches in Salpetersäure, sowie in Ammondak löslich ist.

Für die Bestimmung ist von Wichtigkeit, dass alle Verbindungen der Chromskure durch Reduktionsmittel zu Verbindungen des Chromoxyds reducirt werden, während alle Derivate des Chroms (also auch das Chromoxyd) durch Schmelzen mit Soda (oder Potasche) und Salpeter oder Kaliumchlorat in Salze der Chromsäure übergeführt werden.

Bestimmung als Chromoxyd. Man versetzt die Lösung der Chromsäure oder eines löslichen Chromates mit einem kleinen Ueberschuss von Salzsäure, fügt Alkohol hinzu und lässt sie 12 Stunden an einem warmen Orte stehen. Die Chromsäure wird zu grünem Chromoxydsalz reducirt unter Entwickelung von Aldehyd. Man verjagt den Alkohol und den Aldehyd durch Erwärmen und fällit beiss mit Ammeniak. Das mit beissem Wasser ausgewaschene Chrombydroxyd wird getrocknet und durch Glühen in Chromoxyd verwandelt.

Multiplicirt man die Menge des gefundenen Chromoxyds mit 1,3158, so erhält man die dem Chromoxyd entsprechende Menge Chromsäure (152  ${\rm Cr_2O_2}=200~({\rm Cr~O_3})_2$ . Bei dieser Bestimmung müssen organische Substanzen, welche auf Chromoxydhydrat lösend einwirken (z. B. Oxalskure, Weinsäure, Citronensäure, Glycerin etc.) abwesend sein. Liegen unlösliche Chromate vor (z. B. BaCrO<sub>4</sub>), so muss durch Schmelzen derselben mit Kaliumnatriumkarbonat die Chromsäure zunächst in eine lösliche Form gebracht werden. Ueber Bestimmung durch Maassanalyse s. später.

Bestimmung als Bleichromat. Man versetzt die zu bestimmende Lösung, falls sie neutral oder alkalisch reagiren sollte, mit Essigsäure bis zur deutlich sauren Reaktion, fügt alsdann genügend Natriumneetat hinzu und fällt mit einem Ueberschuss von Bleiacetat. Man lässt absetzen, filtrirt durch ein gewogenes Filter, wäscht mit schwach essigsaurem, schliesslich mit destillirtem Wasser aus, trocknet bei 100° und wägt. Das Gewicht des Bleichromates PbCrO<sub>4</sub> mit 0,3096 multiplicirt giebt das Gewicht der Chromsäure CrO<sub>3</sub>.

In analoger Weise kann man die Chromsäure mittelst Baryumacotates auch als Baryumchromat BaCrO, fällen. Das Baryumchromat mit 0,3952 multiplicirt, giebt die Menge der Chromsäure CrO, an. Prüfung. Nur die Germ. verlangt ein schwefelsäurefreies Präparat. Die übrigen Ph. lassen grössere oder kleinere Mengen Schwefelsäure zu. 1) Die 1 proc. wässerige Lösung sei klar (Cr<sub>2</sub>O<sub>a</sub>,BaCrO<sub>4</sub>,BaSO<sub>4</sub>, würden ungelöst bleiben) und werde nach Zusutz von 10 Tropfen Salzsäure durch Baryumnitrat nicht getrübt (Schwefelsäure). 2) Wird 0,1 g der Chromsäure in einem Porzellantiegel mässig erhitzt, so entweicht Sauerstoff, und es hinterbleibt grünes Chromoxyd. Dieses Chromoxyd darf an Wasser nichts Lösliches (Kaliumchromat) abgeben, d. b. der wässerige Auszug muss farblos sein und ohne Rückstand verdampfen.

Die geringeren Handelssorten der Chromsäure enthalten hänfig freie Schwefelsäure,

Kaliumsulfat und Kaliumdichromat.

Aufbewahrung. Vorsichtig, vor Staub geschützt, in Gefüssen mit gut schliessenden Glasstopfen. Hals und Stopfen sind stets sauber ausgewischt zu halten, da die Chromsäure zum Verkitten der Gefässe neigt. Das Abwügen erfolgt in Wageschalen aus Porzellan, bei grösseren Mengen in Porzellanschalen.

Anwendung. Chromsäure findet ausschliesslich örtliche Anwendung als Aetzmittel. Innerlich wirkt sie giftig. Die Aetzwirkung beruht auf den Eiweiss koagulirenden und oxydirenden Eigenschaften der Chromsäure. In 1—2 Th. Wasser gelöst, dient sie als Aetzmittel bei Leichdornen, Condylomen, Warzen und schwammigen Excrescenzen, neuerdings besonders bei Leucoplacia oris; in 4—6 Th. Wasser gelöst, wirkt sie mehr austrockneud und adstringirend, indem sie nur eine Schrumpfung der thierischen Faser veranlasst. Die mit der koncentrirten Säurelösung betupften Stellen färben sich dunkelbraun, später bildet sich ein blauschwarzer trockener Schorf, der nach Verlauf von 2—3 Tagen abfällt und eine in zwei Tagen in Granulation übergehende Wundfläche binterlässt. In eirea 10—15 Th. Wasser gelöst, fördert die Chromsäure besonders die Vernarbung. Die örtliche Anwendung der Chromsäure kann, wenn Resorption eingetreten ist, Vergiftungssymptome verursachen und Erbrechen, Diarthoe und Kollaps herbeiführen. Als Gegengift der innerlich in die Verdanungswege eingeführten Chromsäure gelten Kalkwasser, Eiweisslösung, Milch und Zucker.

Da die Chromskure Albumin koagulirt und verhärtet, so dient die 5-10procentige

Lösung zum Konserviren anatomischer Praparate bez. als Hartungsmittel.

Rosshändler benutzen die Chromsäure zum Färben der Haare der Pierde. Auch wird sie zum Färben und Beizen des Holzes, der Gewebe und Gespinnste benutzt. Letztere sind leicht entzündlich, so wie die mit Pikrinsäure tingirten. Ein auffallender Funken genügt, sie schnell unter Verglimmen zu vernichten.

Dispensation. Die Abgabe wässeriger Chromsäure-Lösungen erfolgt in Gläsern mit Glasstopfen. Zu Pinselungen verwendet man Pinsel aus Glaswolle oder Pfropfen

aus Asbest.

Antisudorin. Von Dresden aus vertriebenes Mittel gegen Fussschweiss ist eine wässerige Sprocentige Lösung von Chromsfiare,

Chromsiture gegen Fussschweiss. Man pinselt die 5procentige wässerige Lüsung auf die vorher gewasehenen und abgetrockneten Fussschlon auf. Vorsicht bei Wunden. Das Aufpinseln ist in 8-14tägigen Intervallen zu wiederholen.

Solutio scidi chromici (Germ. II.) Soluté d'acide chromique (Gall.)

Acidi chromici Aquae Aa Receptur - Erleichterung; in Flaschen mit Glasstopfen aufzubowahren.

# Acidum chrysophanicum.

Chrysophausäure. Rheïn. Rheïnsäure. Rhabarbergelb. Parietinsäure. Rumlein. Dioxymethylanthrachinon.  $C_{18}H_{10}O_4$  oder  $C_6H_3(CH_3)(OH) < {CO \atop CO} > C_6H_4.OH$ . Mol. Gew. 254.

Chrysophausäure ist nicht in der Wandflechte (Parmelia parietina), wohl aber im ochten Rhubarber, in Rumex obtusifolius sowie in den Sennesblättern enthalten. Früher hielt man die Chrysophausäure für identisch mit Chrysophin.

Darstellung. a) Man extrahirt zerkleinerte, durch Ausziehen mit Wasser von den Extraktivstoffen möglichst befreite Rhabarberwurzel (Rückstände von Extr. Rhel) mit verdünnter Kalilauge, säuert die filtrirte Flüssigkeit mit Essigsäure au, wäscht den Niederschlag mit Wasser und krystallizirt ihn nach dem Trocknen aus heissem Ligroin oder Benzol um.

b) Man übergiesst in einem weiten Kolben Chrysarobin mit ziemlich viel verdünnter Kalilauge und schüttelt die Flüssigkeit unter Einleiten eines Luftstromes so lange, bis alles Chrysarobin gelöst ist, und die Lösung einen gleichmässig rothen Farbenton angenommen hat. Hierauf wird die filtrirte Lösung mit verdünnter Salzsäure angesäuert und der erhaltene Niederschlag wie unter a angegeben gereinigt.

> $C_{10}H_{20}O_7 + 40 = 2C_{15}H_{10}O_4 + 8H_{8}O$ Chrysorobin Chrysophansiture.

Elgenschaften. Goldgelbe, klinorhombische Prismen, ohne Geschmack. Unlöslich in Wasser, löslich in 224 Th. siedendem Alkohol von 81 Proc. — Essigslüre, Chloroform, Benzol und Benzin lösen sie gleichfalls auf. Löslich in ätzenden Alkalien (wenig in kohlensauren) mit rother Färbung, in konc. Schwefelslure mit tiefrother Färbung. (Chrysarobin wird durch Schwefelslure mit gelber Färbung gelöst.) Mit Kalihydrat giebt Chrysophansaure eine blaue (Chrysarobin eine braune) Schmelze. Schm.-P. 162° C.

Prüfung. Das Präparat zeige die vorerwähnten Eigenschaften, schmelze nicht unter 160° C. und hinterlasse beim Verbrennen keinen Rückstand.

Anwendung. Nur in beschränktem Umfange äusserlich in Salbenform (0,4 bis 1,0:10,0) bei Hauterkrankungen. Gegenwärtig wird an Stelle von Chrysophausäure gewöhnlich das Chrysarobin angewendet. s. dieses.

Robe Chrysophansaure. Acidam chrysophanicum crudum. Mit diesem unzutraffenden Namen wird der zur Trockne verdampste Benzol-Auszug des Goa-Pulvers (Chrysarobins) bezeichnet.

Bismuthum chrysophanicum. Dermol. Das von Taojesco beschriebene chrysophan-saure Wismuth sollte angeblich der Formel Bi(C<sub>15</sub>H<sub>9</sub>O<sub>4</sub>)<sub>4</sub>. Bi<sub>2</sub>O<sub>5</sub> entsprechen. Nach E. Menck ist es ein Gemenge von ziemlich unreinem Chrysarobin und Wismuthbydroxyd.

# Acidum citricum.

l. Acidum citricum (Austr. Brit. Germ. Helv. U-St.). Acide citrique (Gall.). Citronensäure. Oxytricarballylsäure. Citric acid.  $C_8H_8O_7+H_4O$ . Mol. Gew. 210.

Citronensäure ist im Pflanzenreiche sehr verbreitet und kommt theils frei, theils an Busen (K<sub>z</sub>O, CaO, MgO) gebunden, meist mit Aepfelsäure, Weinsäure u. a. Säuren zusammen vor. In grösster Menge ist sie in fast allen sauren Früchten, z. B. Citronen, Pomeranzen, den Früchten von Prunus Padus, Vaccinium Vitis Idaea, Tamarinden etc. enthalten. Nachgewiesen wurde sie ferner in den Kaffeebohnen, Eicheln, Runkelrüben, Topinambur, Zwiebeln, Wallnussschalen, in vielen Kräutern (Tabak, Convallaria), einigen Pilzen, sogar in der Misch.

Darstellung. Der aus unreifen bez. unverkäuflichen Citronen durch Pressen erhaltene Saft enthält 6—8 Proc. Citronensäure, ausserdem Zucker, Gummi, Schleim. Er geht beim Stehen in freiwillige Gährung über, wodurch 5—6 Proc. Alkohol entstehen. Hierdurch wird die Hauptmenge der trübenden Bestandtheile (Schleim) niedergeschlagen. Der so geklärte Saft wird noch aufgekocht, wodurch die Eiweissstoffe abgeschieden und durch Coliren bez. Filtriren beseitigt werden.

1000 Theile des so geläuterten Sastes werden in Holzbottichen, die mit Blei ausgekleidet sind, durch Einleiten von Wasserdampf bis fast zum Sieden erhitzt, und unter Umrühren allmählich mit 63 Th. Schlämmkreide, welche mit Wasser zu einem Brei angerieben ist, versetzt, bis Entwickelung von Kohlensäure auf einen weiteren Zusatz nicht mehr stattfindet, nöthigenfalle führt man die Neutralisation durch Zugeben kleiner Mengen Kalkmilch zu Ende. Man lässt das gebildete Calciumcitrat in der Wärme absetzen, zieht die überstehende Flüssigkeit ab und wäscht das Calciumcitrat mit heissem Wasser aus. Man vertheilt das Calciumcitrat in 250 Th. Wasser und versetzt es unter Umrühren

and Erwärmen mit einer 1 + 5 verdannten Schwefelsäure (etwa 63 Th. konc. Schwefeluure sind erforderlich), bis diese in sehr geringem Ueberschuss vorhanden ist. Das ausfallende Calciumsulfat (Gips) wird mit kaltem Wasser ausgesüsst, die Citronensäurelösung ber dampft man bis zur Krystallisation ein; gefärbte Lösungen können durch Thierkohle sutfarbt werden.

Im Grosehetriebe werden die geschilderten Operationen in Holzbottichen ausgeführt, welche mit Blei ausgeschlagen sind. Das Krystallisiren der medicinalen ableifreien" Citronen-

caure muss aber unbedingt in Porzellangefassen erfolgen.

Die Gewinnung der Citronensäure ans Johannisbeeren oder Proisselbeeren, welche 1-1,3 Proc. ausgeben, ist nur unter besonderen örtlichen Verhältnissen lohnend. Auch hier unterwirft man den frischgepressten Saft zur Klärung zunächst der weingeistigen Gahrung, verfährt im Uebrigen wie oben.

Nach Wehner kann man Citronensäure auch auf physiologischem Wege herstellen: Gawisse Pilze (Citromyces glaber and C. Pfefferianus) spalten Tranbenzucker in Citronensaure, welche mit der natürlichen völlig identisch ist. Die Ansbeute beträgt etwa 55 Proc.

des Traubenzuckers. Das Verfahren soll bereits technisch ausgeführt werden.

C(OH)CO.H Officinen.

Elgenschaften. Koncentrirt man die wässerige Lösung der Citroneuslure durch Erhitzen, bis die Temperatur der Lösung 1300 ist, so krystallisirt aus der heissen Lösung die Citronensaure wasserfrei. Aus erkalteten Lösungen dagegen krystallisirt sie stets mit Krystallwasser als CaHaOz + HaO, Mol-Gew. 210. Diese Krystallwasser enthaltende Citronensaure ist das Praparat des Handels und der

Sie bildet farb- und geruchlose, sehr saner schmeckende, an warmer Luft oberflächlich etwas verwitterude, rhombische Prismen mit trapezoidischen Endflächen, welche sich



Fig. 9 Krystalie der Citronensäure,



Fig. 10. Enystalle der Weinshure.

wie beistehende Figur zeigt, von den Krystallen der Weinsäure gut unterscheiden. Beim Erhitzen schrumpfen sie unter Abgabe von Wasser bei 70-75° etwas zusammen und schmelzen dann je 1ach der Schnelligkeit des weiteren Erhitzens bei 135-152° unter Uebergeben in wasserfreie Citronensäure, welche bei 1530 schmilzt.

Bei weiterem Erhitzen (1750) tritt tiefgreifende Zersetzung ein unter Abspaltung von Wasser, Kohlenoxyd, Kohlensäure, Aceton und Bildung von Akonitsäure und Itakontäure. Geruch nach Caramel tritt bierbei nicht auf. Durch Oxydation mit Kaliumpermanganat cutsteht Oxalsaure.

Citronensaure löst sich in 0,75 Th. Wasser, in 0,5 Th. siedendem Wasser, ferner in 1 Theile Alkohol von 90 Proc., auch in 50 Th. Aether. Sie ist optisch inaktiv. In der wässerigen Lösung entsteht durch Thätigkeit von Mikroorganismen Essigsäure.

Die Citronensaure ist eine drei basische Saure; sie bildet drei Reihen von Salzen (Citrate), hat das Vermögen, zahlreiche Doppelsalze, ferner mit Alkoholen Ester zu bilden.

Analyse. Die Citronensäure ist arm an charakteristischen Reaktionen. Die Citrate der Alkalien wie der Schwermetalle sind in Wasser relativ leicht löslich. Nachfolgende Reaktionen sind hervorzuheben:

I) Die wasserige Lösung der Citronensaure ist optisch inaktiv, diejenige der Wein-Mure des Handels ist rechtsdrehend.

2) Fugu man zu einer Lösung von Citronousaure Kalkwasser im Ueberschuss (betzterer ist nothwendig, um Alkalicitrate zu zersetzen!), so entsteht in der Kälte kein

Niederschlag. Erhitzt man aber die Lösung mit einem Ueberschuss heiss bereiteten Kalkwassers, so entsteht ein weisser Niederschlag von Calciumcitrat, welcher beim Erkalien zum grössten Theil wieder in Lösung geht. Der Niederschlag wird auch von Alkalieitraten gelöst. (Weinsäure giebt mit Kalkwasser in der Kälte einen Niederschlag, der

beim Erwarmen in Lösung geht.)

3) Versetzt man eine Citronensäurelösung mit überschüssigem Barytwasser oder fügt man zu einer Lösung von Alkalicitrat Barytmasetat im Ueberschuss, so entsteht zunächst ein weisser Niederschlag von anorphem Barytmaitrat Ba<sub>2</sub>(C<sub>0</sub>H<sub>2</sub>O<sub>7</sub>)<sub>2</sub> + 7 H<sub>2</sub>O. Erhitzt man die Flüssigkeit mit diesem Niederschlage zwei Stunden hindurch auf dem Wasserbade, so geht der amorphe Niederschlag in sehr charakteristische klinorhombische Säulen Ba<sub>6</sub>(C<sub>8</sub>H<sub>2</sub>O<sub>7</sub>)<sub>3</sub> + 7 H<sub>2</sub>O über, die bei 50facher Vergrösserung gut zu identificiren sind. Sehr verdünnte Lösungen sind durch Eindampfen zu koncentriren.

4) Erhitzt man Citronenshure oder eines ihrer Salze im Wasserbade mit kone. Schwefelsäure, so entweichen Kohlenoxyd, Kohlensäure (Accton), ohne dass die Flüssigkeit geschwärzt wird. Erst bei längerem und stärkerem Erhitzen erfolgt Dunkelfärbung unter Entweichen von schwefeliger Säure. (Weinsäure färbt die Schwefelsäure sehr schneil

knifeebraun.)

5) Schliesst man 0,01 g Citronensäure mit überschüssiger (8 cem) Ammoniakflüssigkeit in ein Glasrohr so ein, dass über der Flüssigkeit nur ein kleiner freier Raum bleibt, erhitzt 6 Stunden auf 110—120° und lässt die Flüssigkeit in einem Porzellanschälchen an ler Luft stehen, so erhält man ein intensiv blaues oder grünes Produkt. (Unterschied von Oxalsäure, Weinsäure, Apfelsäure).



B.c.

Fig. 11 Kryatalle von Barynmeitrat aus beisser Lösung gefüllt.

Bestimmung. Liegt lediglich Citronensaure vor, night eine Mischung mit auderen nicht flüchtigen Säuren (flüchtige Säuren, z. B. Essigsäure, wären durch Destillation im Wasserdampfstrom zunächst zu entfernen), so kann man die Bestimmung durch Titration (s. u.) mit Normal-Kalilauge und Phenolphthalein als Indikator ausführen. Oder man neutralisirt die Lösung mit Alkali, fällt mit einem Ueberschuss von Baryumacetat, unter Zusatz des doppelten Volumens Alkohol von 95 Proc. Nach 24stlindigem Stehen filtrirt man das ausgeschiedene Baryumcitrat ab, wäscht es mit Alkohol von 65 Proc. aus, zersetzt es mit Schwefelsaure und wagt als BaSO, Das erhaltene Baryumsulfat, mit 0,601 multiplicirt, giebt die Menge der Citropensäure Ca Ha Oa + Ha O an.

Ist eine Trennung von Weinsäure erforderlich, so versetzt man mit Kaliumacetat und dann von 95 Proc. Nach 2stündigem Stehen filtrirt

mit dem doppelten Volumen Alkohol von 95 Proc. Nach 2stündigem Stehen filtrirt man das ausgeschiedene Kaliumbitartrat ab und wäscht mit Alkohol von 65 Proc. nach. Das Filtrat fällt man mit Bleiacetat. Der entstandene Niederschlag wird mit Weingeist von 50 Proc. gewaschen, dann in Wasser vertheilt. Man zerlegt ihn durch Einleiten von Schwefelwasserstoff und titrirt die in Freiheit gesetzte Citronensäure mit Normal-Kalilauge. — 1 ccm Normal-Kalilauge entspricht = 0,07 g Citronensäure Co Ha O + Ha O.

Prüfung. 1) 1 g Citronensäure, in 2 eem Wasser gelöst, darf auf Zusatz von 10 Tropfen Kaliumacetatlösung und 5 eem Weingeist nicht getrübt werden, auch dürfen nach einigen Stunden sich krystallinische Abscheidungen nicht zeigen (Weinsäure, Oxalsäure). 2) 1 g Citronensäure mit 10 eem kone. Schwefelsäure angerieben, darf, im Wasserbade erwärmt, sich innerhalb einer Stunde nur gelb, nicht dunkelbraun färben (Weinsäure). 3) Die 10procentige wässerige Lösung darf weder durch Baryumchlorid (Schwefelsäure) noch durch Ammoniumoxalat (Kalksalze) getrübt werden. 4) 1,0 g Citronensäure muss ohne wägbaren Rückstand zu hinterlassen, verbrennen. Kalksalze, überhaupt feuerbeständige Verunreinigungen. 5) Stumpft man eine Lösung von 5 g Citronensäure in 50 eem Wasser mit soviel (11,5 eem 10procentigen Ammoniaks) eisenfreier Ammoniakilüssigkeit ab, dass sie gerade noch schwach sauer reagirt, so darf auf Zusatz von 20 eem gesättigter

Schwefelstoffwassers Dunkelfürhung nicht eintreten. (Blei). 6) 1 g Citronensäure erfordert zur Neutralisation nicht weniger als 14,2 ccm (theoret.: 14,3) Normal-Kalilauge.

Aufbewahrung. In nicht zu trockener aber ammoniakfreier Luft an einem kühlen Orte (in der Officin nicht in den obersten Fächern!) und in gut geschlossenen Gefässen.

Wirkung und Anwendung. Citronensäure wirkt innerlich in verdünnter Lösung durstlöschend, kühlend, die Herzthätigkeit berabsetzend. Daher in Form von Limonaden (5:1000) bei Fieber, Diphtherie, Skorbut und rheumatischen Affektionen. 4 g kryst. Citronensäure entsprechen etwa dem Safte einer grossen Citrone. Als Ersatz des Essigs wird sie von Ankängern der Naturheilkunde benutzt. Uebermässiger und allzulang fortgesetzter Gebrauch erzeugt Anämie. Grösster Verbrauch auf Schiffen gegen den Skorbut. Im Organismus wird die Citronensäure zu Kohlensäure verbrannt; die Alkalieitrate werden im Organismus zu Alkalikarbonaten verbrannt, machen daher das Blut alkalisch. Aeusserlich wirkt sie schwach antiseptisch. In wässeriger Lösung (2,0:250,0) zu Gurgelungen bei Ziegenkrebs, (1,0:5,0-10,0) zu Pinselungen bei Diphtherie, (1,0:100,0) zu Injektionen gegen Gonorrhoe, (0,5-0,8:100,0) zu Ausspülungen der Blase. Technisch besonders in der Kattundruckerei, theils als Reservage, theils zur Belebung der Farben.

# Essentia ad Limonadam.

Lp.	1. Sacchari albi	0,003
- de	2. Aquae desillatae	400,0
	8. Aeldi citrici	40,0
	4. Aquae florum Aurantii	100,0
	5. Spiritus Vini	100,0
	6. Essentiae corticia Citri	10,0

Man bereite aus 1 u. 3 einen Strup, fâge die Lisung von S u. 4 hinzu, fâtrire u. vermische mit 5 u. 6

100,0 dieser Easens geben mit 1 Liser Wasser oder kohlensaurem Wasser eine Limonade.

# Limonade citrique (Gall.). Potus citricus.

Rp. Sirupi Acidi citrici (Gall.) 100,0 Aquae 900,0 Tincturae corticis Citri recentis 2,0

#### Pastill Acidi citrici. Pastilles pour la soit.

ftp. 1. Acidi citrici 25,0 2. Sacchari albi 1000,0 3. Spiritus 10,0 4. Olei Citri 1,5 5. Tragacanthae 0,5

Man bereite aus 5 mit etwa 75 ccm Wasser einen Schleim. I n. 2 werden gemischt, darauf mit der Lösung von 3 u. 4 aromatischt, worauf man mit lilife des Traganthschleimes eine derbe Masse bereitet, sus welcher Pastillen von 3 g Schware bereitet werden.

#### Potio antiscorbutlea citrata.

	- 3	COLIO SERVINGOLOUPICH CITY	m Cab.
Rp.	I.	Corticis Chicago	50,0
	2.	Acidi citrici	15,0
	3.	Aquae	q W.
	d.	Tinctume Chimae compos	itne
	5.	Tincturae Cinnamomi &&	15,0
	0.	Sirupi Sacchari	60,0

Man bereite aus 1-8 ein Decoct von 500,0 Colatur und füge dieser 4-6 binzu. (Bei blutendem Zahnfielsch, Skorbut.)

# Palvis refrigerans. Pulvis ad Linconadam (Germ L) Rp. Sacchari aibi 120,0 Ackli cirici 10,0 Olei Cari gtt. I.

Non ulsi ad dispensationem paretur. Sirop d'acide citrique (Gall.).

Birupus acidi citrici s. Citri Rp. Acidi citrici Aquae destiliatas 55, 10,0

Strupt Sacchari 980,0

Zum Aromatistren kann man auf 1 kg = 20 g

Thot, Chri corticis recentis xuffigen. Dies ist
alsdann der Sirop de Limon der Ph. Gall.

## Succes Citri factitius.

a) in usum recepturae. Acidi citrici 7,2 Aquae destilitatae 25,0

b) in usum mercatorium.

Rp. Acidi citrici 70,0 Tincturae Citri corticis recentis 1,0 Aquas destillatae 860,0 Spiritus 80,0

Nach Stägiger Maceration filtriren.

# Sherry sods water strop.

Bp. Succi Cerasorum fermentati et filitati
Aquae communis aa 1200,0
Sacchari 3000,0
Acidi citrici 35,0
Werden zu einem Sirup gekocht.

II. Kalium citricum. Kaliumeitrat. Citronensaures Kali. Potassii Citras. Citrate of Potassium (Brit., U-St.). Man neutralisirt eine koncentrirte Lösung von 21 Th. kryst. Citronensaure durch eine Lösung von 30 Th. Kaliumbikarbonat und dampft die Flüssigkeit zur Trockne, oder man krystallisirt den Trockenrückstand aus 60 proc. Alkohol um. Entweder prismatische Krystalle C<sub>4</sub>H<sub>5</sub>O<sub>5</sub>K<sub>5</sub> + H<sub>2</sub>O (U-St.) oder ein grobkörniges

Salzpulver C<sub>c</sub>H<sub>b</sub>O<sub>c</sub>K<sub>5</sub> (Brit.). In Wasser leicht löslich, neutral oder sehr schwach sauer, hygroskopisch, in Weingeist schwer löslich.

Die 10 proc. wässerige Lösung werde weder durch Schwefelwasserstoff (Blei), noch durch Baryumnitratlösung (Schwefelsäure), noch durch Calciumehlorid in der Kälte (s. S. 42) verändert (Weinsäure, Oxalsäure), und nach dem Ansänern durch Salpetersäure durch Silbernitrat nur schwach getrübt (Chlor).

Anwendung. Als schweisstreibendes und temperaturherabsetzendes Mittel bei Rheumatismus, Gicht, Malaria etc. mehrmals täglich 1.0-2.0.

Natrie-Kalium eftricum. Natrium-Kalium citrat. Citronensaures Natrium-Kalium (oder Natron-Kali). Von Puscu als Ersatz des Tartarus natronatus in dem Skin-Litz'schen Brausepulver empfohlen. Zur Darstellung sättigt man in wässeriger Lösung 100 Th. Citronensaure mit 108 Th. Kaliumkarbonat und 221 Th. kryst. Natriumkarbonat, filtrit und bringt die Lösung durch Eindampfen zur Krystallisation.

# Acidum cinnamylicum.

l. Acidum cinnamylicum. Zimmtsäure.  $\beta$ -Phenylacrylsäure. Acide cinnamique. Cinnamic acid.  $C_bH_b$ . CH=CH.  $CO_aH$ . Mol. Gew. = 148.

Im Handel unterscheidet man 1. Acidum cinnamylicum medicinale und 2. Acidum cinnamylicum artificiale. Erstere wird aus natürlich vorkommenden Zimmtsäure-Derivaten abgeschieden, letztere synthetisch gewonnen.

Darstellung. 1) Man unterwirft Styrax der Destillation mit überschüssiger Natronlauge. Hierbei gehen Styrol  $C_bH_a$  und Zimmtalkohol  $C_bH_a$ . OH über, wührend zimmtsaures Natrium im Destillationsrückstande verbleibt. Man verdünnt den letzteren mit Wasser, filtrirt die Lösung und scheidet aus ihr die Zimmtsäure durch Zusatz von Salzsäure ab. Die Krystalle werden mit Wasser gewaschen, in Ammoniumkarbonatlösung gelöst, die Lösung nochmals durch Salzsäure zersetzt und die Krystalle aus heissem Wasser, event. unter Zusatz von Thierkohle, umkrystallisirt. — In ühulicher Weise lässt sie sich gewinnen aus dem Perubalsam und Tolubalsam, ferner durch Oxydation des Zimmtaldehydes (Zimmtäls) mit Salpetersäure. 2) Synthetisch: Benzaldehyd wird mit Acetylchlorid im geschlossenen Rohr erhitzt:  $C_bH_bCHO+CH_aCOCI=HCI+C_bH_bCH=CH-CO_aH$ .

Eigenschaften. Zum Recepturgebrauch wird die medicinale Zimmtsäure vorgezogen, zur Herstellung von Präparaten, Verbandstoffen u. dergl. wird die künstlich hergestellte verwendet.

Farblose Krystallhlättchen, ohne Geruch, zwischen den Zähnen knirschend, zunächst fast geschmacklos, dann von kratzendem Geschmack. In kaltem Wasser schwer löslich (1:3500), leicht löslich in Alkohol und in fetten Oelen. Schm.-P. 133°, S.-P. 300–304°. Theilweise unzersetzt sublimirbar, mit Wasser füchtig. Geht bei der Oxydation (z. B. mit Kaliumpermanganat) in Benzaldehyd über, durch Reduktion (mit Natrium-Amalgam oder Kaliumsufit) entsteht Hydrozimmtsäure =  $\beta$ -Phenylpropionsäure  $C_6H_6CH_4$  —  $CH_8$  —  $CO_2H$ . In der wässerigen Lösung der Salze der Zimmtsäure erzeugt Manganchlorür sofort Fällung des Mangansalzes. Zimmtsäure ist eine einbasische Säure, die Salze beissen "Cinnamate".

Die synthetische Säure des Handels riecht gewöhnlich schwach nach Benzaldehyd; sie schmilzt gegen 130° und siedet gegen 300°.

Prüfung. Sie sei farblos (gefärbte Prüparate sind zu verwerfen!), geruchlos, hinterlasse beim Verbrennen keinen Rückstand. — Die mit Salpetersäure angesäuerte wässerige Lösung werde durch Silbernitrat nicht getribt (Chlor). — 1 g Zimmtsäure erfordere zur Neutralisation 6,7 ccm Normalkalilauge (theoretisch = 6,75 ccm).

Aufbewahrung: Vor Licht geschützt.

Anwendung. Neuerdings in Form intravenöser oder intramuskulärer Injektionen, auch zu Pinselungen gegen Tuberkulose empfohlen. Bei Kehlkopftuberkulose werden

ausserdem Pinselungen der 5proc. alkoholischen Lösung oder Verreibungen von 5-10 Zimmtsäure mit 95-100 Glycerin angewendet. In der Technik dient die Zimmtsäure als Ausgangsmaterial zur künstlichen Darstellung von Indigo.

Rp. Acidi cinnamylici 5,0 Olei Amygestarum dolcium 10,0 Vitelium ovi No. 1 Solutionis Natril chiorati (9,7%) q. s. Rp. Acidi cinnamylici
Cocanni bydrochlorici an 1,0
Spiritus
Lupusknötchen. Dosis 1-2
Tropien.

flat emulsio. Vor dem Gebrauch ist die Emulsion mit Kalifauge schwach alkalisch zu machen. Dosis 0,1-1,00 com wörbentlich Emai. Lenderen.

Innerlich eingenommen, geht die Zimmtsäure in den Harn als Hippursäure über.

II. Acidum phenylo-propionicum. \$\beta. Phenyl-Propionsäure. Hydro-Zimmtsaure. Acidum hydrocinnamylicum. \$C\_0H\_6 - CH\_4 - CH\_6 - CO\_4H. Entsteht durch Reduktion der Zimmtsäure mittelst Natriumamalgam oder Jodwasserstoffsäure.

Farblose Krystallnadeln von eigenthümlichem Bockgeruch. Schm.-P. 47,5°, Siedep. 280°.
Mit Wasserdampfen flüchtig. Löslich in 180 Th. kaltem Wasser, leichter löslich in siedendem Wasser, leicht löslich in Alkohol.

Innerlich bei Phthisis, dreimal täglich 10 Tropfen einer alkoholischen Lösung 1 + 5.

# Acidum cresotinicum.

Nachdem Kolbe und Lautemann durch Ueberleiten von Kohlensäure über auf 180° erhitztes Phenolnatrium die Salicylsäure erhalten hatten, stellten sie unter den nämlichen Bedingungen (Ueberleiten von Kohlensäure über Kresolsatrium) aus Kresol die homologe Kresotinsäure dar. Vergl. unter Acidum salicylicum. Wegen ihrer Achnlichkeit mit der Salicylsäure wurde die neue Säure auch "Homosalicylsäure" genannt. C. H. O. Mol. Gew. — 152.

Als man dann erkannte, dass das Kresel des Steinkohlentheers aus drei isomeren Kreselen (o. m. p.) bestehe, gelang es, auch nus dem für einheitlich gehaltenen Reaktionsprodukt der oben skizzirten Darstellung drei verschiedene Kresetinsäuren zu isoliren. In reinem Zustande können diese isomeren Kresetinsäuren erhalten werden, wenn man die entsprechenden reinen Kresele der oben angegebenen Reaktion unterwirft.

l. Acidum cresotinicum (ortho) C<sub>o</sub>H<sub>4</sub> (CO<sub>4</sub>H) (OH)(CH<sub>4</sub>) 1.2.3. Orthohomoco,n salicylsäure. β-Kresotinsliure. v-Orthoboxymetatoluylsliure. Entsteht durch Ueberleiten von Kohlensäure über erhitztes α-Kresolnatrium. —OH, Krystallisirt aus siedendem Wasser in farblosen, langen, flachen Nadeln.

Schm.-P. 163—164°. Ist mit Wasserdämpfen flüchtig, in Wasser schwer löslich, in Alkohol leicht löslich. Die wässerige Lösung wird durch Eisenchlorid violett gefärbt. Die Orthokresotinsäure wird wegen ihrer schon nach kleinen Gaben eintretenden lähmenden Wirkung auf den Herzmuskel therapeutisch nicht verwendet.

II. Acidum cresotinicum (meta) C<sub>e</sub>H<sub>s</sub>(CO<sub>s</sub>H)(OII)(CH<sub>e</sub>) 1.2.4. Metahomosall-CO<sub>e</sub>H cylsäure. y-Kresotinsäure. Orthooxyparatoluylsäure. Entsteht durch Ueberleiten von Kohlensäure über erhitztes m-Kresolnatrium.

Krystallisirt aus Wasser in farblosen Nadeln, aus Alkohol in menoklinen

CH, Prismen. Schm.-P. 177°. Mit Wasserdämpfen flüchtig. In Wasser schwer löslich, in Alkohol leichtlüslich. Die wässerige Lösung wird durch Eisenchlorid violett gefärbt.

Din Metakresotinsäure orwies sich therapeutisch als unwirksam.

III. Acidum cresotinicum (para) C.H.(CO.H)(OH)(CH.) 1.2.5. Parahomosalicylsinre. a-Kresotinsiure. a-Orthooxymetatoluylsinre. Entsteht durch Ueberleiten von Kohlensäure über erhitztes p-Kresolnatrium. CO.H

Krystallisirt aus siedendem Wasser in sehr langen Nadeln oder rhom--ÖH bischen Prismen. Mit Wasserdämpfen flüchtig, Schm.-P. 1519. Schwer löslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol. Die wässerige Lösung wird durch Eisenchlorid violett gefärbt. Falls "Kresotinsäure" schlechthin verordnet wird, ist diese Parakresotinsaure abangeben.

Prüfung. Die Kresotinsäuren sind vollständige Analoga der Salicylsäure, ihre Prilfung schliesst sich daher derjenigen der Salicylsäure eng an: I) Sie seien in Aether klar löslich. 2) Die über Schwefelsaure getrockneten Sänren müssen im Capillarrohre die oben angegebenen Schmelzpunkte zeigen (Salicylsäure drückt die Schmelzpunkte herab). 3) Je 1 g der liber Schwefelsäure getrockneten Säuren erfordert zur Sättigung 0,868 g Kalihydrat oder 65,7 ccm 1/10 Normal-Kalilange. Ucber die Aufbewahrung ist nichts Besonderes zu bemerken.

Anwendung. Die Parakresotinsäure bildet ein völliges Analogon der Salicylsäure. Sie wird wie diese als Antisepticum, Antirheumaticum und Antipyreticum, und anch in den gleichen Dosen wie diese gegeben. Vor der Salicylskure soll sie den Vorzug geringerer Nebenwirkungen haben. Die Ausscheidung erfolgt durch den Harn als Glucuronverbindung, zum geringeren Theil als Kresotinsäure.

IV. Acidum cresotinicum crudum. Robe Kresotinskure. Zum grössten Theile aus der Paraverbindung bestehend, daneben kleine Mengen o- und m-Kresotinsäure enthaltend. Die wässerige Lösung 2:1000 wird als Desinfektionsflüssigkeit zum Waschen der Thiere verwendet,

V. Natrium (para) cresotinicum. Parakresotinsanres Natrium. OH. (CO, Na). Farbloses, geruchloses, fein krystallinisches Pulver von deutlich bitterem, ChH (CH,) aber nicht widerlichem Geschmack. Lüstich in 24 Th. erwärmtem Wasser, ohne sich später wieder abzuscheiden. Die wässerige Lösung wird durch Eisenchlorid violett gefärbt.

Dieses Salz ist die Form, in welcher die p-Kresotinsäure am häufigsten innerlich verwendet wird. Man giebt es unter den gleichen Indikationen und in den gleichen Gaben wie Natriumsalicylat. Die Nebenwirkungen sollen erheblich geringer sein wie bei Natriumsalicylat.

Acidnm aseptinicum. Aseptinsaure. Borkresolwasserstoffsuperoxd. Eine Losung von 3 g Salicylsäure (neuerdings Kresotinsäure) und 5 g Borsäure in 1000 g Wasserstoffsuperoxyd von eirca 1,5 Proc. H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>-Gehalt. Farblose Flüssigkeit als Antisepticum und Blutstillungsmittel angewendet.

Kresin ist eine Auflösung von Phenolen in kresoxylessigsaurem Natrium mit einem Gehalt von 25 Proc. Kresolen. Dient als Desinficiens.

Calcium cresotinicum. Unter diesem unzutreffenden Namen wird der von Fodoa zur Desinfektion empfohlene Kresolkalk beschrieben. Vergl. Calcium cresylicum unter

# Acidum cubebicum

Acidum cubebicum. Cubebensinre. Acide cubebique. Cubebic acid. Resina Cubebarum acida. C18H14O2 (1) Mol. Gew .= 282.

Darstellung. Grob gepulverte Cubeben werden mit Wasser übergossen und durch Destillation mit Wasserdampf vom ätherischen Oele so viel als möglich befreit. Dann bringt man den Destillationsrückstand zur Extraktdicke und extrahirt ihn wiederholt mit Alkohol. Man destillirt von den alkoholischen Auszügen den Alkohol ab. Bei Behandlung des Rückstandes mit kaltem Wasser hinterbleibt eine braungrüne klebrige Masse, welche durch Destillation mit Wasserdampf vom flüchtigen Oel befreit wird. Man löst sie alsdann in 60proc. Alkohol auf, worauf sich beigomengtes fettes Oel abscheidet. Die filtrirte

weingeistige Lösung hinterlässt beim Verdunsten eine harzige Masse, welche aus Cabebin, Cubebensäure und indifferentem Harz besteht. Man digerirt sie mehrmals bei 50° mit starker Kahlange und säuert die filtrirten Auszüge mit Salzsäure an. Der jetzt entstehende Niederschlag besteht aus Cubebensäure und indifferentem Harz. Man löst ihn in dem doppelten Gewicht Weingeist auf, fügt Calciumchlorid und soviel Ammoniak hinzu, dass die Lösung eben trübe wird. Innerhalb einiger Tage scheidet sich enbebensaurer Kalk ab. Man wäscht diesen mit Wasser, reibt ihn mit Wasser an, und zerlegt ihn durch Zusatz von Salzsäure. Die ausgeschiedenen Flocken werden gesammelt, gewaschen und im Vacuum über Schwefelsäure getrocknet.

Eigenschaften. Eine weisse, harz- oder wachsartige Masse, unter den Fingern erweichend, fürbt sich an der Luft allmählich braun. Schm.-P. 56°. Fast gesehmacklos, reagirt nur schwach sauer. In Wasser unlöslich, leicht löslich in Alkohol, Aether, Chloroform, sowie beim Erwärmen in konc. wässerigem Ammoniak und in ätzenden Alkalien. Von konc. Schwefelsläure wird die Säure mit purpurvioletter bez. carminrother Färbung geldst, die auf Zusatz von wenig Wasser kirschroth wird und durch viel Wasser verschwindet.

Aufbewahrung. Vor Licht und Fenchtigkeit geschützt.

Anwendung. Cubebensäure galt früher als der wirksame Bestandtheil der Cubeben; sie wird in Gaben von 0,2-1,0 g mehrmals tliglich in Pillen oder Bissen bei Gonorrhoe und anderen katarrhalischen Leiden (Cystitis) gegeben. Die Ausscheidung erfolgt als Cubebensäure durch den Urin.

# Acidum formicicum.

Acidum formicicum (Germ. Helv.). Acidum formicum. Acide formique. Formic acid. Formylshure. Ameisenshure. Hydrocarbonshure H.CO.H. Mol. Gew. = 46.

Handelssorten. Ameisensäure kommt im Handel vor 1) Als reine konc. Ameisensäure, 99-100% CO<sub>2</sub>H<sub>4</sub> enthaltend. 2) Als officinelle Ameisensäure mit einem Gehalt von rand 25. Proc. CO<sub>2</sub>H<sub>4</sub>; letztere ist das Präparat der genannten Pharmakopöen.

Darstellung. In eine etwa % Liter fassende tubulirte Retorte, welche mit einem Liebig'schen Kühler verbunden und in ein Saudbad eingesetzt ist, bringe man 150 g Glycerin und 150 g käufliche krystallisirte Oxalsäure, welche grob gepulvert ist. Das Sandbad wird allmählich angeheizt. Bei 75° beginnt eine Kohlensäureentwickelung, welche bei 90° und darüber in vollem Gange ist. In die Vorlage destillirt wässerige Ameisensäure über, die in der Regel durch etwas Oxalsäure verunreinigt ist, welche durch die entweichende Kohlensäure mechanisch mitgerissen wurde. Wenn die Kohlensäureentwickelung nachlässt, mässige man das Erhitzen dadurch, dass man einen Theil des Sandes von der Retorte entfernt, um der Bildung von Akrolein und Allylalkohol vorzubeugen. Zu dem Destillationsrückstand kann man auf's Neue 150 g Oxalsäure zufügen und ebenso wie vorher verfahren. Diesen Zusatz von Oxalsäure kann man noch mehrmals wiederholen, ja den Destillationsrückstand schliesslich aufbewahren, um ihn bei einer späteren Darstellung an Stelle des Glycerins wieder zu benutzen. Das Destillat enthält neben etwas Oxalsäure etwa 50—54 Proc. Ameisensäure. Man reinigt es durch nochmalige Destillation und bringt es alsdann auf das vorgeschriebene spec. Gewicht.

Hierbei bildet sich aus Glycerin und Oxalsäure zunächst Ameisensäure-Glycerinäther (Glycerinmonoformiat)

$$C_3H_5(OH)_8 + (COOH)_5 = C_3H_3\frac{(OH)_8}{(HCO_2)} + CO_2 + H_4O$$
Glycerin Oxalshure Glycerinmonoformiat

welches bei weiterer Einwirkung von Wasser in Glycerin und Ameisensäure zerfällt

$$C_aH_b(OH)_a + H_0O = C_aH_b(OH)_a + HCO_0H$$

Glyceriumonotormias Glycerium Amelaensäure

Um aus einer wässerigen Lösung der Ameisensäure die wasserfreie Ameisensäure zu gewinnen, sättigt man die Lösung mit Bleikarbonat, scheidet das gut krystallisirende und in kaltem Wasser ziemlich schwer lösliche Bleiformiat ab, und zersetzt es, nachdem es getrocknet ist, durch Ueberleiten von trocknem Schwefelwasserstoffgase im Oelbado bei 130°. Schwefelblei bleibt zurück und wasserfreie Ameisensäure geht über. Um sie von absorbirtem Schwefelwasserstoff zu befreien, wird sie über trocknem Bleiformiat digerirt und dann nochmals rektificirt

Eigenschaften. a. der wasserfreien Ameisensäure. Farblose, völlig flüchtige, schwach rauchende, stechend sauer riechende Flüssigkeit, spec. Gew. bei 15° = 1,2256. Erstarrt bei 0° krystallinisch und schmilzt dann bei +8,5°. Siedep. 99°. Bei 107° destillirt konstant eine wässerige Säure mit 73 Proc. Ameisensäure, entsprechend der Formel HCO<sub>2</sub>H+H<sub>2</sub>O. b.) der officinellen Ameisensäure. Diese ist eine wässerige Auflösung von Ameisensäure und enthält rund 25 Proc. HCO<sub>2</sub>H. Klare, farblose, stechend riechende, völlig flüchtige, sehr saure Flüssigkeit, mit Wasser und Alkohol in allen Verhältnissen mischbar. Das spez. Gewicht ist 1,060-1,063 (Germ. Helv.).

Tabelle über den Gehalt der wässerigen Amelsensäure von CH. O. bei 15° C.

Proc.	Spec. Gow.	Proc.	Spec. Gew.	Proc.	Spec. Gew.	Proc.	Spec. Gew
40	1.1004	32	1.0764	24	1.0592	16	1.0392
39	1.0968	31	1.0736	23	1.0570	15	1-0366
38	1.0934	30	1.0710	22	I 0548	14	1.0342
37	1.0902	29	1.0689	21	1.0524	13	1-0319
86	1.0871	28	1.0670	20	1.0500	12	1.0297
35	1.0849	27	1.0650	19	1.0471	11	1.0275
34	1.0820	26	1.0630	18	1.0445	10	1.0253
33	1.0792	25	1.0612	17	1.0419		

Die Ameisensaure ist eine einbasische Saure, ihre Salze heiseen "Formiate". Sie hat die Neigung, in Kohlenoxyd und Wasser zu zerfallen, und wirkt deshalb als "Reduktionsmittel".

Analyse, 2) Qualitativ. 1) Erwärmt man freie Ameisensäure oder ein Alkalisalz derselben mit Silbernitrat, so erfolgt Ausscheidung von dunklem metallischen, pulverförmigem Silber. 2) Erwärmt man freie Ameisensäure mit Quecksilberoxyd, so erfolgt Ausscheidung von metallischem Quecksilber. 3) Erwärmt man wässerige Ameisensäure oder ein Alkalisalz derselben mit Mercurichlorid, so erfolgt Ausscheidung von Mercurochlorid (Calomel). 4) Versetzt man ein Alkalisalz der Ameisensäure mit Eisenchlorid, so entsteht eine rothbraune Lösung, aus welcher sich beim Kochen ein rostfarbiger Niederschlag abscheidet. 5) Erwärmt man Ameisensäure (oder deren Salze) mit kone. Schwefelsäure, so wird Kohlenoxyd gebildet, welches mit bläulicher Flamme verbrennt.

b) Quantitativ. Liegt lediglich freie Ameisensäure vor, so kann man diese mit Normal-Natronlauge und Phenolphthalein titriren. 1 cem Normal-Natronlauge ist = 0,046 g Ameisensäure. Aus Mischungen mit nicht flüchtigen Säuren kann man die Ameisensäure durch Destillation mit Wasserdampf abscheiden und dann durch Titriren bestimmen. Liegt eine Mischung mehrerer flüchtiger Säuren vor, so ist die Bestimmung so erschwert, dass ihre Beschreibung über den Rahmen dieses Buches hinausgeht.

Prüfung. 1) Sie verbreune, entzündet, mit blauer Flamme und ohne Rückstaud.
2) Mit Bleiessig versetzt gebe sie ein Krystallmagma von Bleiformiat (Identität). 3) Mit Kalikauge neutralisirt rieche sie weder nach Akrolein noch nach Allylalkohol (s. Darstellung).

4) Die mit 5 Th. Wasser verdünnte Säure werde durch Silbernitzat nicht sofort getrübt (Chlor) und nach dem Neutralisiren mit Ammoniak durch Calciumeldorid nicht getrübt (Oxalsaure). 5) 5 g Ameisensäure erfordern zur Neutralisation 27,1 ccm Normal-Kalilauge (Phenolphthalein als Indikator). Wird die Säure mit Bleioxyd digerirt, filtrirt und das Filtrat zur Trockne verdampft, so darf letzteres keinen Rückstand hinterlassen, welcher beim Erhitzen Acctongerneh verbreitet (Essigsäure).

Aufbewahrung. Es empfiehlt sich, die Ameisensliure vorsichtig aufzubewahren,

obgleich die Germ. und Helv. dies nicht vorschreiben.

Anwendung. Ameisensäure besitzt antiseptische Eigenschaften (die Bienen konserviren den Honig durch Zufügung von Ameisensäure), doch sind diese arzneilich noch nicht ausgenutzt. Innerlich wird sie kaum gegeben, erzeugt übrigens heftige Magenentzfindung, Nierenhyperämie, Blutharnen. Aeusserlich lediglich in Form von Spiritus Formicarum und Tinetura Formicarum als hautreizendes Mittel bei Neuralgien, Rheumatismus etc.

Spiritus Formicarum (Germ. III). Ameiseaspiritus (sp. G. 0,894-0,898). Rp. Acidi formiciei (1.000) 2,0 Spiritus (90 Vol. Proc.) 35,0 Aquae destillatee

Tinctura Formicarum composita. Loco Tincturas Formicarum. ttp Addi formicici (1.000) 10,0 Tincturae aromaticae 20,0 Olei Lavandulue Spiritus diluti (0,882) 70,0

Formamidum. Formamid. HCONH, ist Ameisensaure, in welcher die OH-Gruppe durch den Amid-Rest-NH2 ersetzt ist. Mol.-Gew. = 45.

Durstellung. Man erhitzt 2 Th. Ammoniumformiat mit 1 Theil Harnstoff

 $2(\text{HCOONH}_4) + \text{CO(NH}_2)_2 = \text{CO}_3(\text{NH}_4)_3 + 2(\text{HCONH}_2)_2$ 

ao lange auf 140°, als noch Ammoniumkarbonat entweicht, und destillirt alsdann m Vacanam ab.

Eigenschaften. Farblose oder seiswach gelbliche, sirupose, geruchlose Flüssigkeit, mit Wasser und Weingeist in jedem Verhaltniss mischbar. Gegen Lackmuspapier von sehr schwach saurer Reaktion. Destillirt im Vacuum unzersetzt bei 150°, unter gewöhnlichem Druck siedet es bei 192—195°, dabei zum Theil in Ammoniak und Kohlensliure zerfallend.

Entwickelt mit konc. Kalilauge schon in der Külte Ammoniak. Es löst Quecksilberoxyd auf. Es sei beim Erhitzen völlig flüchtig; mit 10 Th. Wasser verdünnt röthe es

oxyd auf. Es sei beim Erhitzen völlig flüchtig; mit 10 In. wasser verdannt folde ablaues Lackmuspepier nur ganz schwach.

†† Hydrargyrum formamldatum solutum. Quecksilberformamidlösung.

Direstellung. Man löst 10 g Mercurichlorid in Wasser und fällt aus dieser Lösung durch Zusatz fiberschüssiger Natronlauge Quecksilberoxyd. Dieses wird unter Vermeidung von Verbaten so lange ausgewaschen, bis es vollkommen frei von Chlor ist, dann noch im fenchten Zustande in der gerade hinreichenden Menge Formamid unter Erwärmen auf 30-40° gelöst, die Lösung verdünnt, filtrirt und auf 1 Liter aufgefüllt.

Eigenschöften. Farblöse, schwach alkalische Flüssigkeit von wenig metallischem, Geschmack. Wird in der Kälte durch fitzende Alkalien nicht verändert, beim Erwärmen danzen arfolgt Reduktion zu metallischem Onocksilber. Schwefelwasserstoff und Schwefel-

dagegen erfolgt Reduktion zu metallischem Quecksilber. Schwefelwasserstoff und Schwefelammonium scheiden schwarzes Mercurisulfid aus. Eiweisslösung wird nicht gefüllt. Die

Löwing enthält das Salz (HCONH), Hg neben freiem Formamid.

Profung. Die Lösung reagire nicht sauer. Auf vorsichtigen Zusatz von Kaliumjodid entstehe wohl Gelbfürbung, aber kein Niederschlag.

Aufbewahrung. Vor Licht geschützt, sehr vorsichtig.

Anwendung. Zu subkutanen Injektionen bei Syphilis. 1 ccm der Lösung enthält die 0,01 g Mercurichlorid entsprechende Menge Quecksilber.

# Acidum gallicum.

Acidnm gallleum (Brit. Helv. U-St. Ergänzb.). Acide gallique (Gall.). Gallussaure. Sal essentiale Gallarum. Trioxybenzoesaure. Gallic acid. C, HaOs + HoO. Mel. Gew. = 188. In vielen Pflanzenstoffen, z. B. Gallapfeln, Sumach, Dividivi, Bärentranhenblättern und im chinesischen Thee, meist mit Gerbsäure zusammen, vorkommend.

Darstellung. 10 Th. Gallusgerbsaure (Tannin) werden in einem Kasserol aus Porzellan mit 10 Th. Wasser und 50 Th. verdünnter Schwefelsäure (oder mit 80 Th. Wasser Handb d. pharm, Fraxis. 1,

und 30 Th. Salzsäure von 1,123 spec. Gew.) <sup>1</sup>/<sub>4</sub>. Stunde lang gekocht und alsdam 1—2 Tage an einem kühlen Ort gelassen. Die ausgeschiedenen Krystalle werden in der 6fachen Menge destillirtem Wasser unter Erwärmen gelöst, diese Lösung mit etwas Thierkohle erhitzt, heiss filtrirt und zum Krystallisiren an einen kühlen Ort gebracht. Nöthigenfalla ist das Umkrystallisiren und die Behandlung mit Thierkohle zu wiederholen. Eisen ist bei der Darstellung sorgfültig fern zu halten.

Eigenschaften. Farblose oder schwachgelbliche, seidenglänzende, geruchlose Nadeln oder trikline Prismen, von zusammenziehendem, säuerlichem Geschmack. Löslich in 125 Th. kaltem, 3 Th. siedendem Wasser, in 5 Th. kaltem oder 1 Th. siedendem Alkohol, in 40 Th. Aether oder in 12 Th. Glycerin; wenig löslich in Chloroform, Benzel oder Benzin. Sie enthalten rund 9,6 Proc. Krystallwasser, welches bei 100° abgegeben wird. — Die Gallussäure beginnt bei 220° C. zu schmelzen, und zerfällt bei weiterem Erhitzen in Kohlensäure und Pyrogallol. Lösuagen der Gallussäure in überschüssigem Alkali nehmen aus der Luft rasch Sauerstoff auf und fürben sich roth bis braun, bis schwarz. Tropft man eine Gallussäurelösung zu Kalkwasser, so entsteht eine Trübung, welche nach kurzer Zeit grau, grün und dunkler wird. Die wässerige Lösung redueirt Silbernitrat; dagegen nicht die Printischabe Lösung. Fügt man sie zu Ferrichloridlösung, so erfolgt theilweise Reduktion zu Ferrochlorid, und es entsteht ein schwarzblauer Niederschlag, der von überschüssigem Ferrichlorid mit grünlicher Farbe gelöst wird. Eine Lösung von oxydfreiem Ferrosulfat wird durch Gallussäure nicht verändert, an der Luft wird die Mischung (in Folge Oxydation lasurblau, worauf schwarzblauer Niederschlag entsteht ohne Entfürbung der Flüssigkeit.

Gallussäure erzeugt in Lösungen von Alkaloiden, Eiweiss, Leim, Brechweinstein keine Niederschläge (Unterschied von Gerbsäure).

Ihrer Konstitution nach charakterisirt sie sich als "Trioxybenzoësäure", ihre nähere

Formel ist daher C<sub>6</sub>H<sub>2</sub> OH . Sie ist eine einbasische Säure, ihre Salze heissen "Gallate". CO<sub>6</sub>H

Nur die Salze der Alkalien sind in Wasser löslich,

Prafung. 1) i g hinterlasse beim Verbrennen keinen Rückstand. 2) Die mit beissem Wasser bereitete Lösung 1:20 sei klar und fast farblos; sie werde durch Baryumchlorid nicht getrübt (Schwefelsäure) und durch Leimlösung nicht gefüllt (Gerbsäure).

Aufbewahrung. Lichtschutz ist vom Ergänzb. vorgeschrieben, aber nicht unbedingt erforderlich. Man schütze sie vor ammoniakalischen Dämpfen.

Anwendung. Gallussäure wirkt örtlich adstringirend, aber, weil sie Eiweiss nicht fällt, weniger energisch als Gerbsäure; sie wird auch aus dem gleichen Grunde besser und länger vertragen wie diese. Die entfernte Wirkung ist die gleiche wie die der Gerbsäure, weil letztere im Organismus zu Gallussäure umgewandelt wird. Man giebt sie innerlich 2-3 mal täglich zu 0,1-0,6 g in Pulvern oder Pillen bei Diabetes, Albuminurie, Langenblutungen. Aeusserlich bei aphthösen Geschwüren (1:50), Blutungen. Bei Alkaloïdvergiftungen kann sie die Gerbsäure nicht ersetzen. Technisch in der Photographie als Entwickler und in der Tintenfabrikation.

Glycerinum Acidi gallici (U-SL).
Glycerine of Gallic acid.
Hp. Acidi gallici i,0
Glycerini 5,0

Mixtura contra albumiauriam. Gallots.

Rp. Acidi gallici 9,5
Aquae desillatae 70,0
Sirupi Sacchari 30,0
Theeloffelweise in 1 Taga zu verbranchen

† Gallanolum.  $C_0H_2(OH)_0CONHC_0H_0$  +  $2H_2O$ . Gallanol. (Gallinol korrumpirt!) Gallussäureanilid. Gallanilid. Mol. Gow. = 281. Zur Darstellung erhitzt man 10 Th. Gallussäure mit 8—10 Th. Anilin (Anilin für Blau!) eine Stunde lang (im Oelbade!) bei 150°C. Man kocht alsdann die Reaktionsmasse mit stark verdännter Salzsäure, um das überschüssige Anilin heruszuloson, mehrmals aus. (Salzsaures Anilin bleibt in Lösung!) Die beim Erkalten sich abscheidenden Krystalle werden gesammelt und mehrmals aus siedendem Wasser umkrystallisirt.

Farblose Krystalle, in kaltem Wasser fast unlöslich, sehr leicht löslich in Alkohol und Aether sowie in heissem Wasser. Aus Wasser krystallisirt die Verbindung mit 2 Mol.

Krystallwasser. Sie schmilzt im wasserfreien Zustande bei 205°C. Die wasserige Lösung farbt sich mit Eisenchlorid blauschwarz. In atzenden Alkalien ist Gallanol leicht loslich unter Spaltung in Anilin und gallussaures Alkali. Daher erfolgt bald Braun- und Schwarzfarbung der Lösung. Die Lösung in Ammoniak nimmt an der Luft feurig-rothe Farbung an.

färbung der Lösung. Die Lösung in Ammoniak nimmt an der Luft feurig-rothe Färbung an.

Anteendong. Als Ersatz des Pyrogallols bei Hautkraukheiten (Psoriasis, Favus, Prurigo), da es weniger reizt und auch wenig giftig ist. Auf Wunden reizt es. Die alkoholischa Lösung zur Desinfektion der Hände der Operateure. Vorsichtig aufzubewahren.

sche Lösung zur Desinfektion der Hände der Operateure. Vorsichtig aufzubewahren.
Gallichnum, Gallussäuremethyläther. CaH2(OH),CO3CH4. Mol. Gew. = 184.
Zur Darstellung sättigt man eine Lösung von 1 Th. Gallussäure (oder Gerbsäure) in 3-4 Th. Methylalkohol mit trocknem Salzsäuregas. Nach mehrtägigem Stehen verdampft man die Lösung bis zur Sirupkonsistenz. Den Rückstand mischt man mit kalkfreiem Baryumkarbonat und zieht alsdann das Gemisch mit Methylalkohol aus.

Aus Methylalkohol krystallisirt, farblose, wusserfreie Prismen, aus Wasser feine, verfilzte Nadeln. Löslich in heissem Wasser, in Alkohol und in Aether. Wird durch ätzende Alkalien unter Braunung zerlegt. Schm. P. 202°. Die Lösung in Ammoniak ninmt an

der Luft fourig-rothe Farbung an.

Als Antiseptikum bei Augenkrankheiten, wie Conjunctivitis. Das specifisch leichte

Pulver wird mit dem Pinsel direkt aufgestäubt.

Gallobromolum. Dibromgallussäure. C.Br. (OH), CO.H. + H.O Mol. Gew. = 346. Zur Darstellung reibt man 1 Th. Gallussäure mit 2,5 Th. Brom zusammen und krystalli-

eirt das Reaktionsprodukt aus siedendem Wasser um.

Furblose Nadeln oder prismatische Blätter, welche bei 120° wasserfrei werden und bei 150° schmelzen. Löslich in etwa 8 Th. Wasser von 15°, leicht löslich in siedendem Wasser, in Alkohol und in Aether. Die wässerige Lösung wird durch Ferrichlorid schön riolett gefürbt. Die Lösung in Ammoniak nimmt an der Luft feurig-rothe Färbung an. Innerlich als Ersatz der Alkalibromide in Tagesgaben von 2—3 g in wässeriger Lösung mit einem säuerlichen Sirap. Aeusserlich die 1—2 proc. Lösung zu Einspritzungen bei Gonorchoe und Umschlägen bei Eozema madidum. Vor Licht geschützt aufzu bewahren.

# Acidum hydrobromicum.

1. † Acidum hydrobromicum. Bromwasserstoffsäure (Germ. Brit. Helv. U-St.), Acide bromhydrique (Gall.). Bromhydric acid. Hydrobromsilure. HBr. Mol. Gew. = St. Die wasserfreie Bromwasserstoffsäure ist gasförmig (officinell in Gall.) und findet als solche keine medicinische Verwendung. Als "Bromwasserstoffsäure" im Sinne der Pharmacie und

Therapie sind wässerige Lösungen des Bromwasserstoffgases zu verstehen. Diese sind aufgenommen von Brit, Gall, Germ. Helv. U-St., aber in den einzelnen Pharmakopöen von verschiedenem Gebalt an HBr.

Durstellung. I. Von gasförmigem Bromwasserstoff.

In ein mit einem Kugeltrichter B verschenes Kölbehen A (Fig. 12) bringt man 1 Th. amorphen Phosphor sowie 2 Th. Wasser. Den Kugeltrichter beschiekt man mit 10 Th. Brom und lässt dieses nun langsam tropfenweise (1) in den Kolben einfliessen. Jeder einfallende Tropfen Brom verursacht im Anfang eine von Lichterscheinung begleitete



Fig. 19.

Verpuffung. Sobald erst eine gewisse Menge Bromwasserstoff gebildet ist, löst sich das weiter zusliessende Brom ruhig auf und Bromwasserstoff entweicht. Man leitet diesen, um Bromdampfe zurückzuhalten, durch eine mit fenchten Glasscherben und gelbem Phosphor gefüllte U-Röhre C und kann den so gereinigten Bromwasserstoff über Quecksilber auffangen,

natürlich auch in Wasser einleiten. Das Trocknen erfolgt durch Schwefelsäure oder glasige Phosphorsäure.

 $PBr_a + 9 H_aO = 3 HBr + PO_aH_a$ 

II. Von wilsseriger Bromwasserstoffsäure.

a) Man löst 50 Th. krystall. Baryumbromid (Ba Br<sub>2</sub> + 2 H<sub>2</sub>O) in 100 Th. Wasser und versetzt diese Lösung unter kräftigem Umrühren mit einer Mischung aus 15 Th. konc. Schwefelsäure und 30 Th. Wasser. Der entstandene Niederschlag wird abfiltrirt und mit 30 Th. Wasser gewaschen. Die gesammelten und gemischten Filtrate destillirt man aus einem Kolben oder einer Retorte. Bis 120° C. destillirt eine sehr dünne, oberhalb 120° C. eine koncentrirtere Säure,

 $\operatorname{BaBr}_2 + \operatorname{H}_4 \operatorname{SO}_4 = \operatorname{BaSO}_4 + 2 \operatorname{HBr}$ Baryumbuliat Bromwasseratoh

welche durch Verdinnen mit Wasser oder mit dem ersten Destillat (bis 120° C.) auf das geforderte spec. Gewicht eingestellt wird.

b) Man übergiesst 60 Th. grob gepulvertes Kaliumbromid mit einer Mischung von 50 Th. konc. Schwefelsäure und 25 Th. Wasser, fügt 2 Th. amorphen Phosphor hinzu und destillirt ab. Das Destillat wird zur Oxydation der mit übergangenen schwefligen Säure vorsichtig bis zur eben bleibenden Gelbfärbung mit Bromwasser versetzt, alsdanu fällt man die Schwefelsäure aus durch Zusatz von wenig Baryumkarbonat oder Baryumbromid. Die nach dem Absetzen klar abgegossene Säure wird rektificirt. Man erhält etwa 150 Th. 25 proc. reiner Säure.

Die Darstellung im pharmaceutischen Laboratorium ist materiell nicht lohnend. Die Technik erhält grosse Mengen Bromwasserstoff als Nebenprodukt bei Bromirungen. Sie führt diesen in Baryumbromid über und gewinnt daraus nach Ha wässerige Bromwasserstoffsäure.

Eigenschaften a) der gasförmigen Bromwasserstoffsäure. Farbloses, wie Chlorwasserstoff riechendes Gas, an der Luft Nebel bildend. Wird bei —73° C. zu einer farblosen Flüssigkeit verdichtet, welche bei —87° C. erstarrt. In Wasser sehr leicht löslich. Das spec. Gewicht des Gases ist — 2,79703; 1 Liter wiegt bei 0° C. und 760 mm Barometerstand — 3,6167 g. Die Gall. beschreibt das Gas als "Acide bromhydrique gazeuse".

b) Wässerige Bromwasserstoffsäure. Der Gehalt der Bromwasserstoffsäure ist nach den verschiedenen Pharmakopöen verschieden. Acidum hydrobromicum (Germ.) enthält 25 Proc. HBr, spec. Gew. = 1,208. Acidum hydrobromicum dilutum (brombydric acid) (Brit. Helv. U-St.), Acide bromhydrique dissous (Gall.) enthälten 10 Proc. HBr., spec. Gewicht 1.077. Von dem spec. Gewicht und dem verschiedenen Gehalt an Bromwasserstoff abgesehen, haben die genaunten Präparate gleiche Eigenschaften.

Farblose, zehr sauer schmeckende Flüssigkeit, welche blanes Lackmuspapier röthet, mit Ammoniakdämpfen dichte weisse Nebel bildet. Destillirt man dünne wässerige Lösungen von Bromwasserstoff, so geht zunächst eine sehr verdünnte Säure über, der Siedepankt steigt allmählich, bei 127° C. geht eine Säure über (HBr. 5 H<sub>2</sub>O), welche konstant 47.5 Proc. HBr enthält. Wird eine sehr koncentrirte Lösung von Bromwasserstoff destillirt, so entweicht zunächst gasförmiger Bromwasserstoff HBr, bis die Säure nur noch die Koncentration von 47,5 Proc. HBr hat, und dann destillirt dieses Hydrat über. Durch Luft und Licht wird die Bromwasserstoffsäure unter Gelbfärbung und Auftreten von freiem Brom zersetzt. Bromwasserstoffsäure ist eine ein basische Säure; ihre Salze heissen "Bromide". Man beachte, dass die pharmaceutische Nomenklatur der Salze von der chemischen abweicht.

Es benennen die Salze der Chemiker der Pharmaceut K Br Kaliumbromid Kalium bromatum K BrO<sub>4</sub> Kaliumbromat Kalium bromicum.

# Volumgewicht und Gehalt der Bromwasserstoffshure

bei 15° C. Nach J. Biel.

Proc.	Spec. Gew.	Proc.	Spec. Gew.	Proc.	Spec. Gew.	Proc.	Spec. Gew
1	1:0082	13	1.102	25	1.209	37	1.338
2	1.0155	14	1.110	26	1-219	38	1.350
3	1.0230	15	1-119	27	1-229	39	1.362
4	1.0305	16	1.127	28	1.289	40	1.875
- 5	1.038	17	1:136	29	1.249	41	1:388
6	1.046	18	1.145	80	1.260	42	1.401
7	1.053	19	1:154	31	1.270	43	1:415
8	1.061	20	1-163	32	1.281	44	1.429
9	1.069	21	1.172	33	1-292	45	1.444
10	1.077	22	1.181	34	1.303	46	1.459
11	1.085	23	1.190	35	1.814	47	1.474
12	1.093	24	1.200	36	1.826	48	1.490

Analyse. a) Erkennung. Man erkennt die Bromwasserstoffsäure an folgenden Reaktionen:

1) Erwärmt man die freie Säure mit etwas Brannstein oder Salpetersäure oder fügt man Chlorwasser zu, so wird Brom in Freiheit gesetzt, welches von Chloroform mit rothbrauner Farbe gelüst wird. (Ferrichlorid setzt kein Brom in Freiheit!) 2) Auf Zusatz von Silbernitrat entsteht ein gelblichweisser, käsiger Niederschlag von Silberbromid AgBr, unlösten in Salpetersäure, schwerlöslich in Ammoniak, liebtempfindlich.

b) Bestimmung. Ist die Säure rein und in freiem Zustande vorhanden, so titrirt man mit Normal-Kali und Phenolphthalein. 1 ccm Normal-Kalilauge zeigt 0,081 g Bromwasserstoff au. Man kann auch mit überschlissiger Silbernitratiösung unter Erwärmen und Zusatz von wenig Salpetersäure fällen und das ausgewaschene Silberbromid wägen. (Auch für die löslichen Bromide zu verwenden). Das erhaltene AgBr mit 0.4308 multiplicirt giebt die Menge der vorhandenen Bromwasserstoffsaure, HBr. an.

Aufbewahrung. In Gefüssen mit Glasstopfen, vor Licht und ammoniakalischer Luft geschützt. Vorsichtig! In einer ammoniakhaltigen Atmosphäre setzt sich an Hals und Stopfen Ammoniambromid an.

Prüfung. 1) Sie sei ohne Rückstand flüchtig. Ein hinterbleibender wägbarer Rückstand wäre zu prüfen, ob er glühbeständig ist oder nicht. In letzterem Falle könnte er aus Ammoniumbromid bestehen, welches in Folge Einwirkung ammoniakalischer Luft eutstanden war. 2) Die bis auf einen Gehalt von 5 Proc. HBr verdünnte Säure werde durch Schwefelwasserstoff weder sofort (Metalle, Arsen) noch nach Uebersättigung mit Ammoniak (Eisen, Zink) verändert, auch durch Baryunmitrat nicht getrübt (Schwefelsäure).

3) Schüttelt man 5 ccm der unverdünnten Säure mit Chloroform, so darf sich dieses nicht violett fürben, auch nicht nach Zusatz von einem Tropfen Ferrichloridiösung (Jod). 4) Verdünnt man 6—12 Tropfen der Säure mit 2 ccm Wasser, fällt mit Silbernitrat vollständig aus, giebt 7—10 ccm Ammoniumkarbonatlösung hinzu und schüttelt kräftig, so darf die nach 5 Minuten abfiltrirte Flüssigkeit nach dem Uebersättigen mit Salpetersäure nicht bis zur Undurchsichtigkeit getrübt werden (Chlorwasserstoff).

10,0 g der 10 procentigen Bromwasserstoffsäure sättigen 12,35 ccm Normal-Kalilauge.
10,0 g der 25 procentigen Bromwasserstoffsäure sättigen 30,86 ccm Normal-Kalilauge.
Gelbgewordene Bromwasserstoffsäure. Ist die Gelbfärbung durch freies Brom bedingt, so lässt sie sich durch blosse Destillation nicht beseitigen. In diesem Falle fügt man tropfen weise vorsichtig so viel einer sehr verdünnten Lösung von schwefliger Säure in, bis die Säure eben farblos geworden ist. Dann destillirt man ab und verwirft das Destillat solange, als es, mit Bromwasser bis zur Gelbfärbung versetzt, durch Baryumchlorid beim Aufkochen noch getrübt wird, also noch schweflige Säure entbält. Ist dieses nicht

mehr der Fall, so fängt man die nunmehr übergehenden Antheile gesondert auf und verdunnt sie bis zum geforderten spec. Gewicht. Den Vorlauf kann man mit Bromwasser versetzen und durch Neutralisiren mit Baryumkarbonat auf Baryumbromid verarbeiten.

Dispensation. Beim Mischen mit anderen Flüssigkeiten ist die Bromwasserstoffsäure stets als letzter Bestandtheil zuzugeben, weil sonst die nach der Bromwasserstoffsäure benutzten Gefässe durch Bromwasserstoff vernnreinigt werden. Man beachte, dass nur die Germ. eine 25procentige Bromwasserstoffsäure vorschreibt, dass Brit., Gall., Heiv., U-St. nur die verdünnte Bromwasserstoffsäure mit 10 Proc. HBr aufgenommen haben.

Anwendung. Die unverdünnte (25 proc.) Säure wirkt auf Haut und Schleimhänte ätzend; man benutzt sie daher bisweilen unverdünnt als Actzmittel bei Morcurial-Stomatitis. Zu Actzungen bei Diphtherie 1:10 verdünnt. Innerlich als Ersatz des Bromkaliums, wenn man dessen Nebenwirkungen und die Kaliwirkung vermeiden will, 3—6mal täglich 8—12—15 Tropfen der 25 procentigen Säure (oder die 2½-fache Menge der 10 procentigen) in starker Verdünnung mit Zuckerwasser etc. bei Epilepsie, Nervosität, Neurasthenie, Chorea. Helv. giebt als höchste Gaben für die 10 procentige Säure 1,5 g pro dosi und 5,0 g pro die an.

II. Acidum hydrobromicum Fothergill, eine aus Kaliumbromid und Weinsäure "ex tempore" herzustellende Bromwasserstoffsäure, welche noch Kaliumbitartrat gelöst enthält. Man vermischt eine Lösung von 10 Th. Kaliumbromid in 30 Th. Wasser mit einer Lösung von 12 Th. Weinsäure in 30 Th. Wasser, lässt das Gemisch mindestens 24 Stunden an einem kühlen Orte stehen und filtrirt vom ausgeschiedenen Weinstein aus. Das Präparat enthält annähernd 10 Proc. Bromwasserstoff, HBr, ausserdem noch Kaliumbitartrat.

Pliulae hydrobromicae.

Kalli bromati 5,0
Acidl hydrobromici (25%) 10,0
Giyeerini 6,0
Boll albae 6,0
Pulveria radicia Liquiritiae
Pulveria succi Liquiritiae 33 q. a
flant pli. 240; dispensentor ad vitrom.

# Acidum hydrochloricum.

Die Salzsäure des Handels stellt Lösungen des Chlorwasserstoffgases in Wasser dar. Man unterscheidet 1) reine Salzsäure, 2) rohe Salzsäure. Ausserdem werden die einzelnen Sorten nach dem Procentgehalt an Chlorwasserstoff HCl, bez. nach dem spec. Gewichte bezeichnet.

l. Acidum hydrochloricum gasiforme. Gasförmige Salzsäure. HCl. Mol. Gew. = 36,5. Wird in der Regel durch Erhitzen von Natriumchlorid (Kochsalz) mit einer mässig verdünnten Schwefelsäure dargestellt. Als Apparat kann man den zur Bereitung des Spiritus Dzondii abgebildeten, s. Ammonium, benutzen. Geeignete Mischungen sind: 1) Kochsalz in groben Krystallen (!) 10 Th., konc. Schwefelsäure 18 Th., Wasser 4 Th. 2) 15 Th. Kochsalz, 25 Th. konc. Schwefelsäure und 8 Th. Wasser. 3) 4 Th. Kochsalz, 5 Th. konc. Schwefelsäure, 4 Th. Wasser. Das entwickelte Gas ist unter allen Umständen durch Einleiten in wenig Wasser zu waschen. Zum Zwecke des Trocknens leitet man es gewöhnlich durch konc. Schwefelsäure, seltener über Calciumchlorid.

Zur Herstellung kleiner Mengen Salzsäuregas kann man sich folgenden stationären Apparates bedienen. Man füllt den Kolben a etwa zur Hälfte mit rauchender Salzsäure an. Den Tropftrichter b beschickt man mit koncentrirter Schwefelsäure. Lässt man letztere tropfenweise zu der rauchenden Salzsäure zufliessen, so erhält man einen ausgiebigen Strom von Salzsäuregas. Der Apparat kann längere Zeit stationär gehalten werden. Figur 13.

Farbloses, an der Luft Nebel bildendes Gas von stechend saurem Geruch und Geschmack; in Wasser sehr leicht und reichlich löslich. 1 Liter Wasser löst bei 20° C. = 460 Liter Chlorwasserstoffgas. 1 Liter Chlorwasserstoff wiegt bei 0° C. und 760 mm B. = 1.6852 g. Es kann bei -4° C. durch einen Druck von 25 Atmosphären oder bei +10° C. durch 40 Atmosphären zu einer Flüssigkeit kondensirt werden. 1500 g Kochsalz geben 936 g oder 572 Liter gasförmigen Chlorwasserstoff. Diese Menge würde hinreichen, um mit 2,808 Liter Wasser eine 25 procentige Salzsäure zu liefern.

II. † Wässerige Salzsäufe. Lösungen des Chlorwasserstoffs in Wasser. Acidum hydrochloricum (Brit. Germ. Helv. U-St.). Acidum hydrochloricum concentratum (Austr.). Acide chlorhydrique officinal (Gall.). Acidum hydrochloratum. Acidum wuriaticum. Hydrochlorsäure. Chlorwasserstoffsäure. Salzsäure.

Die von den einzelnen Pharmakopöen recipirte Säure ist von verschiedener Stärke.

Es schreiben vor:

U-SL Austr. Brit Gall Germ. Relv. Spec. Gewicht 1.120 1,171 1,194 1,163 25,0 25,0 Procentgehalt HCl 23,88 81,79 34,4

Eine klare, farblose, und wenn die Säure mehr als 28 Proc. Chlorwasserstoff enthält, an feuchter Luft rauchende Flüssigkeit von ätzend saurem Geschmack und saurem Geruch.

Unterwirft man wässerige Lösungen des Chlorwasserstoffes von weniger als 20 Proc. Gehalt an HCl der Destillation, so destillirt zunächst eine sehr dünne Salzsäure über. Bei 110°C. destillirt konstant eine Salzsäure mit einem Gehalt von 20,17 Proc. Chlorwasserstoff (HCl) über. Unterwirft man umgekehrt Salzsäure von einer höheren Koncentration als 20 Proc. der Destillation, so entweicht zunächst gasförmiger Chlorwasserstoff, bis die rückständige Säure nur noch 20,17 Proc. HCl enthält, dann destillirt die vorerwähnte Säure mit einem Gehalte von 20,17 Proc. HCl über. — Diese bei 110°C, koustant destillirende (d. h. bei 760 mm B) Salzsäure hat das spez. Gow. 1,104 und entspricht dem Hydrat HCl + 8 H<sub>\*</sub>O.

Prufung. Die mit dem 5-10 fachen Volumen Wasser verdünnte Säure darf 1) durch Zinkjodidstärkelösung nicht gebläut werden (Chior). 2) Durch Schwefelwasserstoff nicht



Fig. 19.

verändert werden (Metalle, z. B. Cu, Pb, As). 3) Durch Baryumnitratiösung auch nach Zusatz von Jodlösung bis zur schwach gelben Färbung nicht getrübt werden (Schwefelsäure, schweflige Säure). 4) Durch Kaliumferrocyanidlösung nicht verändert werden (Eisen) 5) 10 ccm der Säure dürfen beim Abdampfen in einer Platinschale einen wägbaren glühbeständigen Rückstand nicht hinterlassen (unorganische Verunreinigungen). 6) Prüfung auf Arsen. a) Wird 1 ccm Salzsäure mit 3 ccm Zinnchlorürlüsung versetzt, so darf innerhalb einer Stunde eine Färbung nicht eintreten. b) Handelt es sich um eine einwandsfreie Prüfung auf Arsen, so bringt man 100—200 ccm mit absolut arsenfreiem Zink in einen ordnungsmässigen Marsen/schen Apparat und prüft in diesem. Wenn sich nach 6—10 stündigem Erhitzen des Glührohres ein Arsenspiegel nicht abgeschieden hat, kann die Säure praktisch als arsenfrei angesehen werden. S. unter Arsenum. 7) Gehaltsbestimmung. Man Litrirt mit Normal-Kalilauge und Phenolphthalein als Indikator. I ccm Normal-Kalilauge sättigt 0.0365 g HCl, 5 g Salzsäure verbrauchen demnach

bei einem Gehalt von Proc. HCl 25 23,36 31.9 31.79 34.4 ccm Normal-KOH 34.24 32.68 43.7 43.55 47.1.

Aufbewahrung. Man bewahrt die Salzsäure an einem kühlen Orte vorsichtig, grössere Vorräthe, namentlich der mehr als 25 Proc. HCl enthaltenden, auch zweckmässig vor Licht geschützt auf. Werden grössere Vorräthe im Ballon bezogen, so empfichlt es sich, den Inhalt desselben sogleich nach der Ankunft in mehrere grössere Flaschen zu vertheilen. Die Aufbewahrungsgefässe müssen Glasstopfen haben und sollten zweckmässig aus einem widerstandsfähigen (Kali-)Glase bestehen. In der Officin bewahrt man die Salzsäure in einem besonderen Säureschränkehen auf. Die Schilder der Aufbewahrungsgefässe sind zweckmässig in radirter Schrift herzustellen. Man beachte, dass Salzsäuredämpfe die Emaille, namentlich auch die rothe Schrift der Emailie-Schilder stark angreifen. Man hüte sich auch, Salzsäure und Ammoniak in räumlicher Nähe zusammen aufzustellen. In diesem Falle nämlich bildet sich sehr bald an dem Halse des Salzsäuregefässes eine Krystallisation von Salmiak, die für gewisse Zwecke störend ist.

Anwendung. Unverdünnte Salzsäure wirkt auf Haut und Schleimhaut ätzend und bringt, in den Magen gebracht, heftige Magenentzündung hervor. Gegenmittel: Eiweiss, Milch, Seife, Magnesia, weniger zweckmässig Alkalikarbonate. In starker Verdünnung wirkt sie kontrahirend auf die Gewebe, gährungs- und fäulnisswidrig. Man verwendet sie: Aeusserlich als Aetzmittel fast nicht mehr, nur noch selten in Pinselsäften bei entzündlichen Processen des Zahnfleisches (Stomatitis), als Zusatz zu reizenden Fussbädern. Innerlich in starker Verdünnung (0,5—1,0:200) als ein die Verdauung beförderndes und den Darm desinficirendes Mittel bei ausserordeutlich zahlreichen Krankheiten.

Dispensation. Ist Salzsaure als Bestandtheil von Mixturen etc. verordnet, so soll sie stets der sonst fertigen Mixtur etc. als letzter Bestandtheil zugesetzt werden s. S. 54.

Volumgewicht der Salzsäure bei 15° nach Lunge und Marchlewski.

Spec. Gew.	Procente	Spec. Gew.	Procents	Spec. Gew.	Procente	Spec. Gew.	Procente
bei 15°	H Cl	bei 15°	H Cl	bei 15°	H Cl	bei 15°	H Cl
1-000 1-005 1-010 1-015 1-020 1-025 1-030 1-038 1-040 1-045 1-050 1-055	0.16 1.15 2.14 3.12 4.13 5.15 6.15 7.15 8.16 9.16 10.17 11.18	1.060 1.065 1.070 1.075 1.080 1.085 1.090 1.095 1.100 1.105 1.110	12-19 13-19 14-17 15-16 16-15 17-13 18-11 19-06 20-01 20-97 21-92	1·115 1·120 1·125 1·130 1·135 1·140 1·1425 1·145 1·150 1·152 1·152	22:86 23:82 24:78 25:75 26:70 27:66 28:14 28:61 29:57 29:95 30:55	1:160 1:163 1:165 1:170 1:171 1:175 1:180 1:185 1:190 1:195 1:200	31·52 32·10 32·49 33·46 33·65 34·42 35·39 86·31 37·28 38·16 39·11

III. Acidum hydrochloricum dilutum (Austr., Brit., Helv., Germ., U-St.). Verdünnte Salzsäure. Eine durch Verdünnung der koncentrirten Säure mit Wasser herzustellende klare, farblose Flüssigkeit. Die einzelnen Pharmakopöen schreiben verschiedenen Gehalt an Chlorwasserstoff vor.

	Austr.	Brit	Geren	Helv.	U-St
Spec, Gew. bei 15° C	1,082	1,052	1,061	1,049	1,050
Procentgehalt an HC	12.4	10.58	12.5	10.0	10,0

IV. † Acidum hydrochloricum fumans. Reine rauchende Salzsäure. Mit diesem Namen wird im Haudel eine Salzsäure vom spee. Gewicht 1,195 mit 38,2 Proc. Gehalt an Chlorwasserstoff bezeichnet. Eine farblose, an der Luft stark rauchende Flüssigkeit. Sie findet Verwendung in der analytischen sowie synthetischen Chemie (Inversion nach Clerger), ferner zur Darstellung gasförmiger und absolut areenfreier Salzsäure. Die Dämpfe dieser Säure sind ein schlimmer Feind der Emailleschrift.

V. † Absolut arsenfreie Salzsäure. Zur toxikologischen Analyse bedarf man einer von Arsen absolut freien Salzsäure. Wir empfehlen, diese wie folgt darzustellen:

In einen Destillationskolben mit Glasstopfen bringt man i Liter reine rauchende Salzsäure (1,195 spec. Gew.) sowie 30 g trockenes Ferrochlorid. Man erhitzt die Säure und leitet die zunächst entweichenden Dämpfe, mit welchen sieh alles vorhandene Arsen als Arsentrichlorid As Cl<sub>3</sub> verflüchtigt, zur Absorption in eiskaltes Wasser. Die so erhaltene Säure kann man zur Füllung von Schwefelwasserstoff- oder Kohlensäure-Apparaten u. dergl. verwenden. Wenn kein Gas mehr entweicht, sondern wässerige Salzsäure übergeht, lässt man (um den Apparat durchzuspülen) die Destillation kurze Zeit geben, wechselt alsdann die Vorlage und füngt das Destillat auf, bis im Kolben ein Rückstand von 100—150 ccm übrig bleibt, welchen man verwirft.

Die so gewonnene Salzsäure enthält etwa 20 Proc. HCl. Sie ist absolut arsenfrei, dagegen enthält sie eine Spur Ferrichlorid, welche aber beim Arsennachweis nicht stört.

Es empfiehlt sich, diese Säure nicht allzu lange aufzubewahren, da sie schliesslich aus den Aufbewahrungsgefüssen doch wieder Spurca von Arsen aufnimmt. Wir bereiten sie etwa alle Monate einmal frisch. Ueber die Prüfung auf Arsen s. S. 55 u. unter Arsenum.

VI. † Acidum hydrochloricum crudum. (Ergänzb.) Robe Salzsäure. Acide chlorhydrique du commerce (Gall.). Crude hydrochloric acid. Spiritus Salis. Die robe Salzsäure des Handels, meist ein Nebenprodukt der chemischen Grossindustrie, z. B. des Sodaprocesses nach Lebland.

Eine klare, mehr oder weniger gelbe, an der Luft rauchende Flüssigkeit vom spec. Gew. 1,16—1,17, entsprechend 30—33 Proc. HCl. Die Verunreinigungen bestehen in: Eisen, Thonerde, Schwefelsäure, Schwefligsäure, Chlor Arsen. Wird 1 ccm der Säure mit 3 ccm Zinnehlorürlösung versetzt, so darf nicht sofort Braunfärbung eintreten, sonst würe der Arsengehalt zu hoch. Kleine Mengen von Arsen enthält jede Salzsäure des Handels, obgleich es eine Kleinigkeit wäre, das Arsen der Hauptsache nach auch aus dieser Sorte abzuseheiden.

Dispensation. Rohe Salzsäure wird zu vielen technischen und häuslichen Verrichtungen im Handverkaufe gefordert. — Man gebe sie in diesen Fällen niemals in Gefässen ab, welche im gewöhnlichen Leben bestimmungsgemäss zur Aufnahme von Nahrungsmitteln etc. dienen, also niemals in Tassenköpfen, Schnaps- oder Trinkgläsern, sondern lediglich in Flaschen aus starkem Glase, welche mit der Aufschrift "Salzsäure, Gift" signirt werden.

Erkennung und Bestimmung. Man erkennt die freie Salzsäure an der sauren Reaktion, an ihrer Eigenschaft, bei Annüherung von Ammoniakdampf weisse Nebel zu bilden, ferner (in einiger Koncentration) mit Braunstein erwärmt Chlor zu entwickeln. Sie ist flüchtig und kann durch Destillation von anderen, nicht flüchtigen Säuren getrennt werden. Die wichtigste Beaktion ist die, dass Salzsäure im freien sowie im gebundenen Zustande mit Silbernitrat einen weissen Niederschlag von Chlorsilber giebt, welcher in stark verdünnter Salpetersäure unlöslich, in Anmoniak aber leicht löslich ist. — Das Chlorsilber sehmilzt beim Erhitzen, ohne seine Zusammensetzung zu ändern, zu farhlosem Hornsilber, während Cyansilber dabei in metallisches Silber und Cyan zerfällt.

Die Bestimmung der froien Salzsäure erfolgt in der Regel massanslytisch durch Titriren mit Normalkalilauge und Phenoiphshalem als Indikator. 1 ccm Normalkalilauge neutralisirt = 0,0365 g Chlorwasserstoff, s. S. 55. Die Bestimmung der Salzsäure im freien und gebundenen Zustande erfolgt durch Fällung mit Silbernitrat in folgender Weise:

Die klare wässerige Lösung, welche nicht mehr als etwa 0,15 g Cl enthalten sollte, wird in der Kälte (!) mit einer durch Sapetersäure angesäuerten Lösung von Silbernitrat in mässigem Ueberschuss versetzt. Man erwärmt alsdann auf dem Wasserbade (nicht über 80°) und rührt dabei mit einem dünnen Glasstabe so lange um, bis das Chlorsilber sich völlig zusammengeballt hat, und die darüber stehende Flüssigkeit klur ist. Hierauf lässt man an einem dunklen Orte erkalten, filtrirt das Chlorsilber ab, wäscht es zunächst mit Salpetersäure enthaltendem, schliesslich mit reinem Wasser aus, bis das Filtrat durch eine Spur Salzsäure nicht mehr getrübt wird, und trocknet es.

Die Bestimmung der Menge des Chlorsilbers kann geschehen: Gewichtsanalytisch

a) Durch Wägung auf gewogenem Filter oder im Goochischen Tiegel.

b) Durch Wägung des geschmolzenen Chlorsilbers im Porzellantiegel. In diesem Falle bringt nan die Hauptmenge des getrockneten Chlorsilbers auf ein Uhrglas und vorbrennt das Filter vollständig (!) in einem gewogenen Porzellantiegel. Nach dem Erkalten tropft man auf den Rückstand etwas Salpetersäure, bringt nach der erfolgten Auflösung des Silbers Salzsäure in einigem Ueberschuss hinzu und dampft zur Trockne. Hierauf bringt man die Hauptmenge des Chlorsilbers von dem Urtglase in den Tiegel, und erhitzt bringt man der Hauptmenge des Chlorsilbers von dem Urtglase in den Tiegel, und erhitzt des Paramen bis zum heringenden (!) Schmalzen. über mässiger Flamme bis zum beginnenden (!) Schmelzen. Ag Cl > 0,25435 - HCl oder AgCl > 0.24738 = Cl.

c) Man kaun auch das vom Chlorsilber möglichst befreite Filter in einem Rosg'schen Tiegel völlig (I) verbreenen, alsdann das Chlorsilber dazu bringen und nun das gesammte Chlorsilber im Wasserstoffstrome zu metallischem Silber reduciren. Ag >< 0,337963 = HCl

oder  $Ag \times 0.328703 = Cl.$ 

Maassanalytisch können Chlorwasserstoffsäure und Chloride nach Moua und nach Volhann bestimmt werden.

- a) Nach Monn. Voraussetzung ist hierbei, dass die zu bestimmende Lösung völlig neutral ist und ausser Chlor keinen anderen Bestandtheil enthält, welcher mit Silbernitrat eine unlösliche Verbindung eingeht. Ebenso müssen Substanzen abwesend sein, welche etwa Chlorsilber in Lösung überführen. Dies vorausgesetzt ist wie folgt zu verfahren: Man bringt eine gemessene oder gewogene Menge der zu prüfenden Lösung in ein (Enlenmenren-Kaliumehromatlösung hinzu und lässt unter Umschwenken so lange von einer ½10-Normal-Silbernitratlösung zulliessen, bis die ursprünglich immer wieder verschwindende rothe Färbung des entstehenden Silbereiromates eben gerade bestehen bleibt. 1 ccm ½10-Normal-Silbernitratlösung zeigt 0,00365 g HOl oder 0,00585 g NaCl oder 0,00555 g Cl an.
- b) Nach Volhard. Diese Bestimmungsart des Chlors hat vor der vorigen den Vortheil, dass sie in salpetersaurer Lösung ausgeführt wird. Man bedarf dazu:
  - Silbernitratiosung \( \bigcup\_{10}\)-Normal, 17 g Silbernitrat in 1 Liter enthaltend.
  - Ammoniumrhodanatlösung 1/10-Normal. Man löst 7,5—8,0 g Ammoniumrhodanat zu 1 Liter auf und stellt die Lösung so ein, dass, wenn man 10 cem der 1/10-Normal-Silbernitratiösung mit einigen Tropfen Eisenalaunlösung versetzt, genau 10 ccm der Ammoniumrhodanatlösung erforderlich sind, um Rothfürbung hervorzubringen.

3. Eisenalaunlösung, d. i. eine bei gewöhnlicher Temperatur gesättigte Lösung von Ferriammoniumsulfat, welches chlorfrei sein muss.

Zur Ausführung der Bestimmung lässt man zu der zu untersuchenden Lösung, welche mit einer chlorfreien Salpetersäure angesäuert ist, eine gemessene und zwar überschüssige Menge der Silberiösung zufliessen, schwenkt um, fügt 1-2 ccm der Eisenalaunlösung hinzu und lässt nun solange von der Rhodamammoniumlösung unter Umschwenken zulaufen, bis eine schwache Rothfürbung der Lösung bestehen bleibt. Die Differenz zwischen der zugesetzten Silbernitratlösung und der verbrauchten Ammoniumrhodanatlösung ist auf Chlor zu berechnen. 1 ccm  $^{1}$ /<sub>10</sub>-Silbernitratlösung oder  $^{1}$ /<sub>10</sub>-Ammoniumrhodanatlösung ist = 0,00365 HCl oder 0,00355 Cl.

Beispiel. Es wurden 40 ccm Silbernitratiosung zufliessen gelassen, alsdann wurden zum Zurücktitriren 13,7 ccm Ammoniumrhodanatlösung verbraucht. Mithin sind von dem vorhandenen Chlor (40 minus 13,7) 26,3 ccm Silberlösung verbraucht worden. Der Gehalt der Lösung an Cl beträgt 26,3 × 0,00355 g = 0,093365 g Cl; an HCl demaach 26,3 × 0.00365 = 0.095995 g HČl.

Toxikologisches, Tödtliche Vergiftungen durch Salzsäure in Folge Verwechselung oder Selbstmord werden häufig beobachtet. In der Regel ist der Verlauf nicht so rasch, dass nicht Gegenmittel angewendet werden könnten. Ist dieses geschehen, also z. B. der Magen ausgepumpt worden, oder hat man zur Abstumpfung der Säure Alkalien (MgO) gereicht, so ist der Versuch, in den Leichentheilen freie Salzsäure nachzuweisen, einfach aussichtslos. In diesem Falle wird man sich darauf beschränken müssen, wenn es verlangt werden sollte, den Gesammtgehalt an Chloriden nach S. 57 u. 58 festzustellen.

In Erbrochenem, Speiseresten, Magenflüssigkeit dagegen wird man mit dem Nachweis der Salzsäure Erfolg haben können. Man kann a) direkt mit Normalkaillauge und Methylorange als Indikator titriren oder b) einen Theil der Organtheile mit Wasser destilliren und in dem Destillat die freie Salzsäure mit Kalilauge und Methylorange oder mit Silbernitrat nach Volmane titriren, oder c) die Objekte mit Alkohol in der Kälte ausziehen oder mit Wasser dialysiren und in aliquoten Theilen des Auszuges oder Dialysates die vorhanden freie Säure seilkinsteint handen der Auszuges oder Dialysates die vorhanden freie Säure seilkinsteint handen der Auszuges oder Dialysates die vorhanden freie Säure seilkinsteint handen der Saure seilkinsteint handen der Saure seilkinsteint der Saure seilen der Saure seinen der Saure seinen der Saure seilen der Saure seinen der Saure seine s handene freie Saure acidimetrisch bestimmen,

Indessen sei man in den Schlussfolgerungen, welche man aus den erhaltenen Resul-

taten zieht, sehr vorsichtig.

0,000

Gargarisma hydrochloricum. Ricond.  Rp. Acidi hydrochlorici (25%) 2,0  Mellis rozati 50,0  Aquae destillatae 200,0  Sei Stomatitis aphthosa und mercurialia.	Unguentum contra peralones. KAPELUR.  Rp. Olei Amygdalarum 30,0 Cerae flavae 2,0 Cetacel 4,0 Balsauri Peruviani 2,0 Acidi bydrochlorici (250,0) 3,0
Limonade chlorbydrique (Gall.). Rp. Acidi hydrochlorici (25%) 3,0 Aquae destillatae 855,0	8. Frontsalbe.  Yot. Liquor ad potum antisepticum.
Simpi Sacchari 125,0  Mixtura Acidi hydrochlorici (Form Berol.).  Rp. Acidi hydrochlorici (25%) 1,0	itp. Achli hydrochlerici (25 %) 500,0 Limatume ferri 5,0 Aquae 1000,0
Tincturae Auratii 5,0 Sirupi Sacchari 20,0 Aquae Sextillatae q. s. ad 200,0 Pelllavium hydrochiaricom.	Salis culinaris  Bel Maulffule oder Maulseuche den Kindvichen:  1 Tassenkopf zu S Liter Wasser zumischen, oder soviel, dass dies nur schwach säuerlich
Rp Acidi hydrochlorici crudi 50,0 Aquae tepidae 5 Llier In Geffasen aus Holz oder Steingut anzuwenden.	schmeckt.  Yet. Lotio muristica.
Das Fusabad darf nicht über die Knöchel reichen Tinctura amara acida (Form. Beroi.).	Rp. Ammonii chlorati 20,0 Acidi hydrochlorici 10,0

Liquor antihydrorrhoicus Brandau. Gegen Fussschweiss. Angeblich aus gechlorten Aethern bestehend, enthalt Salzsaure (von 25,0 Proc.) 75 Th., Alkohol 25 Th., Glycerin I Th., Chloralhydrat I Th. Mit Lackmus tingirt.

Aquae Zu Waschungen auf Steingallen der Pferde.

Rp. Apidl hydrochlorici 5,0

Tincturue amarke

# Acidum hydrocyanicum.

†† Acidum hydrocyanicum (Ergänzb.). Blausäure. Cyanwasserstoff(säure). Acldum hydrocyanicum dllutum (Brit. U-St.). Aclde cyanhydrique au 100e (Gall.). Hydrocyanic acid. Acidnm Bornssicum, Acidnm zooticum, Prenssische Shure. HCN (HCy) Mol. Gew. = 27.

Wässerige Lösungen der Blausäure waren früher auch in den verschiedenen deutschen Lündern officinell, jetzt werden sie in Deutschland kaum noch angewendet. Das Ergünzb., die Brit. und U-St. führen unter obigem Namen eine 2 procentige, die Gall. eine 1 procentige Blaushure auf.

Darstellung. In ein Destillationskölbehen von etwa 200 cem Fassungsraum, welches sinerseits gasdicht an einen Lunno'schen Kühler angeschlossen, und in welches ausserdem

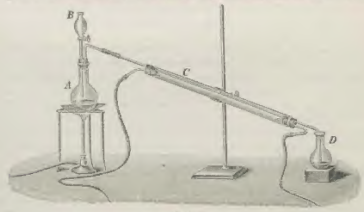


Fig 14.

aoch ein Tropftrichter eingesetzt ist, bringt man 20 g grob zerriebenes Kaliumferrocyanid sowie 40 g Wasser. Dann legt man eine 60 g destillirtes Wasser enthaltende Vorlage so vor, dass der Schnabel des Abzugsrohres in das vorgelegte Wasser eben eintaucht, schliesst den Kühler dicht an das Destillationskölbehen an, schliesst den Hahn des Tropftrichters und giesst in den letzteren eine Mischung von 10 g konc. reiner Schwefelsäure und ebenso viel Wasser. Nachdem man sich nochmals überzeugt hat, dass der ganze Apparat ordnungsmässig zusammengesetzt ist und die Kühlung gut funktionirt, lässt man die Säuremischung durch den Tropftrichter zufliessen und schliesst den Hahn sofort wieder.

Man sorgt dann durch vorsichtiges Bewegen des Destillationskolbens für gute Vertheilung des Inhaltes und setzt alsdann die Destillation durch Erhitzen in Gang. Man

destillirt so lange, bis der Rückstand in dem Kolben noch feucht ist.

Nach beendigter Destillation wird das Destillat sorgfältig gemischt, dann bestimmt man in einem kleinen Theile desselben den Blausäuregehalt in der unter Aqua Amygdalarum amararum angegebenen Weise und stellt das Destillat auf den beabsichtigten Blausäuregehalt (von 1% oder 2% s. oben) ein. Nachdem dies geschehen, füllt man das Präparat sofort in mehrere kleine braune Gläser ein, die im Keller wohlverschlossen bez. in einem Giftschranke aufbewahrt werden.

$$2 \text{ Fe(CN)}_{6} \text{ K}_{4} + 3 \text{ H}_{2} \text{ SO}_{4} = 3 \text{ K}_{9} \text{ SO}_{4} + \text{Fe(CN)}_{6} \text{ K}_{4} \text{ Fe} + 6 \text{ HCN}.$$

Die ganze Operation muss unter einem gut wirkenden Abzuge (oder im Freien) ausgeführt werden. Man hüte sieh, Blausäuredämpfe, etwa durch Hineinriechen in den Kolben, einzuathmen.

Darstellung 2procentiger Blausäure ex tempore. a) Man löse I,5 (ein und ein halbes) Gramm reines Kaliumcyanid in 31,0 (einunddreissig) Gramm verdünntem Weingeist und füge der Lösung 3,5 g gepulverte Weinsäure hinzu. Nach gutem Umschütteln stelle man 2 Stunden zum Absetzen an einen kalten Ort und filtrire. Das Filtrat enthält 2 Proc. HCN und bedarf einer Blausäurebestimmung nicht. b) Man mische 7,4 g Salzenure (25 Proc.) mit 52,6 g destillirtem Wasser, setze 6 g Silbercyanid hinzu, schüttele etwa 10 Minuten gut durch und filtrire. Auch dieses Präparat bedarf einer Feststellung des Blausäuregehaltes nicht.

Eigenschaften. Die reine wasserfreie Blausäure ist eine farblose, bewegliche Flüssigkeit von betäubendem, bittermandelölartigem Gerneh, welche schon in Spuren eingenthumt ein eigenthümliches Kratzen im Schlunde erzeugt. Spec. Gew. 0,6969 bei 18°, Siedep. = 26,5° C. Erstarrt bei —15° C. zu farblosen, federfürmigen Krystallen. Diese Säure ist nicht Gegenstand des pharmaceutischen Verkehrs. Sie ist eins der furchtbarsten Gifte.

Die medicinische Blausäure der Pharmakopöen ist eine klare, farblose, in der Wärme völlig flüchtige, Lackmus schwach und vorübergebend röthende Flüssigkeit von eigenthämlich bittermandelölartigem, etwas kratzendem Geruch. Ihr Gehalt an Cyanwasserstoff schwankt je nach den einzelnen Pharmakopöen zwischen 1 und 2 Procent. — Das spec. Gewicht der 2 procentigen Säure ist = 0,997.

Anwendung. In Deutschland wird Blausäure nur selten medicinisch verwendet. Gelegentlich wird sie einmal zur Vergiftung von Warmblütern gefordert, hier aber zweckmässig durch Kaliumcyanid ersetzt. Ihr therapeutischer Werth beruht auf der beruhigenden Wirkung auf das Nervensystem. Man giebt die 2procentige Säure innerlich zu 1/1-1 Tropfen — aber stets in gehöriger Verdünnung! — bei Erkrankung des Darmkanals, der Athmungswerkzeuge, des Herzens, bei Nervenleiden, Krebsschmerzen. Aeusserlich in wässeriger Lösung 1:20 als Waschwasser bei Krebsgeschwüren, bei juckenden Hantkrankheiten, als Augenwasser. Als höchste Gaben nehme man von der 2proc. Blausäure 0,05 g pro dosi und 0,20 g pro die an.

Gegengift. Blausäure wirkt als heftiges Gift. Die Wirkung erfolgt nicht blos nach Aufnahme durch den Magen, sondern auch nach dem Einathmen der Blausäure und von der Blutbahn aus. Man hüte sich also Blausäure in offene Wunden gerathen zu lassen. Auch von Schleimhäuten aus erfolgt Resorption. Der Tod erfolgt gewöhnlich so schnell, dass Gegenmittel zu spät kommen. Als Gegenmittel werden angeführt: 1) Chlorwasser. 2) Chlorkalklösung 4,0:200,0 mit einigen Tropfen Salzsäure versetzt. 3) Wasserstoffsuperoxyd. 4) Begiessung des Körpers mit kaltem Wasser; innerlich Excitantlen wie

starker Kaffee, ferner Opium, Morphium, äusserlich Senfpflaster. Der Tod kann blitzartig schnell, aber auch erst nach 1/2-1 Stande und längerer Zeit eintreten.

Aufbewahrung. Blausaure zersetzt sich insbesondere unter dem Einfluss von Luft und Licht - um so leichter, je koncentrirter sie ist - unter Bildung von Ammoniumformiat, Cyansaure, Kohlensaure. Sie trübt sich dabei, und es entstehen braune Abscheidungen. Man bewahrt sie daher in kleinen Flaschen (von 5-10 ccm Fassungsraum) vor Licht geschützt und ausserdem unter den direkten Giften auf. Bei der Dispensation befleissige man sich, genau zu wägen, wenn nöthig stelle man Verdünnungen her, auf der anderen Seite verwende man für jede Verordnung ein frisches Gläschen des Vorrathes. Die Recepte sind als Giftschein zurückzuhalten. Eine Refteration darf ohne neue Verordnung des Arztes nicht stattfinden. Im Handverkaufe darf die Säure nicht abgegeben werden, bez. nur für technische Zwecke an zuverlässige Personen gegen ordnungsmässigen Giftschein.

Analyse. a) Erkennung. Man erkennt die Blausäure an folgenden Reaktionen: 1) Silberaitrat erzeugt in den Lösungen der freien Blausaure (und ihrer Alkalisalze)

weisse käsige Niederschläge von Silbereyanid AgON, die in kalter verdünnter Salpetersaure unlöslich sind, von Ammoniakflüssigkeit schwierig, von Kaliumcyanid leicht gelüst werden. Das Silbercyanid fürbt sich am Lichte nicht und zerfüllt beim Glühen in Cyan [(CN o] and metallisches Silber (Unterschied vom Silberchlorid). Kocht man Silbercyanid mit 25 proc. Salpetershure, so löst es sich und krystallisirt aus der erkaltenden Lösung in Prismen Fig. 15. 2) Fügt man zu einer Lösung von freier Blausaure etwas Ferrosulfatiosung, welcher ein Tropfen Ferrichloridlosung zugesetzt ist, so entsteht keine Verlanderung. Setzt man hierzu Natronlauge, so entsteht ein missfarbiger Niederschlag. Giebt man nach einigen Minuten Salzsaure bis zur stark sauren Reaktion zu, so losen sieh die Eisenhydrooxyde auf und es scheidet sich entweder sogleich oder anch einiger Zeit Berlinerblau ab. 3) Vermischt man eine Blausiure oder eins Cyanalkali enthaltende Lösung — hei Aq.Cy.

Anwesenheit freier Blauskure nach Zusatz eines Tropfens — pig. 15.

schwacher Kali- oder Natronlange — mit soviel gelbem Schwefelaumonium, dass die Flüssigkeit gelblich erscheint, erwärmt im Wasserbade und dampft zur Trockne, so hat sieh nunmehr ein RhodaufSchwefeleyan-Salz gebildet. Löst



man den Rückstand in wenig Wasser, sänert mit Salzsäure schwach an, filtrirt und fügt etwas Ferrichlorid hinzu, so fürbt sich die Lösung blutroth (durch Ferrirhodanid).

b) Quantitativ. Man fällt die Blausaure durch einen Ueberschuss von Silbernitrat unter Zusatz von etwas Salpeterskure als Silbercyanid, wäscht dieses aus und wägt es nach dem Trocknen bei 100° auf gewogenem Filter oder im Gooch'schen Tiegel (Ag CN × 0,2015 - HCN) oder man führt es durch Glühen im Porzellantiegel in metallisches Silber über  $(Ag \times 0.25 = HCN)$ .

Ueber die maassanalytische Bestimmung der Blausaure s. bei Agus Amygdalarum amararum.

Behufs Trennung der Cyanwasserstoffsäure von Chlorwasserstoff, fällt man beide zunächst gemeinschaftlich mit Silbernitrat, trocknet den Silbernicderschlag bei 100° und wägt. Alsdann erhitzt man einen aliquoten Theil des Silberuiederschlages im Porzellautiegel zum Schmelzen, fügt nach dem Erkalten verdünnte Schwefelsäuse und Zink zu, fütrirt die Flüssigkeit ab und bestimmt im Filtrat das Chlor durch Fällung mit Silbernitrat als Silberchlorid. Die Differenz der beiden Silberniederschläge ist = dem vorhandenen Silbercyanid,

Towikologisches. Der Nachweis der Blausäure in Organtheilen oder Objekten lasat sich nur eine beschränkte Zeit lang führen, daher ist die Untersuchung, wenn sie gefordert werden sollte, mit thunlichster Beschleunigung auszuführen.

Vorprüfung. (Schönbein's Probe.) Man bringt das zerkleinerte Objekt in ein Becherglas oder ein weithalsiges Geflas, säuert es mit Weinslure an, hangt in das später zu verschliessende Geflas ein angefeuchtetes Stück Guajak-Kupfer-Papier und stellt das Ganze an einen warmen Ort. Wenn nach mehrstündigem Stuhen das Papier keine Blaufurben. farbung aufweist, so ist weder freie Blanslure noch ein Cyanid (ausgenommen Merkuricyanid) anwesend. Ist dagegen Blaufarbung eingetreten, so ist möglicherweise Blausaure zugegen. Indessen kann die Blaufarbung auch durch andere Stoffe, wie: Ozon, Wasser-

stoffsuperoxyd, Chlor, salpetrige Saure bedingt worden sein.

Das Gusjak-Kupfer-Papier wird bereitet, indem mas Filtrirpapier mit einer frisch bereiteten alkoholischen Lösung von Gusjakharz (I:100) tränkt, bei Lichtabschluse trocknet und kurz vor dem Gebrauch mit einer wässerigen Kupfersulfatlösung 1:10000 befeuchtet.

Haupt-Nachweis. Bevor man zum Nachweis der Blausäure durch Destillation schreitet, hat man sich zu vergewissern, dass ungiftige Cyanverbindungen, welche beim Destilliren mit Sauren Cyanwasserstoff liefern, wie gelbes und rothes Bluthaugensalz, nicht zugegen sind. Man bereitet also einen wässerigen Auszug des Objektes, säuert ihn mit Salzsäure an und versetzt einen Theil mit Ferrosulfat-, einen anderen mit Ferrichloridlosung. Entsteht durch keines dieser Reagentien Blaufärbung oder blauer Niederschlag, so sind Blutlaugensalze nicht zugegen. Endlich vergewissert man sich durch Versetzen des Auszuges mit etwas gelben Schwefelammonium, dass Nitroprussidsalz nicht zugegen ist. Bei Abwesenheit desselben tritt Violettfarbung nicht ein.

Man säuert alsdann das Objekt mit Weinsäure an und destillirt unter guter Kühlung im Wasserdampfstrome ab, indem man das Ablaufrohr in einige eem sehr stark verdünnte Kalilauge eintauchen lässt. Da die Hauptmenge der Blausäure in die ersten Antholie des Destillates übergeht, so fängt man das Destillat fraktionirt auf, sammelt und prüft z. B. die zuerst übergehenden 3 ccm besonders. — Man stellt zweckmässig die Rhodan- und die Berlinerblau-Reaktion an. Tritt die letztere sogleich oder nach einiger

Zeit ein, so ist die Anwesenheit von Blausäure in dem Destillat erwiesen.

Ist durch die Vorprüfung die Anwesenheit von Ferrocyaniden oder Ferricyaniden festgestellt worden und handelt es sich darum, neben diesen noch freie Blausäure oder leicht lösliche giftige Cyanide nachzuweisen, so verfährt man zweckmässig nach Jacquemus: Die zu untersuchenden Massen werden zerkleinert und mit Wasser angerührt. Alsdann fügt man Natriumbikarbonat in starkem Ueberschuss hinzu und erhitzt in einem Rundkolben über freiem Feuer bis zur beginnenden Destillation. Findet sich nach längerem Erhitzen in der Vorlage Blausäure, so ist erwiesen, dass neben Ferro- und Ferricyaniden auch noch Blauskure oder giftige Cyanide zugegen sind.

Cyanquecksilber giebt bei der Destillation mit stark verdünnten Säuren keine Blausture verdüngen gibt bei der Destillation mit stark verdüngten Säuren keine Blausturen keine Bl

Cyanquecksilber giebt bei der Destillation mit stark verdännten Sänren keine Blausäure. Ist also auf dieses Rücksicht zu nehmen, so versagen die bis jetzt ungegebenen Methoden. Man erhält aber auch aus dem Cyanquecksilber die Blausäure in freiem Zustande, wenn man nach Jacquenn mit folgender Abweichung arbeitet: Man rührt das Objekt mit Wasser und reichlichen Mengen Natriumbikarbonat an, fügt 5—10 ccm gesättigtes Schweielwasserstoffwasser hinzu und destillirt. Die Blausäure des Cyanqueck-

silbers geht in das Destillat.

Bestimmung. Soll die Blausaure bestimmt werden, so scheidet man sie nach einer der im Vorstehenden angegebenen Methoden durch Destillation ab und fängt das Destillat in Kaliumsulfidlösung auf, so dass die Blausaure in Schwefeleyaukalium verwandelt wird. Nach beendigter Destillation entfernt man das überschüssige Kaliumsulfid durch Schütteln mit Bleiglätte, filtrirt vom Schwefelblei ab, wäscht das Filter sorgfaltig nach, füllt zu einem bestimmten Volumen auf und bestimmt in einem aliquoten Theil der Lösung die vorhandene Rhodanwasserstoffsäure nach Volumau, d. h. man säuert mit Salpetersäure an, lässt einen Ueberschuss <sup>1</sup>/10-Normalsilbernitratlösung zulliessen, fügt Eisenalsunlösung hinzu und titrirt nun mit <sup>1</sup>/10-Rhodanammoniumlösung zulliessen, fügt Eisenalsunlösung hinzu und titrirt nun mit <sup>1</sup>/10-Rhodanammoniumlösung bis zur eben bleibenden Rathfürbung. Die Anzahl der Kubikeentimeter der zugesetzten Silbernitratlösung minus der Anzahl der Kubikeentimeter der verbrauchten Rhodanammoniumlösung × 0,0027 g giebt die Menge der in dem Versuch gefundenen Blausaure an [Maisel].

Vapor Acidi hydrocyanici (Brit. 1885).

Inhalation of Hydrocyanic acid. Rp. Acidi hydrocyanici (2%) 0,6—0,9 Aquae destitates 4,0

Zur Füllung des Inhalationsapparates.

Thetura Chloroformi et Morphinae composita (Rrit.). Compound Tincture of Chloroform and Morphine.

Rp. Chloroformil 75.0 ccm

Morphini bydrochterici 10,0 g

Acidi hydrocyanici ditud (2°/3) 50,0 ccm

Tincturae Capaici 25,0 ccm

Tincturae Canashlo indic. 100,0 ccm
Olei Menthae piperitae 1,5 ccm
Glycerini 250,8 ccm

Spiritus (apec. Gew. 0,834) q. s. ad 1 Liter.

# Acidum hydrofluoricum.

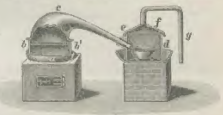
I. † Acidum hydrofluoricum (seu hydrofluoratum). Acide hydrofluorique. Bydrofluoric acid. Flusssäure. Fluorwasserstoff(säure). HFl oder HF, Mol. Gew. = 20.

Die wasserfreie Fluorwasserstoffsäure HF ist ein farbloses Gas, welches, mit der Haut in Berithrung gebracht, höchst schmerzhafte Wunden verursacht. Das Einathmen des Dampfes ist tödtlich. Dieses Gas wird wohl in der reinen Chemie dargestellt und augewendet, ist aber nicht Gegenstand des Handelsverkehres. Unter "Fluorwasserstoffsäure oder Flusssäure" schlechthin, wird die wässerige Auflösung dieses Gases verstanden.

Im Handel unterscheidet man: Acidum hydrofluoricum medicinale mit 30 Proc. HF, Acidum hydrofluoricum fumans mit 40 Proc. HF und Acidum hydrofl. concentratissimum mit 55 Proc. HF.

Darstellung. In der bleiernen Retorte a, auf welche ein Blei-Helm bb' aufgekittet ist, wird Calciumfluorid (Flussspath) mit einem Ueberschuss von konc. Schwefelsäure erhitzt

CaF<sub>3</sub> + 2H<sub>4</sub> SO<sub>4</sub> = Ca SO<sub>4</sub> + 2 HF. Die entweichenden Dümpfe von Fluorwasserstoff gehen in die Vorlage def. Diese ist gleichfalls aus Blei bergestellt. In ihr befindet sich – etwas seitlich von der Mündung der Röhre aufgestellt, damit die Säure nicht bleibaltig wird – eine mit Wasser gefüllte Platinschale. Das Wasser absorbirt die Fluorwasserstoffdämpfe, die Luft entweicht durch das Rohr g – Zur Reinigung destillirt man



Flg. 10

die so gewonnene Saure aus Platin-Retorten. Bei 120° geht kunstant eine Saure mit 36 bis 38 Proc. HF über; spec. Gewicht derselben 1.15.

Elgenschaften. Eine farblose, an der Luft rauchende Flüssigkeit, welche etwa 30 Proc. HF enthält. Die Säure greift Glas und Porzellan stark an, indem sie die Kieselsäure in Siliciumfluorid verwandelt. Sie ist eine einbasische Säure; die Salze beissen "Fluorida". Das spec. Gewicht dieser 30 procentigen Säure, welche auch als "medicinale" Sorte anzusehen ist, beträgt 1,115.

Präfung. 1) Sie sei in 1—2 cm dieker Schicht farblos. 2) 10 ccm sollen beim Verdampsen in einer Platinschale weniger als 0,001 g Rückstand hinterlassen. 3) Die mit der 25 fachen Menge Wasser verdännte und mit Salzsäure versetzte Fluorwasserstoffsäure darf innerhalb 5 Minuten durch Baryumchloridlösung nicht getrübt werden (Schwefelsäure). 4) Die mit der 5 fachen Menge Wasser verdünnte Säure werde weder durch Schwefelwasserstoff (Arsen, Blei), noch nach Neutralisation mittels Ammoniak durch Ammoniumsulfid (Eisen, Zink) oder Natriumphosphat (Magnesium, Ahminium) verändert. Die Gehaltsbestimmung kann durch Titriren mit Normal-Lauge und Phenolphthalöin geschehen. Und zwar benutzt man als Titrirgefässe Bechergläser, welche mit sestem Parassin ausgegossen sind, und zum Rühren Stäbe aus Hertgummi. 1 ccm Normal-Kalilauge zeigt 0,02 g Fluorwasserstoff HF an.

Aufbewahrung. Diese erfolgt (ebenso die Versendung) in Flaschen aus Hartgummi mit aufschraubbarem Deckel an einem kühlen Orte, aber nicht auf werthvollem Glasoder Porzellanmaterial, weil die Hartgummiflaschen bisweilen undicht werden. Zweckmässig werden sie in einen grösseren irdenen Topf eingesetzt, welcher mit feuchtem Sand gefüllt ist.

Anwendung. Therspeutisch ist die Fluorwasserstoffsäure in stark verdünntem Zustands (1:5000 bis 6000) in besonderen Räumen zu Inhalationen gegen Diphtherie und Tuberkulose empfohlen worden. Technisch, besonders im Dampfzustande zum Aetzen von Glas, ferner in der analytischen Chemie zum Aufschliessen der Silikate. In der Spiritusbrennerel als Zusatz zur gährenden Maische, um Milchsäurebildung zu verhindern.

Glasätztiute. I. Ammonii hydrofluorici 30,0, Aquae 15,0, Acidi sulfurici conc. 6,0 werden in einem Bleifläschehen gemischt und auf 40° (nicht höher) erwärmt. Nach dem Abkühlen fügt man hinzu Acidi hydrofluorici fumantis 6,0 und Mucilaginis Gummi arabici q. s.

II. Ammonii hydrofluorici, Baryi sulfurici ŭā 10,0 im Porzellanmörser innig verreiben, dann in einer Flatinschale (oder Gummischale oder Bleischale) mit soviel Acidi hydrofluorici vermischen, dass zum Schreiben geeigneter Brei entsteht (Diet. M.). Man schreibt mit jedor dieser Tinten mittelst Gänse- oder Stahlfeder, lässt 1—2 Minuten einwirken, spült

mit Wasser ab und reiht mit Druckerschwärze ein.

Analyse. 1) Freie Fluorwasserstoffsäure hat die Eigenschaft, Kieselsäure aufzulösen, sowie Silikate zu zersetzen. 2) Baryumehlorid erzeugt in den Lösungen der Säure (oder der Fluoride) einen voluminösen, weissen Niederschlag von Baryumfluorid BaF<sub>2</sub>, unlöslich in Ammoniak, löslich in viel Salzsäure oder Salpetersäure. 3) Calciumchlorid fällt aus den Lösungen der Säure (oder der Fluoride) gelatinösen Niederschlag von Calciumfluorid CaF<sub>4</sub>, unlöslich in Ammoniak, löslich in viel beisser Salzsäure. 4) Alle Fluoride geben beim Erwärmen mit konc. Schwefelsäure gasförmigen Fluorwasserstoff, welcher Glas ätzt. beim Erwärmen mit kone. Schwefelsäure gasförmigen Fluorwasserstoff, welcher Glas åtzt. Diese Eigenschaft lässt sich am elegantesten zeigen, wenn man das Fluorid in einer Platinschale mit kone. Schwefelsäure übergiesst, schwach erwärmt und nun über die Schale eine mit Wachs überzogene Glasplatte legt, in deren Wachsüberzug Schriftzäge eingeritzt sind. 5) Mischt man ein durch Schwefelsäure zerlegbares Fluorid mit viel Kieselsäure und erwärmt die Mischung mit kone. Schwefelsäure, so entweicht Silicium-fluorwasserstoff SiF<sub>8</sub>H<sub>2</sub> als farbloses, an der Luft Nebel bildendes Gas. Hält man in dieses Gas einen an einem Glasstabe, hängenden Tropfen Wasser, so erstarrt dieser gallertartig durch ausgeschiedenes Kieselsäurehydrat.

Specifisches Gewicht und Procentgehalt der wässerigen Flusssäure an Fluorwasserstoff (HF) nach ECKELT.

Spec. Gew.	Proc. HF.	Spec. Gew.	Proc. HF.	Spec. Gow.	Proc. HF.	Spec, Gew.	Proc. HF
1-0069 1-0139 1-0211 1-0283 1-0356 1-0481 1-0506 1-0583 1-0661	2·32 4·04 5·76 7·48 9·20 10·92 12·48 14·04 15·59	1-0988 1-1067 1-1152 1-1239 1-1326 1-1415 1-1506 1-1598 1.1691	24·42 27·20 29·98 32·78 35·15 87·53 89·91 42·29 44·67	1·2080 1·2182 1·2285 1·2390 1·2497 1·2605 1·2716 1·2828 1·2943	53-72 55-87 58-02 60-17 62-32 64-47 66-61 68-76 70-91	1:8421 1:8546 1:3674 1:3804 1:3987 1:4072 1:4211 1:4350 1:4498	79-51 81,66 63-81 85-96 88-10 90-24 92-39 94-54 96-69
1.0740 1.0820 1.0901	17·15 18.86 21·64	1·1786 1·1883 1·1981	47.04 49.42 51.57	1·3059 1·3177 1·3298	73·06 75·21 77·36		

II. + Ammonium hydrofluoricum (sea fluoratum). Fluorwasserstoffsaures Ammon. Fluorammonium. NH, F. Mol. Gew. = 37. Die Darstellung erfolgt entweder durch Sublimation eines innigen Gemisches von Natrinmfluorid mit Ammoniumchlorid bei etwas über 100° oder durch Sättigen von Fluorwasserstoffsäure mit Ammoniak,

Farblose, in Wasser leicht lösliche Krystalle, in Folge Gehaltes an saurem Ammoniumfluorid (NH,F. HF) in der Regel sauer reagirend. Greift in Substanz und auch in wässeriger Lösung Glas an, daber Aufbewahrung in Hartgummiflaschen. Es sei beim Erhitzen in einer Platinschale flüchtig, 1 g hinterlasse nur unwägbaren glühbeständigen Rückstand. Verunreinigung sind meist Blei und Schwefelsäure. Prüfung s. bei Acidum hydrofluoricum.

Anwendung. Bei Hypertrophie der Milz und gegen Kropf. Dosis 0,3-1,25 ccm einer 0,75 proc. Lösung. Technisch in der analytischen Chemie an Stelle der Flusseäure zum Aufschliessen von Silikaten, ferner zum Glasätzen.

III. + Natrium hydrofluoricum (seu fluoratum). Fluorwasserstoffsaures Natrium. Fluornatrium. Fluorol. Man unterscheidet Natrium hydroftuoricum medicinale (purum) und Natrium hydrofluoricum technicum. Na F. Mol. Gew. = 42.

Darstellung. a) Durch Sättigen von Fluorwasserstoffsäure mit Aetznatron oder Natriumkarbonat und Eindampfen der Lösung. b) Tachnisch: Durch Schmelzen von 100 Th. Kieselfluornatrium (SiFaNa<sub>1</sub>) und 112 Th. Natriumkarbonat, Auslaugen und Eindampfen, oder durch Kochen von geschlämmtem Kryolith mit Natroulauge, wobei sich Natriumfluorid

als Krystallmehl abscheidet.

Glänzende, wasserfreie Würfel, in 25 Th. Wasser löslich, die Lösung reagirt alkalisch. Die Krystalle verknistern beim Erhitzen. Giebt beim Erhitzen mit kone. Schwefelsäure Dämpfe (HF), welche Glas ätzen. Das Salz greift auch in Substanz schon Glas an, daher Aufbewahrung in Flaschen aus Hartgummi. Anwendung: Innerlich in Gaben von 0,005—0,01 g bei Epilepsie, Malaria, Hautkrankheiten, Tuberkulose. Aeusserlich in wässeriger Lösung von 0,5—10,0:1000,0 g zu Wundverbänden. Zu Injektionen bei Vaginitis 0,5—1,0:100,0. Technisch in Spiritusbronnereien, um Milch- und Buttersäuregährung der Maische zu verhindern. Auf 1 Hektoliter Maische = 10,0—15,0 NaF zuzusetzen. Es wirkt namentlich gegenüber den Fäulnisserregern antiseptisch.

IV. Calcium fluoricum (sen fluoratum). Fluorealcium. Flussspat. Fluorit. Spa-

tum fluoricum. CaF, Mol. Gew. = 78.

Kommt natürlich als Flusssput vor. Die reinen Sorten werden gepulvert und gelangen als weisses oder gelbliches Pulver in den Handel. Sehr schwer löslich in Wasser (1:26000) und in verdünnten Säuren. Spec. Gew. 3.18. Leuchtet beim Erwärmen (daher der Name "Fluoreseiren") und schmilzt bei heller Rothgluth. Durch kone. Schwefelsäure wird es beim Erwärmen in Calciumsulfat verwandelt unter Freiwerden von Fluorwasserstoff. Technisch zur Darstellung von Fluorwasserstoffsäure und als Flussmittel. Künstlich kann as erhalten werden durch Umsetzen der Lösungen von Calciumchlorid mit Natrium-Auorid.

# Acidum hydrojodicum.

† Actdum hydrojodicum (hydrojodatum). Jodwasserstoffsäure. Hydrojodsäure.

Acide jodhydrique. Hydrojodic acid. HJ. Mol. Gew. = 128. Die wasserfreie Säure wird zu chemischen und analytischen Zwecken benutzt. In der Therapie verwendet man

...

\*\*Therapie of the content of

unter dem obigen Namen eine 10 procentige wässerige Jodwasserstoffsaure.

Darstellung. Man giebt zu 100 Th. Wasser zunächst 1 Th. fein zerriebenes Jod und leitet unter gelegentlichem Umrühren Schwofelwasserstoff ein. Unter Bildung von Jodwasserstoff  $H_*S \to J_* = 2$  HJ + S scheidet sich Schwofel ab. Sobald das Jod aufgebraucht ist, fügt man eine neue Menge Jod hinzu, welches sich in der vorhandenen Jodwasserstoffsaure leicht auflöst, und leitet wiederum Schwefelwasserstoff ein. Dieses Zusetzen von Jod und Einleiten von Schwofelwasserstoff wird wiederholz, bis 12 Th. Jod verbraucht sind, und die Flüssigkeit völlig entfärbt ist. — Man filtrirt von dem ausgeschiedenen Schwofel ab, vertraibt den Schwefelwasserstoff durch Erhitzen und bringt die filtrirte Flüssigkeit auf das verlangte spec. Gew., oder zweckmässiger, man verjagt den Schwefelwasserstoff durch Erhitzen, destillirt die Säure und bringt das Destillat auf das spec. Gew. 1.091.

Extempore: Man löst einerseits 17 Th. gut getrocknetes Kaliumjodid in 58 Th. destillirtem Wasser, audererseits 15 Th. Weinsäure in 59 Th. destillirtem Wasser. Beide Lösungen werden vermischt, die Mischung wird einige Zeit an einen kühlen Ort (Eisschrank) gebracht, schliesslich beseitigt man das ausgeschiedene Kaliumbitartrat durch Filtration über Glaswolle. Diese Lösung enthält 10 Proc. Jodwasserstoff, ausserdem wechselnde Mengen von Kaliumbitartrat und ist als Buchanan's Jodwasserstoffsaure bekannt.

Eigenschaften. Die 10procentige Jodwasserstoffsäure ist eine farblose, saure Flüssigkeit, welche sich unter der Einwirkung von Luft und Licht in Folge Ausscheidung von Jod gelb bis braun färbt. Das spec. Gew. ist = 1.091. Destillirt man die Säure, so geht zunächst eine sehr verdünnte Säure über; bei 127° aber destillirt konstant eine Säure mit 57,5 Proc. HJ. Jodwasserstoffsäure ist eine einbasische Säure; die Salze heissen "Jodida".

Jodwasserstoffskure giebt mit Silbernitrat einen gelben Niederschlag von Silberjodid-AgJ, welches sowohl in Salpetersäure als auch in Ammoniak so gut wie unlöslich ist.

Versetzt man sie mit etwas Ferrichtoridlüsung, so erfolgt Ausscheidung von Jod, welches von Chloroform mit violetter Farbe gelöst wird. Die Bestimmung der freien Stinre erfolgt acidimetrisch durch Titriren mit Normal-Kalilauge und Phenolphthalein, 1 cem Normal-Kalilauge ist == 0,128 g Jodwasserstoffsäure. Gewichtsanalytisch erfolgt die Bestimmung durch Fällung als Silberjodid in der nämlichen Weise wie dies für das Silberchlorid beschrieben ist. Das erhaltene AgJ × 0,5447 giebt die Menge des vorhandenen Jodwasserstoffs an.

Prafting. 1) Jodwasserstoffsänre sei beim Erhitzen völlig flüchtig. 2) Die mit 5 Th. Wasser verdünnte Säure werde durch Baryumchlorid nicht getrübt (Schwefelsäure). 3) 10 g der 10 procentigen Saure erfordern 7,81 cem Normal-Lauge zur Neutralisation.

Aufbewahrung. Vorsichtig, in mehreren kleinen Flaschen mit Glasstopfen, vor Licht geschützt. Zusatz von etwas Silberblech oder -Draht verhindert die Jodausscheidung

für einige Zeit.

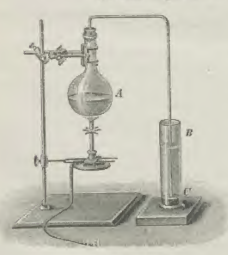
Anwendung. Man giebt Jodwasserstoffsäure als mildes Jodpraparat. Sie reizt nicht wie das Jod, ihr fehlen theilweise die Nebenwirkungen des Kaliumjodids, doch wirkt sie nach der Resorption wie das letztere. Dosis 0,5-2,0 in starker Verdilunung. Unzweckmässiges Präparat wegen der leichten Zersetzlichkeit.

Volumgewicht der Jodwasserstoffsäure bei 15° C (WRIGHT).

VelGew.	Proc. HJ	VolGew.	Proc. HJ	VolGew.	Proc. HJ
1.000	0	1 1:187	20	1:438	40
1.045	5	1.239	25	1.533	45
1.091	10	1-296	30	1.650	50
1.138	15	1.361	35	1-700	52

Unter dem Namen Jodwasserstoffsäure versteht der Chemiker das bei 127° C. siedende Hydrat JH + 5 H<sub>e</sub>O, welches das spec. Gew. 1,67 hat und 57,5 Proc. Jodwasserstoff enthalt.

# Acidum hydro-silicio-fluoricum.



Flc 17

Aeldum hydro-silicio-fluoricum. Acidum silicio-hydro-fluori-Kleselfluorwasserstoffslure. Kieselflusssäure. SiF, II, Mol. Gew. = 144. Wird in wilsseriger Lösung in der chemischen Analyse gebraucht und zwar besonders zur Trennung des Strontiums vom Baryum, da es mit Baryum eine schwerlösliche Verbindung eingeht.

Darstellung. In einen passenden Kolben A, welcher mit einem zweifach rechtwinkelig gebogenen Gasableitungsrohr versehen ist, bringt mau eine Mischung von 10 Th. gepulvertem Calciumfluorid (Flussspath) und 8 Th. Glaspulver oder Quarzsand, sowie 60 Th. kone. Schwefelsäure und mischt durch Umschwenken. Das Gasabzugsrohrführt man in eine Vorlage (Flasche oder Cylinder B), deren Boden mit einer 1-2 cm bohen Schicht Quecksilber C bedeckt ist, so ein, dass das Rohr unter dem Quecksilber mindet. Dans giesst man in die Vorlage (auf das Quecksilber) 40-50 Th. Wasser und erhitzt den Kolbeninhalt. Zunächst entweicht Siliciumfluorld SiF<sub>4</sub> gasförmig 2 CaF<sub>5</sub> +2 H<sub>4</sub>SO<sub>4</sub> + SiO<sub>5</sub> = SiF<sub>5</sub> +2CaSO<sub>4</sub> +2H<sub>4</sub>O. Wenn dieses mit Wasser in Berfhrung kommt, so zorlegt es eich in Kieselfhorwasserstoffshure und Kieselskure:

$$3 \operatorname{Si} F_4 + 4 \operatorname{H}_2 O = 2 \operatorname{Si} F_6 \operatorname{H}_2 + \operatorname{Si}(O \operatorname{H})_4$$

Die Kieselfnorwasserstoffsäure löst sich in dem Wasser, die Kieselsäure scheidet nich gallertartig ab. Man muss daher, um diese zu zertheilen, von Zeit zu Zeit umrühren. Ist die Gasentwickelung beendet, so kolitt man die Flüssigkeit durch Leinwand, presst die Kieselsäure ab und filtrirt schliesslich die Lösung durch Papier. Die so gewonnene Fluorwasserstoffsäure hat das spec. Gewicht von etwa 1,060—1,065 und enthält rund 6 Proc. SiFaH<sub>1</sub>-

Eigenschaften. Farblose Flüssigkeit, welche, in Platingefässen erhitzt, ohne Rückstand verdampft. Sie greift Glasgefässe zwar nur müssig, aber immerhin merklich an, verdampft daher in Glas- oder Porzellangefässen nicht ohne Rückstand.

Proc. Si F<sub>8</sub>H<sub>4</sub>, 0,5 1,0 1,5 2,0 5,0 10,0 Spér. Gew. 1,0040 1,0060 1,0120 1,0161 1,0407 1,0834

Sie ist eine zweibnsische Säure; die Salze heissen "Siliciofluoride". Durch Baryumchlorid entsteht in der wässerigen Lösung der Säure ein Niederschlag von Kieselfluor-Baryum SiF<sub>a</sub>Ba. Werden die Silicio-Fluoride der Alkalimetalle erhitzt, so entweicht Siliciamfluorid und es hinterbleiben Alkalifluoride.

Aufbewahrung. In Glasslaschen mit Gummistopfen, da Glasstopfen eingekittet werden.

Anwendung. Als Reagens in der chemischen Analyse.

Salufer. Unter diesem Namen wurde von England aus (1890) eine 0,6 procentige wässerige Auflösung von Natriumsiliciofluorid SiF<sub>6</sub>Na, als ungiftiges Antisepticum angeptiesen. Nach Roberts ist es schon in Lösungen 0,2:100,0 wirksam, ohne zu ätzen; solche Lösungen werden zum Ausspülen und Ausspritzen von Körperhöhlen empfohlen.

## Acidum jodicum.

l. † Acidum jodicum. Jodshure. Acide jodlque. Jodic acid. JO, H = 176. Nicht zu verwechseln mit dem gleichfalls zu besprechenden Jodshureanhydrid J.O.

Darstellung. Man übergiesst in einem geräumigen, langhalsigen Glaskolben oder in einer Retorte 10 Th. resublimirtes Jod mit 50 Th. konc. Salpetersäure von 1,5 spec. Gew. (unter einem Abzuge oder im Freien!) und erwärmt, bis alles Jod in Lösung gegangen ist, und rothe Dämpfe von Stickstoffoxyden nicht mehr entweichen. Man bringt das Reaktionsprodukt, welches aus Jodsäure und einer Lösung derselben in Salpetersäure besteht, in eine Porcellanschalo und dampft im Sandbade bei 120—130° zur Trockne. Um jede Spur Salpetersäure zu entfernen, erhitzt man den Rückstand alsdann etwa ½—1 Stunde auf 200°, löst ihn hierauf — um etwa entstandenes Jodsäureanhydrid in das Hydrat umzuwapdeln — in Wasser auf und bringt die Lösung auf dem Wasserbade zur Trockne.

Eigenschaften. Farblose rhombische Krystalle, bez. ein weisses krystallinisches Pulver, in Wasser leicht (1+1), in Alkohol schwieriger löslich. Bei  $170^\circ$  zerfällt die Jodsäure in Wasser und Jodsäureanhydrid; letzteres zerfällt bei  $300^\circ$  in Jod und Sauerstoff.

Die wässerige Lösung röthet blaues Lackmuspapier zunächst und bleicht es dann. Durch Zusatz von Rednktionsmitteln, z. B. schweiliger Säure, Schweielwasserstoff, Jodwasserstoff, Zinnchlorur, Morphin n. s. w., wird aus der wässerigen Lösung Jod abgeschieden. — Bringt man Jodsäure oder ihr Anbydrid in trockner Form mit brennbaren Substanzen (Phosphor, Schweiel, Kohle, organische Stoffe) zusammen, so erfolgt Entzündung unter Verpuffung.

Sie ist eine ein basische Säure. Ihre Salze heissen "Jodate" (man achte auf die Abweichung von der pharmaceutischen Nomenklatur!). Ausser den neutralen Salzen bildet sie durch Anlagerung von freier Säure an diese auch noch saure Salze, z. B. Kaliumbijodat KJO. + HJO.

Anwendung. In der chemischen Analyse besonders zum Nachweis des Morphins. Häufig durch eine Kombination von Kaliumjodat (KJO<sub>5</sub>) mit Schwefelsäure ersetzt. Therapeutisch als Ersatz des Kaliumjodids (Jodkaliums) innerlich in Gaben von 0,1—0,3—0,5 g mehrmals täglich in starker Verdünnung, Eusserlich in Salben und Linimenten; in Substanz oder 10 proc. Lösung als Aetzmittel.

† Kalium jodicum. Jodsaures Kalium. Kaliumjodat KJO<sub>3</sub> = 214. Man beachte die Verschiedenheit der chemischen und pharmacentischen Nomenklatur! Wird durch Neutralisiren von 176 Th. Jodsaure (JO<sub>3</sub>H) mit 69 Th. Kaliumkarbonat erhalten. Es krystallisirt aus der wässerigen Lösung in harten, glänzenden, tesseralen Krystallen JO<sub>3</sub>K + '/, $H_0$ O; letzteres entweicht bei 105°. Löslich in 13 Th. kaltem oder in 3 Th. siedendem Wasser. Wird in der nämlichen Weise angewendet wie das Kaliumjodid (KJund wie das Kaliumchlorat, ist auch therapeutisch mit der gleichen Vorsicht wie letzteres zu behandeln. Dosis 0,2-0,5 g mehrmals täglich.

†Kalium bijodicum. Kaliumbijodat. Einfachsaures Kaliumjodat KJO<sub>B</sub>. HJO<sub>B</sub>. = 390. Dieses Salz scheidet sich aus, wenn man zu einer heissgesättigten Lösung von 214 Th. Kaliumjodat (KJO<sub>B</sub>) 176 Th. Jodsäure (JO<sub>B</sub>H) fügt. Glänzende, farblose, in Wasser schwer lösliche, rhombische oder monokline Krystalle. Ist von Mainacka in Mischangen mit Kaliumjodid (KJ) als Urmaass für Jodometrie empfohlen worden. Die Reaktion verläuft nach der Gleichung:

$$KH(JO_a)_a + 10KJ + 11HCl = 12J + 11KCl + 6H_aO.$$

† Natrium Jodicum. Jodsaures Natrium. Natriumjodat NaJO<sub>4</sub> = 198. Wird wie das vorige durch Neutralisation von 176 Th. Jodsaure mit 53 Th. wasserfreiem Natriumkarbonat dargestellt. Weisses krystallinisches, in 20 Th. Wasser lösliches Pulver. Innerlich als Ersatz des Jodkalis bei Bronchialssthma, Drüsenanschwellungen, neuralgischen Affektionen und Blutungen des Magens. Dosis 1 g pro die. Aeusserlich an Stelle von Jodoform und Kaliumchlorat.

II. † Acidum Jodicum anhydricum. Jodsäure-Anhydrid. Jodpentoxyd J<sub>2</sub>O<sub>5</sub> = 334. Erhitzt man das Jodsäurehydrat JO<sub>5</sub>H auf 200°, so geht es in das Anhydrid J<sub>2</sub>O<sub>5</sub> über. Farbloses krystallinisches Pulver, in Wasser löslich unter Uebergehen in das Hydrat JO<sub>2</sub>H. unlöslich in absolutem Alkohol, Aether, Benzin, Schwefelkohlenstoff. Spec. Gew. 4,47. Zerfällt bei 300° in Jod und Sauerstoff. Giebt seinen Sauerstoff an brennbare Körper leicht ab, verpufft daher mit den unter Jodsäure aufgeführten Substanzen. Daher Vorsicht; Jodsäure ist in dieser Hinsicht wie Chlorsäure zu behandeln.

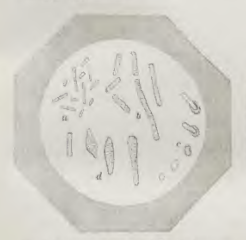
Jodogen. Zur Desinfektion von Wohnräumen etc. bestimmte Räucherkerzehen, bestehen aus Kaliumjodat  $(JO_aK)$  und Kohle und sollen beim Verbrennen Joddämpfe erzeugen.

### Acidum lacticum.

Acidum lacticum (Austr. Brit. Germ. Helv. U-St.) Acide lactique (Gall.). (Gährungs-)Milchsäure. Lactic acid. Aethyliden-Milchsäure.  $\alpha$ -Oxy-Propionsäure.  $C_3$   $H_6$   $O_3$ . Mol. Gew. = 90. Die von den genannten Pharmakopöen aufgenommene Milchsäure ist durchweg von der gleichen Beschnffenheit. Sie soll 75 Proc. reine Milchsäure und 25 Proc. Wasser enthalten.

Darstellung. Man löst 3 kg Zucker (Saccharum album) und 15 g Weinsäure in 17 Litern warmen Wassers auf und läst diese Lösung 2 Tage an einem warmen Orte stehen, damit der Rohrzucker invertirt, d. h. in ein Gemenge von Dextrose und Lävulose (Invertzucker) umgewandelt werden kann. Alsdann fügt man 100 g alten Käse sowie 1200 g käufliches Zinkoxyd hinzu, welche in 4 Litern saurer Milch vertheilt sind, und lässt das Ganze unter öfterem Umrühren 8—10 Tage bei 30—40° C. stehen. Die Gährung gilt als beendet, wenn die ursprünglich dünnflüssige Masse sich in einen steifen Brei verwandelt. Derselbe besteht sus Krystallen von milchsaurem Zink (Zinklaktat), welchen etwas Mannit beigemengt ist. Man bringt die Masse durch Erhitzen bez. Aufkochen wieder in Lösung, filtrirt und dampft das Filtrat zur Krystallisation ein. Die erhaltenen Krystalle werden durch Umkrystallisiren gereinigt, dann in Wasser gelöst, und die wässerige Lösung nun mit gewaschenem Schwefelwasserstoffgase gesättigt:

Es fällt weisses Zinksulfid (Schwefelzink) aus, die vorher an Zink gebundene Milchsäure wird in Freiheit gesetzt und ist jetzt in wässeriger Auflösung vorhanden. Man lässt absetzen, filtrirt vom Zinksulfid ab und dampft die wässerige Milchsäurelösung bis zur Konsistenz eines dünnen Sirups ab. Da der letztere in der Regel noch etwas Mannit und Zinklaktat enthält, so löst man ihn nach dem Erkalten in Acther auf, wobei Zinklaktat und Maunit ungelöst zurückbleiben. Man entfernt darauf den Aether durch Destillation und bringt die ätherfreie Milchsäure durch Eindampfen auf ein spec. Gew. von etwa 1.24, worauf man sie nach dem Erkalten auf das geforderte spec. Gew. von 1,21 bis 1.22 einstellt. (Lautemann.)



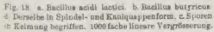




Fig. 19. Oddium lactis bel 200 facher linearer Vergrösserung.

Nach Gadames entsteht bei dieser Art der Darstellung neben inaktiver Milchsäure auch rechtsdrehende.

Die Bildung der Milchsaure aus Kohlehydraten ist ein physiologischer Vorgang. Eine Anzahl von Mikroorganismen haben die Fähigkeit, gewisse Kohlehydrate (Milchzucker, Traubenzucker, Rohrzucker, Mannit, Sorbit, Inosit) in Milchsäure zu verwandeln. Diese Umwandlung der Glukose z. B. pflegt man durch die einfache Gleichung:  $C_0H_{12}O_0=C_0H_{12}O_0$  auszudrücken. Zu den erwähnten Organismen gehören sämmtliche Eiterplize, besonders die Staphylokokken, ferner Bacillus oxytocus perniciosus, Bacterium coli commune, Bact. lactis aèrogenes, Bacillus prodigiosus. Als Milchsäureferment wat thornwaner gilt der von Hurppe beschriebene Bacillus acidi lactici Hurppe. Dieser bildet kurze, dioke Zellen, welche mindestens ½ mal länger als breit sind und meist zu zwei, seitener zu vier aneinanderhängen. Sie haben keine Eigenbewegung, erzeugen aber Sporen und sind Aeroben, d. h. sie bedürfen zu ihrer Entwicklung Sauerstoff.

Wesentlich für den Eintritt der Milchsäuregährung ist also, dass ein Kohlehydrat (Traubenzucker, Invertzucker) vorhanden ist, welches gespalten werden kann, ferner Milchsäureferment, welches die Spaltung bewirkt. Das Ferment bedarf zu seiner Entwickelung Eiweissstoffe, die ihm in Form von Milch dargeboten werden. Ferner ist seine Thätigkeit an eine gewisse Temperatur gebunden. Das Optimum liegt bei 35—42°. Oberhalb 45° hört die Gährung auf. Endlich muss die gebildete Milcheäure durch eine Base (ZnO, CaCO<sub>8</sub>, BaCO<sub>9</sub>, NaHCO<sub>8</sub>), welche das Ferment nicht tödtet oder sehwächt, von Zeit zu Zeit neutralisirt werden, da die Gährung sonst stillsteht. Sobald die Milcheäuregährung abgelaufen ist, muss die Flüssigkeit verarbeitet werden, da sonst die gebildete Milcheäure in Buttersäure umgewandelt wird.

Früher wurde die in saurer Milch stete vorkommende "Sprosshefe oder Milchhefe" (Oldium lactis Frankrius) als Träger der Milchsäuregührung angesehen, indessen ist diese

an der Milchsäuregührung nachweislich unbetheiligt.

Eigenschaften. Die officielle Milchsäure enthält neben rund 75 Proc. Milchsäure noch 25 Proc. Wasser. Die in ihr enthaltene Milchsäure ist vorzugsweise die Aethylidan-

Milchsäure oder z-Oxypropionsäure CH, CH (OH) CO, H.

Die officinelle Milcheäure ist eine farblose oder schwach gelbliche, rein sauer schmeckende, etwas hygroskopische Flüssigkeit, leicht löslich in Wasser, Alkohol und Aether, nicht löslich in Benziu, Chloroform und Schwefelkohlenstoff. Sie ist in der Regel optisch inaktiv, bisweilen auch rechtsdrehend. Auf dem Platinbloche erhitzt, verbrennt sie mit bläulicher Flamme, ehne zu verkohlen. Wird sie über die Koncentration von  $75^{\circ}/_{\circ}$  higaus eingedampft, so eutsteht Milcheäureanhydrid  $C_6H_{10}O_6$ ; bei  $160^{\circ}$  geht sie in das Anhydrid (Laktid  $C_6H_4O_6$ ) über, welches destillirt. Sie wird durch Bieiscetat nicht gefällt (Unterschied von Aepfelsäure) auch nicht nach Zusatz von Ammoniak (Unterschied von Glykolsäure), durch Kaliumpermanganat wird sie unter Auftreten von Aeetaldahyd oxydirt. Kalische Kupferlösung reduzirt sie nicht. Sie ist eine ein basische Säure, ihre Salze heissen "Laktate".

Folgende Reaktion: "Vermischt man 10 ccm einer 4 proc. Karbolsäurelösung mit 20 ccm Wasser und einigen Tropfen Ferrichlorid, so eutsteht blauviolette Färbung, welche durch geringe Mengen von Milchsäure in Gelb übergeht," wird als charakteristisch für Milchsäure angegeben, eutbehrt aber so ziemlich jeder Eigenart, wie denn die Milchsäure

überhaupt eine reaktionsarme Shure ist.

Der exakte Nachweis und die Bestimmung der Milchsäure erfolgt am zweckmässigsten durch die Darstellung und Analyse des Zinksalzes. Dieses hat die Zusammensetzung  $(C_3H_6O_6)_6$  Zn + 3  $H_0O_7$ , enthält 27,27 Proc. ZnO und 18,15 Proc.  $H_2O_7$ , und ist löslich in 52 Th. Wasser, unlöslich in Alkohol.

Prüfung. 1) Klare Auflösung in einem Gemisch aus gleichen Volumen Weingeist und Aether (Laktate, Mannit, Zucker, Gummi). 2) Mit Zinkoxyd im Geberschuss versetzt und erwärmt, dann mit absolutem Weingeist extrahirt, darf das abgedampfte Filtrat keinen süssen Rückstand hinterlassen (Glycerin). 3) Nach der Gebersättigung mit Kalkwasser darf keine Trübung entstehen (Weinsäure, Phosphorsäure, Oxalsäure), auch nicht beim Erhitzen bis zum Aufkochen (Citronensäure). 4) Völlige Indifferenz gegen Schwefelwasserstoffwasser, auch nach dem Gebersättigen mit Aetzammon (Metalle).

2 g Milchsäure (von 75 Proc. Gehalt) bedürfen zur Neutralisation (Phenolphthale'in

als Indikator) = 16,66 ccm Normal-Kalilauge.

Aufbewahrung. In Flaschen mit Glasstopfen, vor ammoniakalischer Luft geschützt. Wirkung und Anwendung. Die Milchsäure zeigt die Wirkung der Säuren im allgemeinen: In koncentrirtem Zustande wirkt sie auf Schleimhäute ätzend. Man benutzt sie daher äusserlich als Actzmittel und in Form von Inhalationen bei verschiedenartigen Affektionen der Rachen- und Nasenhöhle (Leukoplakie), auch zum Auflösen diphtherischer Membranen. Gelegentlich dient sie auch einmal zum Entfernen des Weinsteins von den Zähnen. Innerlich in sehr starker Verdünnung (1:100 bis 150) gilt sie als ein die Verdauung unterstützendes Mittel, doch wird sie verhältnisamässig selten verordnet, sondern viel häufiger in Form von Molken, saurer Milch oder Buttermilch gebraucht. Uebrigens gehört die Milchsäure zu tenjenigen organischen Säuren, welche längere Zeit hindurch auch

in grösseren Gaben gut vertragen werden. Milchsäure wird im Organismus zu Kohlensaure verbraunt, daher haben milehsaure Alkalien die Eigenschaft, das Blut alkalisch zu machen. Im allgemeinen tritt die innerliche Anwendung gegenüber der äusserlichen sehr weit zurück, wenn man den Verbrauch von Milchsäure in den Genuss- und Nahrungsmitteln (Gurken, Sauerkraut, saure Milch etc.) bei dieser Betrachtung ausser Acht lässt.

Technisch, mit Salzsäure gemischt, als Lösungsmittel für die Eiweissstoffe bei der Fettbestimmung der Milch mit dem Laktokrit. In 1 procentiger oder koncentrirterer Lösung

als Entkalkungamittel beim Mikroskopiren.

Rechts-Milchsäure. Para-Milchsaure. Fleisch-Milcheaure. Aktive Milchsäure. Dieses physikalische Isomere der Gährungsmilehsäure ist in der Fleischilfässigkeit (daher auch im Fleischextrakt) enthalten. Die freie Säure ist rechtsdrehend. Das Zinkstalz (CaHaO<sub>2</sub>) Zn + 2 H<sub>2</sub>O krystallisirt nur mit 2 Mol. Wasser, löst sich in 17,5 Th. Wasser oder in 1110 Th. Alkohol und ist rechtsdrehend. - Diese Saure kann kunstlich auch durch einen besonderen Mikroorganismus, den "Micrococcus acidi paralactici" auf dem Wege der Gährung erhalten werden.

Warzenmittel. Salicylsäure 1,0, Milchsäure 1,0, Kolledium 8,0. Täglich 2-3 mal

die Warzen oder Hühneraugen zu pinseln.

Laktokrit-Säure, d. i. Säuremischung für den Laktokrit von Lavan, besteht aus 95 Vol. Milchsbure und 5 Vol. Salzsäure von 25 Proc.

Limonada Acidi lactici. Bp. Acidl lactici 5.0 Stropt Seechart 1000,0 Aquae Taglich mehrmals sin halbes Weinglas roll.

Pastilli Acidi lactici. Ep. Acidl Inctfel 10.0 Saccharl pulverall 88.0 Vanithe seccharatee 2,0 Tragacauthae pulveratae 0,1 Flant pastilli 50. Vor jeder Mahlzelt 3-5 Pestillen.

Pulvis dontifrielus cum Acido Inotico. Rp. Acidi lactici 8.0 \$0.0 Talci veneti Olel Mentine pip gtt 3. Zur Reinigung der Zühne von Weinstein.

## Acidum metatartaricum.

Acidnm metatartaricum. Metaweinslure. Metaweinsteinslure. C, II, 0, = 150. Diese Säure ist als eine amorphe Modifikation der gewöhnlichen oder Rechts-Weinsäure aufzufassen. Sie entsteht aus der letzteren durch Erhitzen bis zum Schmelzen.

Darstellung. Man bringe eine angemessene Menge grob gepulverter Weinsäure in ein Kasserol aus Porcellan und erhitze im Sandbade bis zum Schmelzen, rühre die guschmolzene Masse einige Male mit einem erwärmten dicken Glasstabe um und lasse sie in Tropfen auf eine kalte Glas- oder Porcellauplatte fallen. Sobaid die Tropfen erstarrt sind, stosse man sie mit einem scharfen Messer ab und bringe sie in gut zu verschliessende Gefässe.

Eigenschaften. Klare, durchsichtige, sehwach gelblich gefärbte Kugelsegmente, aus Metaweinsaure bestehend. Sie sind hygroskopisch und schmelzen bei 120° (krystallisirte Weinsture schmilzt erst bei 170°). Die wässerige Lösung ist rechtsdrehend und verwandelt wich hald in eine solche von Rechts-Weinsäure. Die Salze der Metaweinsäure - "Metatartrate" - sind leichter löslich als diejenigen der gewöhnlichen Rechts-Weinshure. In wässeriger Lösung gehen sie allmählich, rascher beim Erhitzen, in die Salze der gewöhnlichen Rechts-Weinsäure über.

Anwendung. Metaweinsäure ist früher als Surrogat für Citronensäure empfohlen worden, hat sich aber nicht einführen können, da sie in wässeriger Auflösung eben wieder in Weinsaure übergeht. Ausserdem hat man mit ihrer Hülfe ein leicht löslichen Magnesium-Salz dargestellt.

Magnesium metatartaricum. Magnesium metatartrat C.H.O.Mg = 172. Zur Bereitung rührt man 11,0 Magnesiumsubkarbonat mit 30 0 kaltem Wasser an und fügt allmählich eine kalt bereitete Lösung von 17,5 Metaweinsäure in 42,0 destillirtem Wasser hinzu. Nach beendigter Neutralisation wird filtrirt und das Filter mit Wasser nachgewaschen, bis das Filtrat 100,0 beträgt, Die Lösung enthält 20 Proc. Magnesiummetatartrat. Dosis: 1—2stündlich einen Esslöffel. Das Salz kann nur in Lösung bereitet werden und geht in dieser allmählich in gewöhnliches Magnesiumtartrat über.

# Acidum molybdaenicum.

Acldum molybdaenieum. Molybdänsäure. Molybdäntrioxyd. Aclde molybdaenique. Molybdie acid. MoO<sub>a</sub>. Mol. Gew. = 144. Unter dem Namen "Molybdänsäure" ist das Molybdänsäureanhydrid MoO<sub>a</sub> zu verstehen. Dasselbe wird in der Regel entweder

aus dem Molybdänglanz MoS, oder aus dem Gelbbleierz Pb MoO, bereitet.

Darstellung. 1) Im Kleinen erhitzt man Molybdänglanz in einer Verbrennungsröhre und leitet Luft darüber, bis alles oxydirt und das Molybdantrioxyd sublimirt ist. 2) In grösseren Mengen stellt man es her, indem man den gepulverten Molybdänglanz, mit dem gleichen Raumtheil reinem Quarzsand innig gemischt, auf einer flachen Eisenschale röstet. Das Röstprodukt wird mit verdünntem Ammoniak ausgezogen, die Lösung mit Ammoniumsulfid, um Kupfer zu fällen, versetzt, filtrirt, zur Trockne verdampft und der Rückstand wieder in verdünntem Ammoniak gelöst. Durch Verdampfen der filtrirten Lösung erhält man Krystalle von Ammoniummolybdaenat. Man dampft diese mit Salpetersäure ein und laugt den Rückstand mit Wasser aus, wodurch Ammoniumnitrat gelöst wird, während das in Wasser fast unlösliche Molybdäntrioxyd zurückbleibt. 3) Aus Gelbbleierz erhält man es, indem man dieses mit gleichen Theilen wasserfreiem Natriumkarbonat schmilzt. Die erkaltete Schmelze wird mit Wasser ausgelaugt, wodurch das entstandene Natriummolybdänat in Lösung übergeht. Man zersetzt die Lösung durch Salpetersaure in geringem Ueberschuss; das Ganze wird zur Trockne eingedampft und mit Wasser ausgewaschen. Die zurückbleibende Molybdansäure wird durch verdünntes Ammoniak in Ammoniummolybdanat übergeführt und aus diesem wie sub 2 abgeschieden.

Eigenschaften. Im Handel unterscheidet man ein Acidum molybdaenicum purissimum, frei von Natrium, Ammonium und Salpetersänre, und ein Acidum molybdaenicum purum, welches erhebliche Mengen von Natriummolybdänat, Ammoniummolybdänat sowie Salpetersäure und in der Regel nur etwa 85 Proc. freie Molybdänsäure enthält.

Die Molybdänsäure bildet eine weisse oder sehr schwach gelbliche, lockere pulverige Masse von schwach metallischem Geschmack, welche sich in Wasser, ohne damit ein Hydrat zu bilden, zu kleinen krystallinischen seidenglänzenden Nadeln oder Blättehen zertheileb lässt und sich darin 1:800 auflöst. Beim Erhitzen wird sie gelb, erkaltet wieder weiss. In der Rothglühhitze schmilzt sie zu einer gelben krystallinischen Masse. In geschlossenem Gefäss fässt sie sich erhitzen, ohne sich zu verflüchtigen, im Luftstrome sublimirt sie aber in krystallinischen Blättehen. Sie ist unlöslich in Weingeist, leicht löslich in Ammoniak-flüssigkeit.

Mineralsäuren lösen die Molybdänsäure, nicht aber die geglühte, welche jedoch von

Kaliumbitartrat gelöst wird.

Mit den Basen bildet die Molybdänsäure neutrale und mehrfach saure Salze vom Typus Mo O<sub>4</sub> M<sub>4</sub> die Salze heissen "Molybdänate". Die Alkalimolybdänate sind in Wasser löslich, die anderen Molybdänate darin unlöslich. Bei der Reduktion der Molybdänsäure treten verschiedene (meist blaue) Färbungen auf, welche als Reaktionen Verwendung finden.

Schwefelwasserstoff fällt aus der sauren Lösung, diese anfangs blau färbend, braunes, in erwärmtem Schwefelammonium lösliches Molybdänsulfid, und die über dem Niederschlage stehende Flüssigkeit erscheint blau.

Wird eine Flüssigkeit, welche ein Phosphat enthält, mit einem starken Ueberschuss Ammoniummolybdänst und einer reichlichen Menge Salpetersäure versetzt und erwärmt oder längere Zeit an einem warmen Orte stehen gelassen, so färbt sich die Flüssigkeit gelb, und es scheidet sich ein gelber Niederschlag ab, welcher die gesammte Phosphorsäure als Molybdänphosphorsaures Ammonium 22 Mo C<sub>s</sub> + 2(NH<sub>4</sub>)<sub>s</sub> PO<sub>4</sub> + 12 H<sub>2</sub>O anthält. Dieser Niederschlag ist unlöslich in einer genügend koncentrirten Lösung von Salpetersäure oder Molybdän-Salpetersäure, dagegen löslich in Ammoniakflüssigkeit. Sein Entstehen gilt als Reaktion für Phosphorsäure, doch ist zu beachten, dass auch Arsensäure unter den gleichen Bedingungen unlösliche gelbe Niederschläge giebt.

Wird eine mit wenig Salzsäure angesänerte Ammonmolybdänatlösung zu einer Flüssigkeit, welche Zucker enthält, zugesetzt und gekocht, so färbt sich die Flüssigkeit blau (Reaktion auf Molybdänsäure wie auf Zucker). Wird in vorstehender Probe mit vieler Salzsäure sauer gemacht und gekocht, und dann die gelbe Flüssigkeit mit Rhodankalium versetzt, so erfolgt eine Karminrothe Farbenreaktion. Die karminrothfürbende Sub-

stanz, Molybdan-sesquirhodanid, ist in Aether löslich.

Gallusgerbsäure erzeugt in einer Molybdanatlösung eine blutrothe, Ferrosalze, auch

metallisches Zink, erzengen in der salzsauren Lösung eine blaus Färbung.

Anwendung. Die Molybdänsäure wird nur zur Darstellung mehrerer Molybdänste, welche man als Reagentien in der Analyse benutzt, verwendet. Das Ammonmolybdänst ist das gebräuchlichste Salz. Vgl. Alkaloïdis.

## Acidum nitricum.

Acidum nitricum. Acidum azoticum. Salpetersäure. Acide azotique. Nitrie acid. Als "Salpetersäure" bezeichnet man Lösungen des Salpetersäurehydrates in Wasser. Je nach der Koncentration und der Reinheit unterscheidet man 1) Rohe Salpetersäure und zwar a) als doppeltes Scheidewasser, b) einfaches Scheidewasser, II) reine Salpetersäure. HNO<sub>4</sub>. Mol. Gew. = 63.

l. † Acidum nitricum crudum. Robe Salpetersäure. a) Doppeltes Scheide-wasser. Ist eine Salpetersäure von 40° B. oder dem spec. Gewicht 1,38—1,39 mit einem Gehalt von 60—64 Proc. Salpetersäurehydrat HNO<sub>4</sub> (oder 52—55 Proc. Salpetersäureanhydrid N<sub>4</sub>O<sub>5</sub>). Gall.: Acide azollque du commerce. Spec. Gew. 1,39. Germ.: Acidum aitricum crudum. Spec. Gew. 1,38—1,40 mit mindestens 61 Proc. HNO<sub>2</sub>. Diese Säure findet Verwendung in der Technik, ferner im pharmaceutischen Laboratorium zur Darstellung chemischer Präparate.

b) Einfaches Scheidewasser, früher als Acidum nitrieum erudum, Spiritus Nitri, Aqua fortis bezeichnet, hat das spec. Gew. von 1,320—1,330 mit einem Gehalte von 50—53 Proc. Salpetersäurehydrat (oder 43—45 Proc. Salpetersäureanhydrid N<sub>2</sub>O<sub>b</sub>). Zur Herstellung desselben wird das doppelte Scheidewasser mit Wasser verdünnt und zwar 100 Gewichtstheile doppeltes Scheidewasser mit 20 Gewichtstheilen Wasser oder 100 Volume

doppeites Scheidewasser mit 28 Volumen Wasser.

Die rohe Salpetersäure ist eine farblose, oder gelbliche, stark saure, ätzende, an der Luft schwach rauchende, beim Erhitzen in einer Platinschale bis auf einen sehr geringen Rückstand flüchtige Flüssigkeit, welche ausser Salpetersäure als Verunreinigungen enthält: Stickstoffdioxyd NO<sub>3</sub> (sog. Untersalpetersäure), Chlor, Jod, Schwefelsäure, Calcium-, Natriumund Eisensalze. Als Vorfälschung können ihr (zur Erhöhung des spec. Gewichtes) Natriumsulfat, besonders aber Natriumnitrat zugesetzt sein.

Aufbewahrung. In Flaschen mit Glasstopfen (Korkstopfen werden rasch zerstört) mit übergestülpter Glasglocke, an einem kühlen, dunklen Orte; vorsichtig. Als Signatur eignen sich besonders radirte Schilder. Unter dem Einfluss des Lichtes erfahren die koncentrirteren Sorten Zersetzung unter Gelbfärbung. Das Gleiche geschieht beim Einfallen von Holz, Stroh, Papier u. dgl. Beim Umgiessen benutze man stets einen Trichter und hüte sich vor dem Einathmen der Dämpfe. Grössere Vorräthe lasse man nicht in den Ballona, sondern fülle sie in Standflaschen von 5-8 Litern um. Verschüttete Säure wird

durch Aufschütten von Sand (nicht Sägespähne!) und Aufnahme mit viel Wasser unschädlich gemacht. Vorsicht wegen des Einathmens von Dämpfen!

Anwendung und Abgabe. Therapeutisch wird das doppelte Scheidewasser bisweilen als Zusatz zu Fussbüdern verordnet, ausserdem dient es (auch in der Thiermedicin) zum Actzen von Warzen und Wunden. Im pharmsceutischen und chemischen Laboratorium gebraucht man es zur Darstellung der Schiessbaumwolle, des Colloxylins, Nitroglycerins, Nitrobenzols, Kupfernitrates u. a. Praparate. In den Gewerben findet es zahlreiche Ver-

Es unterliegt keinem Bedenken, das Scheidewasser an zuverlässige, bezw. bekannte Personen abzugeben. Dabei befolge man indessen folgende Grundsatze: 1) Man fülle es niemals in Flaschen oder Gefässe, welche der üblichen Meinung nach für Getränke bestimmt sind. 2) Man signire die Gefässe ordnungsgemäss mit den Etiquetten "Vorsicht", "Aeusserlich", "Gift". 3) Man verweigere die Abgabe un Unerwachsene. 4) Man stelle in allen Fällen fest, wozu das Scheidewasser gebraucht wird. 5) Im Zweifel gebe man das einfache Scheidewasser ab, das doppelte nur dann, wenn der beabsichtigte Zweck eine

so stark koncentrirte Salpetersaure erfordert.

Werden Quecksilber und Scheidewasser zu gleicher Zeit gefordert, so verweigere man die Abgabe, falls diese Ingredienzien zur Herstellung eines Krätzemittels dienen sollen. Die unverständige Anwendung Merkuro- (oder Merkuri)nitrathaltiger Krätzemittel kann in hohem Grade gesundheitsgefährlich werden.

Für den Transport des doppelten Scheidewassers besehte man Folgendes: die Ballons dürfen niemals zu mehr als \*/10 des Fassungsraumes angefüllt werden. Sie sind nur mit dem Feuerzuge versendbar und dürfen niemals so verfrachtet werden, dass ein den dienten Sennentstellen answerstet sind. Beliehtung kunn zur theilweisen Zennentstellen answerstet sind. sie den direkten Sonnenstrallen ausgesetzt sind. Belichtung kann zur theilweisen Zer-setzung der Salpetersäure führen. In Folge der Entwickelung von Stickoxyden treten Dampfspannungen in den Ballons auf, welche Zertrümmerung der letzteren veranlassen können. Ergiesat sich aber Salpetersäure von dieser Koncentration auf Holz, Stroh, Papier und dergl. andere brennbare Substauzen, so kann der Ausbruch verheerender Schadenfauer die Folge sein.

Das Einathmen der aus Salpetersäure entwickelten Dumpfe (Salpetrigsäure, Stickoxyde) vermeide man thunlichst. Sie pflegen zunächst nicht lästig zu fallen. Nach mehreren Stunden anscheinend guten Befindens aber treten schwere Vergiftungserocheinungen auf, und nicht selten erfolgt plötzlicher Tod durch Herzschlag.

Il + Acidum nitricum purum. Reine Salpetershure. Ist in allen hier berückeichtigten Pharmakopöen enthalten, aber von sehr verschiedener Koncentration. Als Acidum nitricum führen sie auf: Brit. Germ. Helv. U-St. Als Acidum nitricum concentratum: Austr. Als Acide azotique officinale: Gall.

	Austr.	Brit	Gali.	Germ.	Helv.	U-St	
Herelchnung	Acid. Bitr. couc.	Acid. nitr.	Acide asotlque offic.	Add. nive	Acid, pitr.	Acid. nitr	
Spec. Gew, bei 150	1,300	1,420	1,390	1,163	1,153	1,414	
Procente H NO	47,45	70,0	63,09	95,0	25,0	68,0	

Darstellung. Dieselbe erfolgt durch Rektifikation von rober Salpetersäure (doppeltem Scheidewasser) in unchstehender Weise.

Eine in ein Sandbad a gesetzte Retorte b fallt man etwas über 1/4 ihres Rauminhaltes mit doppeltem Scheidewasser an, nachdem man vorher ca. 3 g gepulverten reinen Kalisalpeter auf ein Liter der Säure in die Retorte eingeschüttet hat, legt einen Kolben c an, wie in der Abbildung auf S. 75 angegeben ist, und erhitzt bis zum gelinden Aufkochen. Da hier eine viel Wasser enthaltende Säure destillirt, so ist die anhaltende Abkühlung der Vorlage unerlässlich. Sobald der Retorteninhalt heiss wird, sammelt sich Abkühlung der Vorlage unerlässlich. Sobald der Retorteninhalt heise wird, sammelt sich füber demselben ein brauurother Dampf, aus Chlor und Untersalpetersäure bestehend, welcher bei weiterer Erhitzung in die Vorlage mit Salpetersäuredämpfen abfliesst und sich hier zum Theil verdichtet. Wenn die Temperatur der kochenden Slüre bis auf ca. 120° gestiegen ist, ist auch die ganze Menge Chlor und Untersalpetersäure ausgetrieben, der Dampf in der Retorte erscheint nach und nach weniger gefürbt und wird zuletzt ganz farblos. Wenn dieser Zeitpunkt heranrückt, nimmt man den Kolben ab und ersetzt ihn durch einen anderen, indem man zugleich einige Tropfen der überdestillirenden Säure in einem etwas weiten Reagircylinder auffängt, in welchem sich einige Tropfen Silbernitratlösung, mit cs. 5 cem destillirtem Wasser verdünnt, befinden. Im Falle das Destillat noch eine geringe Trübung erzeugt, destillirt man ca. 10 Minuten weiter und prüft nochmals. Erweist sich das Abtropfende endlich frei von Chlor, so legt man einen anderen reinen Kolben vor und destillirt bei guter Abkühlung desselben so lange, bis der Rückstand in der Retorte noch ca. 1/8 der eingegossenen Säure beträgt. Auf diese Weise erlangt man mehr als 1/8 einer reinen Säure von ungeführ 1,38 spec. Gew. und das zuerst überdestillirende und das zurückbleibende Sechstel lassen sieb wieder als rohe Säure verwenden.

Die überdestillirte Saure ist in der Regel gelblich gefärbt durch gelöste Suckstoffoxyae. Will man eine Saure von so hoher Koncentration darstellen, wie Brit. und U-St.
ne vorschreiben, so muss man sich darauf beschränken, die Hauptmenge der Stickstoffoxyde durch Einblasen eines Luftstromes wegzuschaffen. Will man dagegen eine weniger
koncentrirte Säure bereiten, so verdünnt man das Destillat mit Wisser bis zu dem geforderten spec. Gew. und erhitzt die so verdünnte Säure im Sandbade (in einem schräg
gestellten Kolben) so lange auf 110°, bis die mit dem vierfachen Volumen Wasser verdünnte Säure Kaliumpermanganat nicht mehr reducirt.

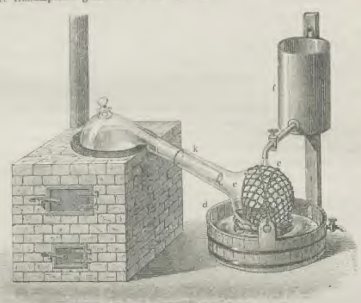


Fig. 20

Eigenschaften. Die konc. Säuren sind geiblich gefürbt und rauchen stark an der Luit, zersetzen sich auch im Sonnenlicht ziemlich rasch. Die verdünnteren Säuren sind farblos, zersetzen sich weniger leicht. Beim Erhitzen sind sie sämmtlich völlig flüchtig. Unterwirft man verdünnte Lösungen von Salpetersäure der Destillation, so geht zunächst eine sehr dünge Säure über; bei 123° destillirt konstant ein etwa 70 Proc. HNO, enthaltendes Hydrat: 2 HNO, +3 H<sub>2</sub>O. Wird Salpetersäure von grösserer Koncentration als 70 Proc. destillirt, so geht zunächst unter theilweiser Zersetzung in Stickoxyd und Sauerstoff wasserfreie Salpetersäure über, bis der Kolbeniahalt die Koncentration von 70 Proc. HNO, bat, werauf dann dieses Hydrat konstant überdestillirt.

Aufbewuhrung. In Glasflaschen, vor Sonnenlicht geschfitzt. Vorsichtig.

Prüfung. 1) Salpetersäure mit einem Gehalt von 25-40 Proc. HNO<sub>3</sub> sei farblos, die ca. 70 procentige nur gelblich gefärbt. 2) In Platingefässen erhitzt sei sie ohne Rückstand flüchtig. 3) Die mit dem 4-10 fachen Volumen Wasser verdünnte Säure werde weder durch Baryumnitrat (Schwefelsäure), noch durch Silbernitrat (Chlor) getrübt, noch durch Kaliumferrocyanid gebläut (Eisen). 4) Wird die mit 2 Raumtheilen Wasser verdünnte Säure mit wenig Chloroform geschüttelt, so darf dieses, auch nach Zusatz eines in die Säureschieht hineinragenden Zinkstückchens, nicht violett gefärbt werden (Jod. Jodshure).

Anwendung. Auch in starker Verdinnung (1 Th. der 25 proc. Säure: 200 Th.) auf seiten innerlich bei Leberaffektionen, Gelbsucht, Batonr'scher Kraukheit. Acusser-

lich in konc. Zustande stark ätzend, erzeugt gelbgefärbte Schorfe. Man benutzt die 25 proc. Säure als Aetzmittel, mit Wasser verdünnt (30-50 g auf ein Fussbad) zu Fussbäderz, zum Bepinseln (1:10) von Frostbeulen, wenn offene Stellen nicht vorhanden sind. In starker Verdünnung (1,0-2,0:100,0) als Verbandwasser gegen Hospitalbrand.

Technisch namentlich als Reagens in der chemischen Analyse. Antidot: Ist Salpetersäure verschluckt worden, so reiche man Milch, Eiweiss, Wasser, gebraunte Magnesia, Seifenlösung. Kohlensaure Alkalien sind wegen der Kohlensäure-Entwickelung unzweckmässig.

III. † Acidum nitricum dilutum. Verdünnte Salpetersäure. Diluted nitric acid. Durch Verdünnen der koncentrirteren Säure dargestellt und von Austr. Brit. Helv. nnd U-St. aufgenommen, ist in den einzelnen Pharmakopöen von verschiedenem Gehalt.

	Austr.	Brit.	Helv.	U-St.
Spec. Gew.	1,129	1,101	1,056	1,057
Procente HNO	21,42	17,44	10,0	10,0

Die Helv. führt als Höchstgaben der verdünnten Säure an: 1,0 g pro dosi, und 5,0 g pro die.

IV. † Acidum nitricum fumans (Germ. Helv.). Acidum nitrico-nitrosum (Austr.). Spiritus Nitri fumans. Rothe rauchende Salpetersäure. Ist fast wasserfreies Salpetersäurehydrat HNO<sub>2</sub>, welches mit Stickstoffdioxyd NO<sub>2</sub> (Untersalpetersäure) gesättigt ist. Hat im koncentrirtesten Zustande das spec. Gew. 1,505—1,510. Die genannten Pharmakopöen schreiben übereinstimmend als spec. Gew. 1,45—1,50vor. Das Präparat wird nur ausnahmsweise im pharmaccutischen Laboratorium dargestellt. Rothbraune Dümpfe ausstossende, sehr saure, stark ätzende Flüssigkeit.

Darstellung. In eine in ein Sandbad einzusetzende Retorte mit Tubus a, an welche eine Vorlage b mit dem Tubus c und Glasrohr d angeschlossen ist, giebt man 10 Th. grob-

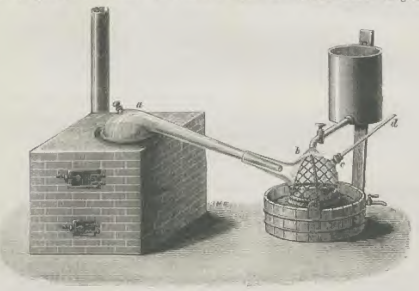


Fig. 31.

gepulverten, gut getrockneten Kalisalpeter, übergiesst denselben mit einem Gemisch aus 6 Th. englischer und 3 Th. rauchender Schwefelsäure und heizt an, indem man zugleich die Vorlage b gut kühlt. Die durch d entweichenden Dämpfe werden in Natronlauge oder ins Freie geleitet. Sobald die Farbe des Dampfes in der Retorte über der Flüssigkeit blass-

gelb geworden ist, wechselt man die Vorlage und fängt die nunmehr übergebende (chlorfreie) Salpetersäure gesondert auf. Man setzt die Destillation wie bei der Salpetersäure fort, nur wirft man alle  $^4/_8$  Stunden durch den Tubus der Retorte ein bohnengrosses Stückehen Holzkohle in die Destillationsmasse. Ausbeute an rauchender Salpetersäure 5 Th. Die mit dem 15fachen Vol. Wasser verdünnte Säure werde weder durch Silbernitrat (Chlor), noch durch Baryumnitrat (Schwefelsäure) getrübt.

Aufbewahrung. Für die rothe rauchende Salpetersäure gilt in dieser Hinsicht das Nämliche, aber in noch verstärktem Maasse, wie es S. 78 für das doppelte Scheidewasser auseinandergesetzt wurde. Man halte die Säure in der Officin gar nicht vorräthig, da ihre Dämpfe die rothe Emsilleschrift zerstören.

Anwendung. Rauchende Salpetersäure findet nur selten äusserlich Anwendung zum Aetzen von Warzen, syphilitischen Geschwüren. Man gebe sie aber zu diesem Zwecke im Handverkauf nicht ab. Der Abgabe zu gewerblichen Zwecken (an Chemiker, Metallarbeiter) steht unter Beachtung der nothwendigen Vorsichtsmaassregeln nichts im Wege. Wird "rauchende Salpetersäure" zu Heilzwecken gefordert, so gebe man doppeltes Scheidewasser (Acidum nitricum crudum) dafür ab.

V. † Weisse rauchende Salpetersäure. Unter diesem Namen versteht man eine Salpetersäure von rund 70 Proc. HNO<sub>2</sub>-Gehalt mit einem specifischen Gewicht von 1,400-1,450. Wird bisweilen von Chemikern gefordert. Sie darf, mit 10 Th. Wasser verdunt, weder durch Silbernitrat noch durch Baryumchlorid getrübt werden.

VI. † Acidum chloro-nitrosum (Ergänzb.). Acidum nitro-hydrochlorleum (U-St.). Eau régale (Gall.). Salpetersalzsäure. Königswasser. Die Vorschriften variiren.

Ergänzb. ApV. schreibt vor 1 Th. Salpetersäure (25 Proc.) mit 3 Th. Salzeäure (25 Proc.) vor der Abgabe zu mischen. Diese Vorschrift ist in Deutschland zum Arzueigebrauch einzuhalten. Wenn nicht anderes verordnet, sind die reinen Säuren anzuwenden. Die Mischung ist in Gläsern mit Glasstopfen abzugeben.

U-St. lässt 180 ccm Salpetersäure von 68 Proc. (Sp. G. = 1,41) mit 820 ccm Salzsäure von 31,9 Proc. (Sp. G. = 1,163) mischen. Gall. schreibt vor eine Mischung von 80 Gew.-Th. Salpetersäure von 1,39 spec. Gew., 20 Th. Wasser und 300 Th. Salzsäure von 1,17 spec. Gew.

Das Königswasser wird in der Arzneikunde gelegentlich einmal zu reizeuden Fussbädern verordnet. Auf ein Fussbad, welches in Gefässen von Holz zu nehmen ist, rechnet man 30-50 g Königswasser. Innerlich höchst selten bei Gelbsucht 0,1-0,2 in starker Verdinnung mit Wasser. Technisch zur Auflösung von Gold und Platin.

Acidum nitro-hydrochiorioum dilutum U-St. Eins Mischung von 40 ccm Salpetersäure (68 Proc., Sp. G. = 1,41) mit 180 ccm Salzsäure von 31,9 Proc. (Sp. G. = 1,163) und 780 ccm Wasser. Alle diese Mischungen sind erst unmittelbar vor der Abgabe zu bereiten.

Analyse. Man erkennt die Salpetersiture an folgenden Reaktionen:

A. Nachweis. 1) Setzt man zu einer Auflösung von etwas Brucin in koncentriter Schwefelsäure einige Tropfen einer Salpetersture enthaltenden Lösung, so entsteht eine deutlich rösenröthe Färbung (Reichard). Empfindlichkeit I:100000. Eine ähnliche, aber weniger empfindliche Renktion giebt Morphin. 2) Löst man ein Körnchen Diphenylamin in koncentrirter Schwefelsäure und lässt hierzu eine sehr verdünnte wässerige Lösung von Salpetersäure fliessen, so entsteht prachtvoll kornblumenblaue Färbung. (Wird auch von anderen oxydirenden Agentien hervorgebracht.) 3) Vermischt man Indigolösung mit viel koncentrirter Schwefelsäure und fügt etwas von einer Salpetersäure enthaltenden Lösung hinzu, so wird beim Erhitzen die Indigolösung entfärbt, bez. geht sie in Gelb (in Folge Bildung von Isstin) über. Wird auch von anderen Oxydationsmitteln, z. B. Chlor, unterchloriger Saure Instin) über. Wird auch von anderen Oxydationsmitteln, z. B. Chlor, unterchloriger Saure man sie dadurch erkennen, dass sie beim Erhitzen mit blankem Kupfer an der Luft das Mupfer zu einer blauen Flüssigkeit löst, während gelbbraune Dämpfe von Stickstoffdioxyd NO, entweichen. Bei Abschluss von Luft entsteht zunächst farbloses Stickoxyd NO, welches durch Aufnahme von Sauerstoff aus der Luft in braunes Stickstoffdioxyd NO, welches durch Aufnahme von Sauerstoff aus der Luft in braunes Stickstoffdioxyd NO, welches durch Aufnahme von Sauerstoff aus der Luft in braunes Stickstoffdioxyd NO, welches durch Aufnahme von Sauerstoff aus der Luft in braunes Stickstoffdioxyd NO, welches durch Aufnahme son Sauerstoff aus der Luft in braunes Stickstoffdioxyd NO, welches durch Aufnahme der salpetrigen Saure), welche beim Erhitzen mit blankem Kupfer ein farbloses Gas liefert, das bei Berührung mit Luft oder Sauerstoff gelbbraune Dämpfe bildet. Kleine

Mengen von Salpetersäure lassen sich in dieser Weise noch sehr gut erkennen, wenn man die Salpetersaure bei Luftabschluss durch Kochen mit Salzsaure und Eisenchlorur in Stickoxyd überführt, dieses über Natronlauge auffängt und nun Luft oder Sauerstoff zutreten lässt, wobei dann das farblose Gas braune Dämpfe geben muss. 5) Mischt man in einem Probirrohr etwas von einer Salpetersaure enthaltenden Flüssigkeit mit 2-3 com Ferrosulfatlösung (s. Reagentien) und lässt mit Hülfe einer bis an den Boden des Probirrohres eingesenkten Pipotte etwa ein doppeltes Volumen koncentrirter Schwefelsäure so zusliessen, dass sich zwei Schichten bilden, so entsteht an der Berührungsstelle der beiden Schichten ein brauner Ring. Die Braunfärbung rührt her von einer Verbindung des Ferrosulfats mit Stickoxyd (FeSO<sub>4</sub> + NO). Das Stickoxyd entstammt der Salpetersäure und wurde durch die Einwirkung des Ferrosulfates, wolches dabei zum Theil zu Ferrisulfat oxydist wurde auf die Salpetersäuse erstildet. Ferrisulfat oxydirt wurde, auf die Salpetersaure gebildet:

$$6 \, {
m Fe} \, {
m SO_4} \, + \, 2 \, {
m HNO_6} \, + \, 3 \, {
m H_2SO_4} = \, 3 \, {
m Fe}_2 ({
m SO_4})_8 \, + \, .2 \, {
m NO} \, + \, 4 \, {
m H_2O}$$
 Ferrosulfat Sulpetershare Schwefelshare Feerlaulfat Stickoxyd Wasser

6) Kaliumpermanganat wird durch Salpetersaure nicht reducirt. Unterschied von der salpetrigen Säure, welche Kaliumpermanganat schon in der Kälte sofort reducirt.

B. Bestimmung. Liegt die Salpetersaure in freiem Zustande vor, so kann sie nach gehöriger Verdünnung mit Wasser durch Normal-Lauge (Phenolphthalem als Indikator) maassanalytisch bestimmt werden. 1 eem Normal-Lauge neutralisirt 0,063 g HNO<sub>3</sub>.

Ueber die Bestimmung der Salpetersaure in Nitraten vgl. unter Nitrogenium, im

Wasser unter Aqua etc.

Volumgewicht und Gehalt der Salpetershure bei 150 C. Nach LUNGS und RET.

Spec. Gw. bei 15°	Procente HNO <sub>3</sub>	Spec. Gw. bei 15°	Procente HNOs	Spec, Gw. bei 15°	Procente HNOs	Spec. Gw. bei 15°	Procents HNO.
1,010	1,90	1,160	26,36	1,810	49,07	1,460	79,98
1,020	3,70	1,170	27,88	1,320	50,71	1,470	82,90
1,030	5,50	1,180	29,38	1,880	52,37	1,480	86,05
1,040	7,26	1,190	30,88	1,340	54,07	1,490	89,60
1,050	8,99	1,200	32,36	1,350	55,79	1,500	94,09
1,060	10,68	1,210	83,82	1,360	57,57	1,502	95,08
1,070	12,33	1,220	35,28	1,370	59.39	1,504	96.00
1,080	18,95	1,230	36,78	1,380	61,27	1,506	96,76
1,090	15,53	1,240	38,29	1,390	63,23	1,508	97,50
1,100	17,11	1,250	39,82	1,400	65,30	1,510	98,10
1,110	18,67	1,260	41,84	1,410	67,50	1,512	98,58
1,120	20,28	1,270	42,87	1,420	69.80	1,514	98,90
1,130	21,77	1,280	44,41	1,430	72,17	1,516	99,21
1,140	23,31	1,290	45,95	1,440	74,68	1,518	99,48
1,150	24,84	1,300	47,49	1,450	77,28	1,520	99,67

Toxikologisches. Erfolgt der Tod durch Einathmen der Dämpfe oder durch Einnehmen stark verdünnter Salpetersäure, so pflegt eine ziemliche Zeit bis zum Eintritt des Exitus zu verstreichen, die Salpetersäure kann alsdann ganz oder zum Theil bereits ausgeschieden sein, und die Möglichkeit des chemischen Nachweises wird höchst fraglich. Ist der Genuss von kone. Salpetersäure die Todesursache gewesen, so wird die Sektion ganz charakteristische gelbe Verätzungen an Haut und Schleimhaut ergeben, die von der Umwandlung der Eiweissstoffe in Kauthoproteinsäure herrühren. In solchen Büllen ist die Möglichkeit vorhanden, die Salpetersäure nachzuweisen:

- 1) Das Blut ist unter allen Umständen auf seine Reaktion und auf das Verhandensein von Methamoglobin oder Hamatin zu prufen, s. Sanguis.
- 2) Die Objekte (Erbrochenes, Leichentheile) sind auf die Reaktion zu prüfen, dann unter Vermeidung von Erwärmen mit absolutem Alkohol zu extrahiren. Von den alkoholischen Auszügen kann man einen Theil auf den Säuregehalt titriren. Den Rest macht man mit Kalilauge schwach alkalisch, dampft ein und bestimmt in dem Rückstande die Salpetersäure nach Ulsch, s. Nitrogenium.

Acide azotique alcoolisé (Gall.). Esprit de nitre dulcifié in loco: Spiritus Nitri dulcis. Man verdünnt 78,0 g Salpetersnure von 1,39 spec. Gew. mit 22 g Wasser und fügt in kleinen Antheilen 300,0 g Alkohol von 90 Vol. Proc. hinzu. Wührend der nächsten 2-3 Tage lüftet man gelegentlich den Stopfen, um die entwickelten Gase austreten au lassen.

### keldum compositum. Ruitz

(contra scirchum).

Ein Susserliches und innerliches Mittel gegen Krebs.

Die Bereitung ist folgende:

Acidi nitrici (25%) 250,0 Acidi hydrochlorici Actheria an 15,0 Roracis palverati 11,0

werden in eine Literflasche gegessen und nach dichtem Verachiuss etwa zwei Tage bei Seite gestellt, bis sich in der Mischung die ebenische Einwirkung vollendet hat. Dann gleast man das Gemisch in kleinere Flaschen mit Glasstopfen, so dass die Flaschen nur halb gefüllt sind.

Nach Rairz werden die oberen und unteren Extremitäten aufangs alle 3-14 Tage und der Unkreis des Carcinoma täglich mit folgendem Liniment eingerieben:

#### Linimentum seldum. REITE.

Rp. Acidi compositi Reitz 6,0 Olei Hyoscyami Olei Olivarum 33 50,0

Misce, S. Zum Elarelben.

#### Guttas seidne. Rutte.

Rp. Acidi compositi Reitz 2,5 Spiritus aetherd 10,0

M. D. S. Jeden Tag elnmai 10 Trophen in Zuckerwaster.

#### Injectio acida. REITE.

Rp Acidi compositi Reitz 2,0 Aquac destillatae t00,0 Tincturse Opil simplicis 1,0

M. D. S. Zu Einspritzungen. Bei Carrinoma uteri wächentlich 2mal sinzuspritzen.

### keldam nitricam solldificatum. Rivalitat Solldificirte Salpeteralure.

Von Rivalliß gegen Krebageschwhre empfohlen. Zu ihrer Bereitung, welche atets unmittelbar vor der Anwendung geschehen muse, giebt man an alnem nogigen Orte einige Charpielkusch'chen in einen durch heises Wasser zivor ersätzuten. Porcelfanmörser und betropft die Charpie anter Drücken mit dem warmen Pistill mit einer Salpetersäure von ca. 1,35 spec, Gewicht, also deppelitem Scheidewasser, ble eine galleriartige Masse entstanden ist. Diese Masse wird 15 Minuten lang auf dem von einem nassen Tuche eingefassten Erebageschwär liegen gelassen, und nach ihrer Benetigung wird die Wunde mit gesättigter Alassnössung gewaschen.

### Aqua cosmetica. Grazz.

Rp. Acidi bydrochlorici diluti Acidi nitrici diluti (10%) ha 2,0 Aquae Rosas 900,0

M. D. S. Waschwasser.

Zum Bestreichen und Waschen des Kleienausschingen und der Leberflecke (besonders bei Schwanguren).

### Aqua oxygenata. ALTON.

Rp. Acidi nitrici puri (35 %) 2,0 Aquae communia 1000,0

M. S. Tagʻich 3—4mal ein Weinglas voli. Bei Syphilis, Flechten, Zuckerharnruhr.

### Aqua contra perniones. HERRA. HERRA'sches Frontwasser.

Rp. Acidi nitrici (25 %) 15,0 Aquae destillatae 100,0

M. D. S. Zum Umschlage auf Frostbeulen.

#### Aqua contra perniques. Rust. Rust'sches Prostwasser.

Rp. Acidi nitrici ditoti (10%). Aquae Cinnamomi simplicis son 25,0

M. D. S. Täglich zweimal die Froatheulen zu beatreichen.

#### Limonada altrique (Gall.).

Potus nitricus. Potus cantorum, Limonade azotiqua.

> Rp. Acidi nitrici diluti (6,5%) 20,0 Aquae 875,0 Sirupi Sacchari 125,0

#### Hanna chartaces caustica.

Rp. Acidi nitrici fumantis 10,0 Acidi nitrici crudi 5,0

Rringt man in eine Porcellankruke und arbeitet mit Hilfe eines Ginastabes so riel Schnitzel von Fützirpapier q. s.

darunter, dam eine Paste entsteht. S. Zum Cauterislren.

#### Mixtura antlicterica. FREEICHE.

Rp. Acidl nitrici (25 %) 1,0 Acidl hydrochlorici 2,0 Aquae destillatae 150,0 Sirupi almpiicia 25,0

M. D. S. 3-4mal täglich 1 Essioffel. Bei chronischer Gelbrucht.

### Pedilariam altricam. Schoznikis

Rp. Acidi nitrici crodi Acidi hydrochlorici crodi ana 30,0

M. Detur ad lagenam epistomio vitreo munitam.
S. Zu einem Fussbade.

Hei chronischer Leberenistundung, krankhafter Menatruntion.

### Poins antidysentarious. Hors.

Rp. Acidi nitrici (25%) 5,0 Aquae Menthae piperitae 300,0 Tincturae Opli simplicia Guttas 50.

M. D. S. Alle drel Stunden soviel wie swei Fanlöffel voll zu nehmen. Species fumigatoriae. Suits. Fumigatio nitrica Smithiuna.

Rp. Acidi sulfurici crudi 100,0 caute dituta Aquae communis 50,0 dentur ad vitrum. 8, 88ure.

Bp. Kalli nitrici erudi pulverati 100,0 D. ad chartam. S. Pulver.

8. Der in einem Irdenen Tiegel erhitsten Sture wird in dem zu desinfichwoden Raume nach und nach ein Theelöffel voll Pulver eingetragen. Vor dem Einathmen des Dampfes hüte man sich und trage das Kallumnitratpulver mit einem Löffel zin, dessen Stiel durch einen Stab genügend verlängert ist. Unquentum oxygenatum (Germ. I). Unquentum nitricum. Alvon's Sulbe.

> Bp. Adipis 50,0 Acidi nitrici (25%) 8,6

Man schmilkt das Schweineschmals in einem Porceilangefisse, mischt die Salpeterature hinzu und erhitst bei gelinder Wärme unter bestämtigem Umrühren so lange, bis die Masse blaues Lackmuspapier nicht mehr röthet. Alsdam in Papierkapsein ausgiessen und die entstandenen Taieln im vorschlossenen Gefäss aufbewahren. Gelbliches Cerat, von gleichsam ranzigem Geruch, Früher gegen Scabies und chronische Exanthoms gebraucht, jetzt obsolet.

## Acidum oleïnicum.

Acidum olejulcum (Ergänzb.). Acidum olejcum (U-St.). Acidum elajulcum. Oelsäure. Elajusäure. Olejc acid.  $C_{18}H_{24}O_{2}$ . Mol. Gew. = 282.

In den Lehrblichern wird eine reine Oelsäure aufgeführt. Diese ist nicht Gegenstand des Handels. Die in der Pharmacie und den Gewerben zumeist benutzte Oelsäure ist die rohe Oelsäure der Preislisten.

I. Acidum oleinicum purum. Reine Oelsänre. Wird durch Verseifen von Mandelöl und Zersetzung der Seifenlösung mittels verdünnter Schwefelsäure, Waschen und Trocknen der Fettsäuren dargestellt. Ein farbloses und geruchloses Oel, welches bei + 4° C. erstarrt und alsdann erst bei + 14° C. wieder schmilzt. Spec. Gew. 0,898 bei 14° oder 0,876 bei 100° C. Soll in reinem Zustande Lackmusfarbstoff nicht röthen. Dagegen kann die Oelsäure in alkoholischer Lösung mit alkoholischer Kalilauge und Phenolphthalein als Indikator titrirt werden. In Wasser ist sie unlöslich, leicht löslich schon in kaltem Alkohol, in Aethor, Chloroform. Mischbar mit fetten und aetherischen Oelen. Sie ist eine ungesättigte, einbasische Säure; 1 Mol. addirt = 2 Atome Brom oder Jod. Ihre Salze heissen "Oleate".

Jodzahl = 90,07; Saurezahl 198,9.

Durch Einwirkung von salpetriger Säure geht die Oelsäure in die isomere feste

II. Acidum oleïnicum (Ergänzb.). Acidum oleïcum U-St. Da die reine Ocisäure nicht Handelsprodukt ist, so wird unter "Ocisäure" schlechthin stets die rohe Säure verstanden. Sie wird technisch in grossen Mengen als Nebenprodukt der Stearinkerzenfabrikation durch Verseifung besonders der animalischen Fette (Talg) gewonnen. Man erhält hierbei stets Gemenge von Ocisäure mit Palmitinsäure und Stearinsäure. Die letzteren beiden scheiden sich beim Abkühlen krystallinisch ab, die Ocisäure bleibt füssig und wird durch Abpressen mechanisch getrennt. Die im Grosshandel als "Ocisäure" bezeichnete Substanz ist ein Gemisch von Fettsäuren, welches zwar vorwiegend Ocisäure, daneben aber auch noch Palmitinsäure, Stearinsäure und andere Fettsäuren enthält.

U-St. sagt, sie werde in genügender Reinheit aus dem Handelsprodukt erhalten, wenn man dieses auf + 5°C. abkühle und die flüssigen Antheile durch Koliren sammele. Es beschreibt die Oelsäure als eine gelbe oder braune ölige Flüssigkeit, welche unter dem Einfluss des Lichts und der Luft nachdunkelt. Spec. Gew. etwa 0,900.

Das Erganzb. giebt an: "Farblose oder kaum gelbliche, ölige Flüssigkeit, nahezu geruchlos und geschmacklos, unter 15°C. dickflüssig werdend, bei + 4°C. erstarrend. Spec. Gew. 0.89—0.91." Ein solches Präparat wäre zweckmässig als Acid. oleïnic. depuratum oder als Acid. oleïnic. crudum album zu bezeichnen gewesen. Man kann es gewinnen, indem man die bei + 5° aus der Oelsäure des Handels abgeschiedenen füßsigen Antheile

1-2 mai mit Thierkohle digerirt und filtrirt. Diese Oelskure giebt folgende Konstanten: Saurezahl 185,0-202,8. Esterzahl 3,6-11,2, Jodzahl 72-82,3, Refraktion bei 250 = 48,1-50,1. Bei Luftzutritt nimmt die Oclsäure bald dunkle Farbe, ranzigen Geruch und saure Reaktion an.

Aufbewahrung. In möglichst gefüllten, gut verstopften Flaschen oder Steinkruken an einem dunklen und namentlich kühlen Ort, da die erstarrte Oelsaure Sauerstoff nicht aufnimmt.

Prufung. Sie geba mit einem gleichen Raumtheil Alkohol (90 Vol. Proc.) eine klar bleibende Mischung (Trübung = Fett), ferner, mit verdünnter Kaliumkarbenatlösung erwärmt, eine klare Flüssigkeit (Trübung = Mineralöl, bez. Kohlenwasserstoffe). Wird diese Lösung mit Essigeänre neutralisirt, so entsteht auf Zusatz von Bleiacetat ein weisser Niederschlag (Bleioleat), welcher nach dem Auswaschen durch Wasser in Aether nahezu völlig löslich ist (Bleistearinat und -Palmitat würden in Aether nicht löslich sein). 1 g Oelssure verbrenne ohne einen Rückstand zu hinterlassen.

Anwendung. Oelsäure dient zur Darstellung verschiedener Oleate, d. i. ölsaurer Salze, z. B. des Quecksilbersalzes, ferner zur Bereitung von Pflastern und Seifen. Es ist vorauszuschen, dass bei der Seifenbereitung in absehbarer Zeit die Fette und Oele überhaupt gänzlich durch die freien Fettsäuren einschl. der Oelsaure (wegen der Gewinnung des Glycerius) werden verdrängt werden. - 100 Th. Oelsäure bedärfen zur völligen Verseifung = 20 Th. Kalihydrat KOH, oder 14,2 Th. Natronhydrat NaOH.

Eunatrolum. Eunatrol. Das unter diesem Namen in den Handel gelangende Praparat soll reines ölsaures Natrium sein. Thatsächlich aber besteht es nach einer Untersuchung von B. Fischen aus etwa 70 Proc. Natrium-Oleat und 30 Proc. freier Olesaure. Man kann es darstellen, indem man 100 Th. reiner Olesaure mit 10 Th. reinem trocknen Astznatron in alkoholischer Lösung verseift und die entstandene Seife zur Trockne bringt

Weissliche, weiche, seifenartige Masse, schwach nach Oelsäure riechend. Gegen Lackmus schwach alkulisch, in Wasser trübe belieh. Die kone, wüsserige Lösung wird durch Phenolphthalom nicht oder kaum geröthet, erst nach dem Verdünnen mit viel Wasser erfolgt starke Röthung. Die Menge der vorhaudenen freien Oelsäure wird festgestellt durch Titration der alkoholischen Lösung mittels Normal-Kalilauge und Phenolphthalem

als Indikator.

Es wird zur Unterstützung der Gallenthätigkeit zweimsl täglich zu je 1 g. in Pillenform gegeben: Rp. Eunatroli 25,0, Terrae silicese, Glycerini q. s. Fiant pilulas 100. Morgeus und Abends je 4 Pillen.

Emplastrum adhaesivum Germ. L. In 18 Th. rohe Oelsaure siebt man in der Kälte unter beständigem Umrühren (1) allmählich 10 Th. höchst feingepulverte Bleighlitte ein und erhitzt die homogene Mischung unter beständigem Umrühren (I), bis ein Pflaster geworden ist. - Alsdann mische man ein geschmolzenes Gemisch von 3 Th. Kolophonium and 1 Th. Talg hinzu. - Dieses Pflaster entbehrt nach einiger Aufbewahrung der erforderlichen Klebkraft.

Spiritus Saponis, Seifengeist. 90 Th. rober Oelsaure und 310 Th. 90 proc. Weingeist werden in einen Kolben gegeben, im Wasserbade bis auf 50 bis 60° erwarmt and nach und nach mit 33 Th. zerriebenem Natriumbikarbonat, zuletzt mit 200 Th. Rosenwasser versetzt.

Sapo argentarius, Silberseife. Oelsäure 100 Th. und Stearinsaure 300 Th. werden durch Schmelzung verbunden, dann mit 100 Th. Schlämmkreide gemischt, und nach dem Erkalten gepulvert. Zum Putzen von Silberzeug.

Unguentum ad corium, Lederschmiere. Oelsaure, Harzol und Thran aa,

Richter's Patent-Wellenöl zum Glätten der Wellen ist robe Oelsäure mit 10 Proc. Amylalkohol (Ph. Ztg. 1894, 511).

Putzöl ist rohe Oelsäure, eventuell mit Zusatz von 30 Proc. Mineralöl (Petroleum).

Putzpomade. Trippel 40 Th., Englisch Roth 10 Th., Oelsaure 50 Th.

Ammonlumoleat als Reinigungsmittel für Glas, Porcellan, Gespinnste etc.: Oelsäure 1 Th., Spiritus 2 Th., Ammoniakflüssigkeit 14 Th.

## Acidum osmicum.

1. † Acidum osmicum (Ergānzb.), sen hyperosmicum, sen osminlenm. Osmiumtetroxyd. Osmiumsäure. Ueberosmiumsäure. Perosmiumsäure. Acide osmique. Osmic acid. Os $0_4$ . Mol. Gew. =254.

Darstellung. Sehr fein vertheiltes Osmium (etwa so fein wie Platiamohr oder -schwamm) wird unter Ueberleiten von Sauerstoff auf etwa 400° erhitzt. Es verbreunt dabei zu Osmiumtotraoxyd, welches flüchtig ist und in abgekthilten Vorlagen gesammelt wird.

Eigenschaften. Farblose bis gelbliche, oder grünlich-graue, nadelförmige Krystalle oder krystallinische Stücke von stechendem, chlorartigem Geruche und sehr scharfem Geschmacke, welche aus der Luft Feuchtigkeit anzichen, Dämpfe ausstossen, beim Erhitzen schmelzen und ohne Rückstand flüchtig sind. Die wässerige Lösung (1 = 100) röthet blaues Lackmuspapier nicht, ist farblos, veranlasst aber, besonders bei Lichtzutritt, Schwärzung der Gefässwand. Sie fürbt Kaliumjodidlösung gelb, wird durch Schweielwasserstoff schwarzbraun gefällt, durch schweflige Säure zuerst gelb, dann braun und violett, durch Gerbsäurelösung dunkelblau gefärbt. Wird zu einer wässrigen Lösung Alkohol zugesetzt, so scheidet sich innerhalb 24 Standen alles Osmium in Form eines schwarzen Niederschlages und zwar als Osmiumtetrahydroxyd Os(OH)<sub>4</sub> ab.

Die Dämpfe des Osmiumtetronydes wirken auf die Schleimhäute stark reizend, besonders gefährlich ist die Einwirkung auf die Schleimhaut dez Luftwege und der Augen?

(Vorsicht!) Es kann Erblindung eintreten.

Prüfung. Osmiumsäure darf beim Erhitzen einen Rückstand nicht hinterlassen. Die Ausführung dieser Probe erfolge mit grösster Vorsicht unter Anwendung geringer Mengen unter einem gut wirkenden Abzuge, da sonst schwere Entzündungen der Schleimhäute eintreten können.

Aufbewahrung. Vorsichtig und vor Licht geschützt. In den Handel gelangt die Osmiumsäure meist in Röhrehen eingeschlossen. Da der Inhalt dieser Röhrehen seinem Gewichte nach bekannt ist, so empfiehlt es sich, die geöffneten Röhrehen sogleich ungekehrt in Wasser zu stellen und von dem Inhalt eines Röhrehens eine Lösung von bekanntem Gehalte herzustellen. Auch diese Lösungen sind vor Licht und Staub geschützt vorsichtig aufzubewahren.

Anwendung. Innerlich in Gaben von 0,001—0,003 g mehrmals täglich in Pillen, am besten mit Bolus bereitet, bei gleichzeitigem Gebrauche von Kaliumbromid gegen Neuralgien und Epilepsie. Subkutan 1/2—1 ocm der 1 procentigen wässrigen Lösung. Grösste Gaben pro dosi 0,01, pro die 0,02 g. Die wässerige Lösung ist in dunklen Gläsern mit Glasstopfen zu dispensiren.

Technisch zum Härten von mikroskopischen Objekten.

II.  $\dagger$  Kalium osmicum. Kaliumosmat. Osmigsaures Kalium. Os $0_4$ K $_3+2$ H $_4$ O. Mol. Gew. = 368.

Darstellung. Zu einer frisch bereiteten Lösung von Osmiumsäure in Alkohol setzt man Kalilauge binzu. Die Flüssigkeit fürbt sich schön roth, und falls sie hinreichend koncentrirt ist, wird das Kaliumosmat als Krystallpulver abgeschieden. Beim langsamen Verdunsten verdünnterer Lösungen erhält man granatrothe bis schwarzrothe Oktaëder. Braunrothes Krystallpulver oder rothe bis schwarzrothe Oktaëder, von süsslich adstringirendem Geschmacke, in Wasser leicht löslich. An trockener Luft haltbar, in feuchter Luft zerfliessend und sich zersetzend. — Die Lösungen des Salzes zersetzen sich besonders auf Zusatz einer Säure unter Bildung von Osmiumtetroxyd und niederen Oxyden des Osmiums. Vorsichtig, vor Licht und Feuchtigkeit geschützt, aufzubewahren.

Anwendung. Innerlich in Gaben von 0,001-0,003, Subkutan 1/4-1,0 com der einprocentigen Lösung wie Osminmsäure, vor welcher es den Vorzug grösserer Haltbarkeit

hat. Grösste Gaben: pro dosi 0,2 g, pro die 0,5 g.

### Acidum oxalicum.

Acidum exalicum. Acide exalique (Gall.). Oxalic acid. Oxalsiare. Kleesiure (bisweilen auch Acidum saccharinicum, Zuckersäure). C<sub>2</sub>H<sub>1</sub>O<sub>4</sub> + 2 H<sub>1</sub>O. Mol. Gew. = 126.

Wird in chemischen Fabriken dargestellt: a) durch Einwirkung von Salpetersäure auf Zucker (Traubenzucker) oder Stärke, b) durch Verschmelzen von Celluloze (Sägemehl) mit einem Gemisch von konc. Kali- und Natronlauge. Die erhaltene Oxalsäure wird durch Umkrystallisiren gereinigt. Man unterscheidet 1) eine technische und 2) eine reine Oxalsäure.

- I. † Acidum oxalicum technicum (s. depuratum, crystallisatum). Entweder farblose, häufiger aber etwas grauweisse, prismatische Krystalle, nicht hygroskopisch. Sie enthält als Verunreinigung in der Regel Schwefelsäure, Ammoniak und Salze des Kalium, Natrium, Calcium, Spuren Eisen. I g darf beim missigen Glühen im bedeckten Platintiegel nicht mehr als 0,05 g Rückstand hinterlassen, anderenfalls ist auf absichtlichen Zusatz der verunreinigenden Salze zu schliessen. Von diesen Verunreinigungen abgesehen, gleicht sie in ihren Eigenschaften der reinen Oxalsäure.
- II. † Acidum oxalicum purissimum (Ergünzb.). Wird im Aligemeinen durch Umkrystallisiren der rohen Säure hergestellt. Falls die letztere Kali oder Natron enthält, lassen sich die letzten Spuren der Verunreinigungen nur schwer beseitigen. Man hat dafür empfohlen: Umkrystallisiren aus Alkohol oder aus reiner 12 proc. Salzsäure. Am zweckmässigsten jedoch ist die Reinigung durch Sublimation der entwässerten, rohen Oxalsäure auszuführen. Man bringt letzters in einen Kolben, welcher in einem Parafinbade steht und durch den mittels einer Saugpumpe ein Luftstrom hindurch geführt werden kann. Als Vorlagen benutzt man zwei leere Kolben, durch welche der Luftstrom gleichfalls durchgeleitet werden kann. Man erhitzt nun die Oxalsäure und hält sie möglichst auf 157° C., während der Luftstrom durchgesaugt wird. Dieser nimmt die sublimirende Oxalsäure in die vorgelegten Kolben mit, wo sie sich wasserfrei zu glänzenden Krystallen verdichtet, welche durch Auflösung in heissem Wasser wieder in wasserhaltige Oxalsäure C204H2 + 2 H2O verwandelt werden.

Eigenschaften. Reine Oxalsäure bildet farblose, geruchlose, stark sauer schmeckende, prismatische, nicht hygroskopische Krystalle C<sub>2</sub>H<sub>2</sub>O<sub>4</sub> + 2 H<sub>2</sub>O. Ueber Schwefelsäure oder durch Erwärmen auf 70° C. wird sie wasserfrei; schon bei 100° C. sublimit wasserfreie Oxalsäure, bei 150-157° C. ist die Sublimation in vollem Gange. Bei 160° C. erfolgt Zersetzung, bei 180° C. Schmelzen, bei 190° C. Sieden der entwässerten Oxalsäure. Die Dämpfe der

entwässerten Oxalsäure reizen heftig zum Husten.

Die krystallisirte (wasserhaltige) Säure löst sich in 10 Th. Wasser von 15° C., oder in 3 Th. siedendem Wasser, ferner in 2,5 kaltem oder in 1,8 Th. siedendem Alkohol, wobei z. Th. Bildung von Oxalsäureäther erfolgt, schwer in Asther. Mit Wasserdämpfen ist sie flüchtig. Beim Erhitzen mit wasserentziehenden Mitteln, z. B. Schwefelsäure, zerfällt sie in Wasser, Kohlensäure und Kohlenoxyd. Daher ist Oxalsäure ein Reduktionsmittel: sie COOH entfärbt z. B. Kaliumpermanganat beim Erwärmen in schwefelsaurer Lösung und reducirt Goldsalze zu metallischem Gold. Beim Erhitzen mit Glycerin cotsteht Oxalsäure. Oxalsäure ist eine zweibasische Säure, ihre Salze heissen "Oxalate". Sie bildet neutrale, saure und übersaure Salze.

Nachweis und Bestimmung. Man erkennt die Oxaleaure an folgenden Reaktionen:

Fägt man zu freier Oxalsäure (oder löslichen Oxalaten) eine Lösung von Calciumacetat, so entsteht ein weisser Niederschlag von Calciumoxalat C<sub>2</sub>O<sub>4</sub>Ca + H<sub>4</sub>O. Dieser ist unlöslich in Wasser, in Essigsäure und in Ammoniak, dagegen leicht löslich in Salzsäure und in Salpetersäure (ähnliche Niederschläge entstehen mit Strontium- und Baryumacetat).
 Mit Bleisectat entsteht in den Lösungen der Oxalsäure und der Oxalate schwer lösliches, weisses Bleioxalat C<sub>2</sub>O<sub>4</sub>Pb. 3) Silbernitrat giebt mit Oxalaten weissen, in Salpetersäure löslichen Niederschlag.
 Liegen unlösliche Oxalate vor, so kocht man diese mit

Natriumkarbonatlosung aus. Das mit Essigsäure angesäuerte Filtrat giebt auf Zusatz von Colciumacetat alsdann einen Niederschlag von Calciumoxalat.

Bestimmung. Freie Oxalsäure kann man a) mit Normalkalilauge und Phenolphthalem titriren. 1 eem Normalkalilauge ist = 0,063 g Oxalsäure C<sub>4</sub>O<sub>4</sub>H<sub>2</sub> + 2H<sub>4</sub>O. b) Durch Kaliumpermanganat titriren 2 KMnO<sub>4</sub> + 5 C<sub>2</sub>H<sub>2</sub>O<sub>4</sub>. 2 H<sub>2</sub>O + 3 H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> = 18 H<sub>2</sub>O + 10 CO<sub>4</sub> + K<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> + 2 MnSO<sub>4</sub>. Zu diesem Zwecke säuert man die Lösung, welche andere durch Kaliumpermanganat oxydirbare Bestandtheile nicht enthalten darf, mit verdünnter Schwefelstellen und die Schwefelstellen und der Sch Kaliumpermanganat oxydirbare Bestandtheile nicht enthalten dari, mit verdundter Schweielsaure an, erhitzt bis fast zum Sieden und titrirt mit Kaliumpermanganat bis zur eben bleibenden Rothfärbung. 1g KMnO<sub>2</sub> zeigt 1,9936 g C<sub>2</sub>H<sub>2</sub>O<sub>4</sub> + 2H<sub>2</sub>O an. Das Verfahren ist zuch für Oxalate anwendbar, fulls sie nicht eine gleichfalle noch oxydirbare Base (z. B. Bisenzxydul) enthalten. Nur ist alsdann untsprechend mehr Schwefelshure zuzufügen.

o) Gewichtsanalytisch. Man fullt die Oxalshure in der Siedehitze mit Calciumchlorid. Das ausgewaschene Calciumoxalat kann nach b) titrirt werden oder man führt es durch vorsitätische Gleber Gunterbergen aus Siedehitze mit Sied siehtiges Glühen (zuletzt Befeuchtung mit Ammoniumkarbonat und Trocknen bei  $150^{\circ}$ ) in Calciumkarbonat über. 1,0 CaCO<sub>8</sub> = 1,26 C<sub>2</sub>H<sub>2</sub>O<sub>4</sub> . 2H<sub>2</sub>O. Oder man verwandelt es durch Glühen vor dem Geblüse in CaO. 1,0 CaO = 2,25 C<sub>2</sub>O<sub>4</sub>H<sub>2</sub> . 2H<sub>2</sub>O.

Volumgewicht der Oxalsäurelösungen und Gehalt an C. H.O. + 2 H.O (Franz) bei 150.

Vol. Gew.	Proc. C <sub>2</sub> H <sub>2</sub> O <sub>4</sub> + 2 H <sub>2</sub> O	Vol. Gew.	Proc. O <sub>s</sub> H <sub>s</sub> O <sub>s</sub> + 2 H <sub>s</sub> O	Vol. Gow.	Proc. C <sub>a</sub> H <sub>a</sub> O <sub>a</sub> + 2 H <sub>a</sub> O
1.0032	1	1.0182	6	1-0271	10
1.0064	2	1.0204	7	1.0289	11
1.0096	3	1.0226	8	1.0309	12
1.0128	4	1.0248	9	1.0320	12.2
1.0160	5				

Aufbewahrung. Vorsichtig, vor ammoniakalischer Luft geschützt.

Praying. 1) 1 g hinterlasse beim Glüben im Platintiegel keinen wägbaren Rückstand (Kalium-, Natrium-Salze). 2) Die wässerige Lösung 1:20 werde a) nach dem Ansänern mit Salpetersäure weder durch 5 Tropfen Baryumchloridlösung noch darch Silbernitratiosung getrübt (Schwefelsäure, Chlor). b) durch Schwefelwasserstoff nicht verändert (Kupfer, Blei) auch nicht nach Zusatz von Ammoniak (Eisen, Zink). 3) 3 g der Krystalle geben nach dem Uebersättigen mit Natronlauge beim Erwärmen nicht den Geruch nach Ammoniak zu erkennen.

Anwendung. In Substanz oder konc. Lösung wirkt Oxalsäure auf Schleimhäuten atzend. Nach der Resorption wirken auch dünnere Lösungen der freien Saure, sowie der Oxalate, giftig auf das Herz- und Nervensystem, Symptome: Athemnoth, Amoisenkriechen, Rückenschmerzen, Krämpfe. Der Tod erfolgt entweder bald oder nach Tagen und Wochen. Dosis letalis wird zu 4,0-15,0 g angegeben. Gegengift: Kreide, Kalkwasser, Zucherkalk, Calciumacetat. Therapeutisch kaum mehr verwendet.

Die Angabe, dass Oxalsaure nicht giftiger sei als Citronensaure und wie diese in Form von Limonaden gereicht werden könne, ist durchaus falsch und kann unter Umstäuden verhängnissvoll werden.

In der Analyse besonders als Reagens zur Erkennung und Bestimmung der alkalischen Erden. Technisch zur Herstellung von Tinte, von Beizen in der Kattundruckerei. zum Entfärben von Stroh, zum Entfernen von Rostflecken.

Toxikologisches. Ist der Nachweis einer Vergiftung durch Oxalsaure zu führen, so ist zunächst die Schleimhaut von Magen und Darm mikroskopisch auf das Vorhandensein der charakteristischen Krystalle des Calciumoxalates zu untersuchen.

Alsdann kocht man die zerkleinerten und auf dem Wasserbade eingetrockneten Objekte mit 95 proc. Alkohol 2-3 Mai aus filtrirt und zieht den Alkohol zum grössten Theil durch Destillation ab. Den Rückstand trocknet man ein, zieht ihn mit Wasser aus und ültrirt. Das Filtrat giebt beim Kochen mit Calciumacetat einen weissen Niederschlag von Calciumoxalat, falls freie Oxalsaure oder überoxalsaures Kalium zugegen war, da dieses letztere durch Alkohol in Kaliumbioxalat und Oxalsaure zerlegt wird. Das erhaltene Calciumoxalat ist durch Specialreaktionen nilher zu kennzeichnen. Die Bestimmung erfolgt in gleicher Weise, wie eben angegeben, nur ist eine gewogene Menge von Organtheilen in Arbeit zu nehmen, und das Gewicht des erhaltenen Calciumoxalates ist durch Ueberführen des letzteren in Calciumkarbonat oder Calciumoxyd festzustellen.

Die beim Extrabiren mit Alkohol hinterbliebenen Organtheile werden mit Wasser ausgezogen. Das mit Essigsäure angesäuerte Fibrat wird aufgekocht und durch Fibriren von etwa ausgeschiedenem Eiweiss befreit. Erhalt man aus dem zum Sieden erhitzten Filtrat durch Calciumacetat nochmals einen Niederschlag von Calciumoxalat, so stammt dieses von löslichen oxalsauren Salzen her, welche in den Organtbeilen vorhanden gewesen

sind. Bestimmung wie vorher.

Ueber den Nachweis der Oxalsaure im Harn s. Urina.

Antifer, Tintenfleckreiniger. Eine Mischung von grobgepulverter Oxalehure und erobgopulvertem Ahan wird bei 120° im Porcellankasserol gesehmolzen und in Stangen gegossen, die man in Stanniol einhüllt.

Encrivere. Zum Vertilgen von Gallus-Tintenflecken, mittelst Haarpinsels aufzntragen: Oxalasure 3,0, Wasser 20,0, Alkohol 50,0.

Robigin. Zum Entfernen von Rostflecken aus Wäsche etc.: Salzsture (25 Proc.) 4,0, Oxalsaure 4,0, Wasser 92,0. Die Lösung ist heiss anzuwenden.

Plus d'encre aux doigis; le nouveau nettoyeur, oder No more inkblots on the fingers; the new chemic patent cleaner. Runde, circa 5,0 cm lange, 0,9-1,0 cm dicke, von huntem Stanniol umhüllte Stäbe, dargestellt aus geschmolzener Oxalsaure mit einer kleinen Menge Cochenillepulver. Signatur: Mouillez la tache d'encre, frottez la avec le nettoyear chimique, elle disparaitra immédiatement.

#### Cosmeticam oxalicum. Rp. Acid! oxallel 5,0

Bornela 10.0 Aquae Rosse 185,0 Glycordal puri 50,0.

S. D. S. Zum Waschen fleckiger Hautstellen.

#### Mixtura oxalica martiata. Gambraint.

Rp. Ferri sulfuriel crystallisati 0,5 Addi oxulici 130,0 Aquae destillatue Strupi Sacchari 50.0.

M. D. S. Essiolfelweise in der Apyroxia (bei Intermittens).

- III. † Ammonium oxalicum (Ergänzb.), Ammoniumoxalat. Oxalate d'Ammoniaque, Oxalate of Ammonia, C,O,(NH,), . IL,O, Mol. Gew. = 142. Darzustellen durch Neutralisiren von 10 Th. kryst. Oxalsäure mit 27 Th. Ammoniak (10 Proc.) und Eindampfen der Lösung bis zur Krystallisation. Farblose, in Wasser klur lösliche Krystalle. Löslich in 20 Th. Wasser; die Lösung ist neutral. 2 g sollen ohne Rückstand verbreunen, es sei frei von Schwefelshure und von Metallaalzen. Prüfung wie Acidam oxalicum. Die Lösung 1:20 dient als Reagens in der Analyse. Man stellt sie ex tempore dar aus: kryst. Oxalsäure 10,0, Ammoniakfiüssigkeit (10 Proc.) 27,0, Wasser 163,0. Vorsichtig aufznbewahren.
- IV. + Kalium bioxalicum, (Ergänzh, 1) Saures Kaliumoxalat. C.O. IIK. II.O. Mol. Gew. = 146. Oxalate acide de potasse (Gall.). Bioxalate de potasse. Sel d'oseille. Bioxalate of potassium. Wird in chemischen Fabriken dargestellt. Man kann es im kleinen erhalten, indem man die wässerige Lösung von 10 Th. Kaliumkarbonat mit etwa 9,1 Th. kryst. Oxalsäure neutralisiri, alsdann nochmals die gleiche Menge Oxalsäure als zur Neutralisation verbraucht war (9,1 Th.), hinzufügt und zur Krystallisation eindampft. - Farblose, luftbeständige, sauer und bitter schmeckende, sauer reagirende monokline Krystalle, in 40 Th. kaltem oder 6 Th. siedendem Wasser löslich, unlöslich in Alkohol. Aufbewahrung: Vorsichtig.
- V. + Kalium tetraoxalicum. Uebersaures Kaliumoxalat. C.O. HK + C.O. H. -2 H. O. Mol. Gew .= 254. Man neutralisirt die wässerige Lösung von 10 Th. Kaliumkarbonat mit (9,1 Th.) kryst. Oxalsäure, fügt zu der Lösung die dreifache Menge (27,8 Th.) der vorher zum Neutralisiren verbrauchten Oxalsaure und dampft zur Krystallisation ein. Farblose, sauer reagirende, trikline Krystalle, in 50 Th. Wasser löslich. Spec. Gew. 1,765. Findet

<sup>1)</sup> Das Erganzb, führt das Kleesalz nicht ganz zutreffend als "Kaliumbioxalicum" auf, s. unter Oxalium.

Verwendung bei der Prüfung des Chinins (Tetraoxalat-Probe) und als Urmaass in der Maassanalyse. Aufbewahrung: Vorsichtig. Durch Alkohol wird dem Salze freie Oxalsäure entzogen, während Kaliumbioxalat hinterbleibt.

VI. † Oxalium. Kleesalz. Sauerkleesalz (bisweilen Bitterkleesalz, aber nicht mit Bittersalz zu verwechseln!) Sal Acetosellae. (Kalium bioxalicum des Ergänzh.)

Wird fabrikmässig hergestellt und ist gewöhnlich ein Gemenge von Kaliumbioxalat mit Kaliumtetraoxalat und löst sich in etwa 40 Th. Wasser. Verfälseht wird es bisweilen durch Krystalle von Kaliumsulfat. Anwendung meist zur Entfernung von Rost- und Tintenflecken, da es mit Eisensalzen bez. mit Eisenoxyd und hydroxyd das in Wasser lösliche Doppelsalz: Eisen-Kaliumoxalat bildet. Aufbewahrung: Vorsichtig! Giftig!

Ueber die Abgabe des Kleesalzes existiren besondere medicinalpolizeiliche Vorschriften. Kleesalz-Surrogat für Entfernung von Eisenflecken: Weinsteinpulver 100, Alaun-

pulver 50,0.

Eau écarlate, Scharlachwasser, zur Reinigung von Tüchern und Wollstoffen, besonders rothgefärbter, wird bereitet aus 25,0 Oxalium, 15,0 krystallisirtem Natriumkarbonat, 5,0 Kaliumkarbonat, 1000,0 Wasser mit Cochenille mässig tingirt.

Reinigungssalz, zum Reinigen penséefarbener und rother Zeugstoffe, ist ein pulvriges Gemisch aus 50,0 Oxalium, 25 krystallisirtem Natriumkarbonat, 7,0 Kaliumkar-

bonat und 3,0 Cochenillepulver.

VII. † Kalium oxalicum neutrale. Neutrales Kaliumoxalat. Oxalate neutre de potasse. Oxalate of potassium C,04K, . H,0. Mol. Gew. = 184. Wird durch Neutralisiren von 10 Th. Kaliumkarbonat mit (9,1 Th.) kryst. Oxalsäure und Eindampfen bis zur Krystallbildung dargestellt. Farblose, neutrale Krystalle, in der Wärme verwitternd. Löslich in 3 Th. Wasser. Wird in der Analyse und in der Photographie (s. d.) zur Herstellung des Eisenoxalat-Eutwicklers verwendet.

# Acidum phenylosulfuricum.

Unter der Bezeichnung Phonolschwefelsäure und Phonylschwefelsäure werden zwei Verbindungsklassen gewöhnlich durcheinander geworfen, welche streng zu trennen sind, nämlich 1) die sulfonirten Phenole und 2) die atherartigen Derivate der Phenole mit der Schwefelsäure.

Phenolsulfosauren. Mischt man reines Phenol (Karbolsaure) mit konc. Schwefelsäure, so entsteht in der Kälte Orthophenolaulfosäure, in der Wärme dagegen Paraphenolsulfosiure. Man trennt die beiden Sauren, indem man sie in die Kaliumsalze verwandelt und deren Lösung zur Krystallisation eindampft. Es krystallisirt alsdann zuerst das schwerlösliche Salz der Para-Säure Ca H4 (OH). SO3 K (1:4) und erst spüter dasjenige der Ortho-Säure C, H, (OH) SO, K + 2 H, O aus. Man verwandelt diese Salze durch Fällen mit basischem Bleiacetat in die schwerlöslichen Bleisalze, zerlegt diese durch Schwefelwasserstoff und erhält nun durch Abdunsten der Lösungen beide Säuren krystallisirt.

I. + Ortho-Phenolsulfosäure. Wird als solche nicht, wohl aber als wässerige Lösung therapeutisch verwendet. Unter "Aseptol" oder Sozolsäure versteht man eine

wässerige 331/2 proc. Lösung der Ortho-Phenoisulfosäure.

Aseptolum. Zur Darstellung Acidum sozolicum. (Ergänzb.) Sozolshure. mischt man gleiche Theile reine Karbolsäure und reine kouc. Schwefelsäure unter Vermeidung jeder Temperatur-Erhöhung und lässt das Gemisch unter gutem Verschluss und gelegentlichem Umschütteln etwa 8 Tage lang stehen. Alsdann giesst man es unter Umrühren in Eiswasser und neutralisirt mit Baryumkarbonat. Die freie Schwefelsäure wird als Baryumsulfat abgeschieden, Orthophenolsulfosäure geht als Baryumsalz in Lösung. Man bestimmt in einer Probe des Filtrates die vorhandene Menge Baryum und fällt alsdann in der Gesammtflüssigkeit das Baryum durch eine berechnete Menge Schwefelsäure. Das Filteat wird durch Eindunsten auf das spec. Gew. 1,155 gebracht.

Eigenschaften. Farblose, fast geruchlose, bez. nur schwach phenolartig riechende, and schwach sauer reagirende, zunächst farblose, später gelbliche oder schwach röthliche Flüssigkeit, welche sich im Lichte bald dunkler fürbt. Mit Wasser, Weingeist und Glycerin in jedem Verhältnisse mischbar. Enthält in 100 Th. = 33,3 Th. Orthophenolaulfoskure.

Prüfung. Die wässerige Lösung 1=10 werde durch Baryumnîtratlösung nicht verändert. Werden 2 ccm auf dem Platinblech eingedampft und der Rückstand geglüht, so soll kein unverbrennlicher Rückstand hinterbleiben.

Aufbewahrung. Voreichtig und vor Lieht gesehltzt.

Anwendung. An Stelle der Karbolsäure und Salicylsäure als Antisepticum in der Wundbehandlung. Nach Huerpe soll die 10 procentige wässerige Lösung sicher antiseptisch wirken. Lösungen in Glycarin, Oel und Alkohol sind unwirksam. Innerlich in gleichen Meugen wie Salicylsäure als Antifermentativum bei Magen- und Darmkatarrhen.

In wässeriger Lösung geht die Orthophenolsulfosäure nach längerem Stehen freiwillig

in die Para-Phenolsulfosäure über.

Aseptol-Präparate, im Jahre 1886 von der Firma Dunkel & Co. zu Berlin in den Handel gebracht, haben mit dem vorstehend beschriebenen Aseptol nichts gemein, sie bestanden aus Mischungen von terpenkaltigen Oelen.

Acidum aseptinicum. Aseptinslure. Wasserstoffsäure. Auflösung von 5 Th. Borsaure in 100 Th. Wasserstoffsuperoxyd (2 Proc.) mit oder ohne Zusatz von 3 Th.

Salicylshure oder Kresotinsaure.

- II. Para-Phenolsulfosäure ist diejenige Säure, welche schlechthin als "Karbolschwefelsäure" oder "Karbolsulfo(n)säure" bezeichnet wird. Die reine Säure wird medicinisch nicht, dagegen werden einige ihrer Salze verwendet.
- † Zincum sulfocarbolicum. (Ergänzb.). Zincum sulfophenolicum (Helv.). Sulfophénolate de zinc. Phonolsulfosaures Zink. Sulfokarbolsaures Zink. [C4H4 (0H) SO<sub>3</sub>]<sub>4</sub> Zu + 7H<sub>2</sub>O. Mol. Gew. = 537.

Darstellung. 100 Th. Karbolsäure werden in einem Kolben mit 120 Th. konc. Schwefelsäure gemischt und der Kolben locker verschlossen etwa 8 Tage an einem warmen Ort (60°) gestellt. Nach dieser Zeit wird die Mischung in 2500 Th. Wasser gegossen, gemischt und mit 245 Th. oder so viel Baryumkarbocat erhitzt, als zur Neutralisation der Säure erforderlich ist. — Der filtrirten Flüssigkeit wird eine Lösung von 170 Th. kryst. Zinksulfat in 240 Th. Wasser oder soviel von dieser Lösung hinzugefügt, als zum völligen Ausfällen des Baryumsulfates nothwendig ist. Nach eintägigem Stohen wird abfiltrirt, der Filterinhalt mit Wasser nachgewaschen, das Filtrat abgedampft und zur Krystallisation gestellt. NB. Bei dem Umsetzen des Baryumsulfophenolates stelle man ½0 des Filtrates in Reserve, um etwa zu viel zugegebenes Zinksulfat ausfällen zu können.

Eigenschaften. Farhlose oder sehr schwach röthliche, geruchlose oder nur sehr schwach nach Karbolsture riechende rhombische Krystalle von saurer Reaktion, au der Luft etwas verwitternd. Löslich in 2 Th. Wasser oder in 5 Th. Weingeist. Die wässerige Lösung wird durch Ferrichlorid violett gefärbt.

Priifung. Die wässerige Lösung (1 = 10) werde durch Schwefelsäure nicht getrübt (Baryumsalze), auch dürfen Ammoniumoxalat sowie Baryumchlorid keine, oder doch aur eine äusserst geringe Trübung verursachen (Calciumsalze, Schwefelsäure). Ammoniumsulfid erzeuge einen weissen Niederschlag von Zinksulfid; das von diesem gewonnene Filtrat hinterlasse nach dem Abdampfen und Glühen keinen feuerbeständigen Rückstand.

Aufbewahrung. In gut verschlossenen Geffissen; vorsichtig.

Anwendung. Das Präparat soll die desinficirenden Eigenschaften der Karbolssure und die adstringirenden des Zinksulfates in sich vereinigen. Man benutzt es in der Wundbehandlung, zu Injektionen gegen Tripper (0,5-1,0-2,0; 200) und in kosmetischen Zubereitungen.

Agun antiphelidica. Rp. Zinci sulfocarbolici 2,0 Glycerinl Aquae Rosae 80,0 Spiritus odorad 5,0,

Zum öfteren Betapfen der Sommersprossen und anderer Hautflecken.

Injectio mitte (Form. mag. Berol) Rp. Zinci suffocurbolici 0,5 Aquae q. s. ad 200,0. Einspritzung bei Gonorrhoe.

Reverdin's chirargische Seife. Olei Amygdalarum 72,0, Liquoris Kalii caustici (10 Proc.) 12,0, Liquoris Natrii caustici (10 Proc.) 24,0, Zinci sulfocarbolici 2,0, Aquae Resarum 10,0. Verseifen und in Formen giessen.

† Magnesium sulfocarbolicum. Karbolsulfosaures Magnesium [C.H.(OH)SO.] Mg + 7 H<sub>2</sub>O = 496. Wird in der nämlichen Weise hergestellt wie das vorher besprochene karbolsulfosaure Zinksalz. Nur nimmt man an Stelle von 170 Th. kryst. Zinksalfat zum

Umsetzen der karbolsulfosauren Baryumlösung etwa 146 Th. kryst. Magnesiumsulfat. Farblose und geruchlose, bitterlich schmeckende Krystalle. Sollen wie Magnesiumsulfat wirken, aber den Darm weniger reizen als dieses. Vorsichtig aufzubewahren.

† Calcium sulfocarbolicum. Karbolsulfosaures Calcium  $[C_6H_4(OH)SO_5]_2$ Ca +  $H_2O = 404$ . Wird durch Sättigen der freien Para-Phenolsulfosaure mit Calciumkarbonat dargestellt. — Farbloses, fast geruchloses, adstringirend bittor schmeckendes, in Wasser und in Weingeist leicht lösliches krystallinisches Pulver. Anwendung. Als Antisepticum. Desinficiens und Adstringens. Bei hartnäckigen Brechdurchfallen in 1 proc. wässeriger, versüsster Lösung. Vorsichtig aufzubewahren.

† Aluminium Kalium sulfophenolleum. Para-Phenolsulfosaures Aluminium-Kalium [C<sub>6</sub>H<sub>1</sub>(OH)SO<sub>5</sub>]<sub>4</sub>. AlK. Wird durch Sättigen der freien Paraphenolsulfosäure mit einer Lösung von Kalium-Aluminat dargestellt. — Farbloss, in Wasser lösliche Krystalle. Wirkt antiseptisch und adstringirend. Acusserlich in 5—20 proc. Lösung bei Krobsgeschwüren, Knochenfisteln, sowie als Kollutorium bei übelriechendem Athen.

† Aluminium sulfocarbolicum. Sozal. Karbolsulfosaures Aluminium  $[C_8H_4(OH)]$  SO<sub>a</sub>]<sub>3</sub>. Al = 546. Wird dargestellt a) durch Sättigen der freien Paraphenolsulfostore mit Aluminiumhydroxyd oder b) durch Umsetzen von Baryumsulfophenolat mit Aluminium-sulfat. In diesem Falle verfährt man genau wie bei der Darstellung des Zincum sulfocarbolicum, nur mimmt man zur Zersetzung des Baryumsalzes an Stelle von 170 Th. kryst. Zinksulfat rund 132 Th. kryst. Aluminiumsulfat  $[Al_2(SO_4)_1 + 18H_8O]$ .

Eigenschaften. Krystallinische Körner, von schwachem Phenoigeruch und adstringirendem Geschmack. Leicht löslich in Wasser, Glycerin, auch in Alkohol. Die wässerige Lösung giebt mit Ferrichlorid violette Färbung, durch Ammoniak wird Aluminiumhydrat gefällt. Baryumehlorid erzeugt keine oder nur minimale Trübung. Beim Erhitzen auf dem Platinbleche blaht es sich zunächst stark auf und verbrennt unter Hinterlassung von

Aluminiumoxyd.

Anwendung. Als Antisepticum, etwa wie Aluminiumacetat, bei Eiterungen, tuberkulösen Geschwüren, cystitischen Fällen. Bei letzteren als 1 procentige Injektion aber auch innerlich. Die wässerige Lösung fällt Eiweiss, aber der Niederschlag wird durch Ueberschuss von Eiweiss wieder gelost. Laplace's Karbol-Schwefelsaure. Vgl. unter Kresolum.

III. Phenyl-Schwefelsäure. Schwefelsäure-Phenyl-Aether II SO4 . Cally. Das Analogon der Acthylschwefelsäure, ist in freiem Zustande nicht bekannt. Die Salze können synthetisch dargestellt werden, auch kommen sie als sog. Aetherschwefelsäuren oder gepaarte Schwefelsaure im Harn vor.

# Acidum phosphoricum.

Acidum phosphoricum (orthophosphoricum). Phosphorshure. Acide phosphorique. Phosphoric acid. PO, Ho. Mol. Gew. = 98.

Die von den Pharmakopöen aufgenommene Phosphorsäure ist eine mehr oder weniger koncentrirte wässerige Lösung der "Orthophosphorsäure" PO, Hg. Ausserdem sind unter diesem Kapitel noch zu berücksichtigen die glasige Phosphorsäure und das Phosphorsäure-Anhydrid.

I. Acidum phosphoricum (Austr., Brit., Germ., Helv., U-St.). Phosphorsaure. Aelde phosphorique officinal (Gall.). Phosphoric acid. Die genaunten Pharmakopöen führen das Präparat zum Theil als Acidum phosphoricum concentratum, theils als Acidum phosphoricum dilutum, theils schlochthin als Acidum phosphoricum auf.

		phosphoricum. Spec. Gew. Proc. B. PO.	Anatr 1,004 16.66	Gn11.3) 1,85 80.0	Germ 1,154 25.0	U-S1 1,716 65.0		
EII		rloum concentre	dam.		Acidum p		leum dila	
	Spec. C				Spec. Gew. Proc. H. PO.	Brit. 1,08	1,055 10	U-St. 1,057

Handelssorten. Die wichtigsten sind: Acid. phosphor. Ph. Germ. Spec. Gew. 1,154 = 25 Proc. Acid. phosphor. 1,35 = 50 Proc., Acid. phosphor. 1,71, sirupès = 85 Proc. Ferner: Acid. phosphor. glaciale und Acid. phosphor. anhydricum. endlich Acidum phosphoricum ex ossibus.

Durstellung. Zur Darstellung kleiner Mengen von Phosphorsaure, z. B. im phar-

macentischen Laboratorium, verfährt man wie folgt:

Acldan

In einer geräumige Tubulat-Retorte giebt man 170 The einer reinen Salpetersäure von 1,154 spec. Gew., dazu 10 The eines Phosphors, welcher frei von Schwefel ist und vorher mit einer Mischung von 1 Th. Salzsäure, 3 Th. Salpetersäure und 25 Th. Wasser 24 Stunden lang macerirt und alsdam mit kaltem Wasser abgewaschen worden war. Damit die Retorte durch die Phosphorstangen nicht zertrümmert werde, at es unbedingt nothwendig, dass sie vorher mit einem Theile er Salpetersäure beschickt und mit dem Hals nach ohen gerichtet, auf einen Strohkranz gelegt werde, bevor man die Phosphorstangen vorsichtig hineinschiebt. Die Retorte, welche nur bis zu ½5, höchstens bis zur Halfte angefüllt sein darf, bettet man in ein Sandbad ein, legt ohne Lutum einen Kolhen vor, welcher gekühlt werden kann, und beginnt anzuheizen, anfänglich nur auf 70—80°, später kann die Temperatur erhöht werden. Unter Entwickelung braunrother Dämpfe erfolgt die Oxydation des Phosphors, gleichveitig destillirt eine wässerige Salpetersäure über, welche von Zeit zu Zeit in die Retorte zuräckgegossen wird. Man

heile obon man orte, düllt tum be-kann eichsliche Fig. 22. und 23. man agangen ist. Fig. 22. und daumft ihn

setzt das Erhitzen fort, bis aller Phosphor in Lösung gegangen ist. Fig. 22. und 23.

Hierauf bringt man den Inhalt der Retorte in eine Porcellanschale und dampft ihn im Freion oder unter einem Abzuge bis auf 40 Th. bez. so lange ein, bis alle Salpetersäure verjagt ist.



Fig. 23.

Alsdann prüft man, ob die Flüssigkeit noch phosphorige Säure oder arsenige Säure enthält: a) Verdünnt man 15 Tropfen der Säure mit 5 cem Wasser und fügt 5 Tropfen Kaliumpermanganatlösung (1:1000) hinzu, so darf innerhalb einer Minute nicht Entfärbung eintreten (phosphorige Säure). b) Versotzt man 10 Tropfen der Säure mit 5 cem Zinn-

<sup>1)</sup> Acide phosphorique officinal.

chlorurlosung und erwarmt schwach, so darf innerhalb 15 Minuten Braunfürbung nicht

eintreten (Arsen).

Ist phosphorige Saure zugegen, so muss die Phosphorsaure mit 4-6 Th. Salpetersaure auf's Neue erhitzt und eingedampst werden und zwar in der Weise, dass man der erhitzten Phosphorskure so lange unter Umrühren Salpeterskure zutropfelt, bis gelbbraune Dümpfe nicht mehr aufsteigen. Dann erhitzt man weiter bis zur völligen Verjagung der überschüssig zugesetzten Salpetersaure.

Die zurückgebliebene Phosphorsaure wird nun mit destillirtem Wasser bis auf 150 Th. verdünnt, erwärmt und in einer starken Flasche mit Schwefelwasserstoff völlig gesättigt. Das gut verstopfte Gefiks wird 24 Stunden an einen warmen Ort gestellt. Nach dieser Zeit wird die vom ausgeschiedenen Schwefelarsen abfiltrirte Säure nochmals Nach dieser Zeit wird die vom ausgeschiedenen Schwefelarsen abfiltrirte Säure nochmals erwärmt, wieder noch warm mit Schwefelwasserstoff gesättigt, 24 Stunden an einen warmen Ort gebracht. Man filtrirt sie nochmals, erhitzt sie in einer Porcellanschale, bis der Schwefelwasserstoff völlig verjagt ist (Prüfung durch Bleiessigl), dampft auf etwa 120 Th.\*) ein und stellt die erkaltete Flüssigkeit auf das beabsichtigte spoc. Gewicht.

In der Technik stellt man Phosphorsäure in der Weise dar, dass man Phosphor entzündet und an der Luft zu Phosphorsäure-Anhydrid P<sub>2</sub>O<sub>5</sub> verbrennt, dieses in Wasser löst und sozusagen einer "Nachoxydation" mit Salpetersäure unterwirft.

Eigenschaften. Farblose, geruchlose, rein sauer schmeckende Flüssigkeit, je nach der Kencentration von wässeriger bis zu sirupöser Beschaffenheit. Dampft man sie zum spec. Gew. 1,75 ein, so schiessen in der Kälte rhombische Krystalle der Formel PO. H. an, die bei 38,6°C. schmelzen, übrigens an feuchter Luft rasch zerfliessen. Durch Erhitzen bis auf etwa 150°C. erhält man amorphe, glasartige Massen von Orthophosphorsaure PO, Ha; aber 213° C, hinaus geht diese in Pyrophosphorsaure PaO, Ha und aber 300° C. hinaus in Metaphosphorsäure PO. H über. Bei heller Rothgluth (in Platingefüssen) lässt sich Phosphorsäure ohne Rückstand verflüchtigen.

Acidum phosphoricum sirupos (1,75 spec. Gew.) ist noch etwas koncentrirter als das Praparat der U-St. Es stellt einen zühen Sirup dar, welcher sehr hygroskopisch ist. Angewendet zum Trocknen von Gazen, ferner bei der Bestimmung des Stickstoffs nach KJELDARL.

Volumgewicht der Phosphorsäure bei 15° und Gehalt derselben an Ha PO4, sowie an PaO4.

Vol. Gew.	Procent H <sub>3</sub> PO <sub>4</sub>	Procent Procent	Vol. Gew.	Procent HaPO4	Procent Pa Os	Vol. Gew.	Procent H <sub>3</sub> PO <sub>4</sub>	Procent Pe Oa
1.0054 1.0109 1.0164 1.0220 1.0276 1.0333 1.0390 1.0449 1.0508 1.0567 1.0627 1.0628 1.0811 1.0874 1.0811 1.0874 1.1001 1.1005 1.1130 1.1196	1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15 16 17 18 19 20	0·726 1·452 2·178 2·904 3·680 4·356 5·082 5·808 6·534 7·260 7·986 8·712 9·438 10·164 10·890 11·616 12·342 13·068 13·794 14·520	1·1262 1·1329 1·1897 1·1465 1·1534 1·1604 1·1674 1·1745 1·1817 1·1889 1·1962 1·2036 1·2111 1·2136 1·2262 1·2338 1·2415 1·2415 1·2426 1·	21 22 23 24 25 26 27 28 29 30 31 32 33 84 85 36 37 38	15·246 15·978 16·698 17·424 18·150 18·876 19·602 20·328 21·054 21·780 22·506 23·232 23·958 24·684 25·410 26·186 26·862 27·588 28·314 29·040	1·2731 1·2811 1·2894 1·2976 1·3059 1·3148 1·3227 1·3318 1·3899 1·3486 1·3578 1·3661 1·8750 1·3850 1·3850 1·3850 1·3851 1·4022 1·4114 1·4207 1·4301 1·4301 1·4390	41 42 43 44 45 46 47 48 49 50 51 52 53 54 55 56 57 58 59 60	29·766 30·492 31·218 31·944 82·670 35·496 34·222 84·948 85·674 86·400 87·127 87·852 38·578 39·304 40·030 40·756 41·482 42·208 42·208 42·208 42·208 42·208 43·666

<sup>1)</sup> Falls man eine 25 procentige Saure darstellen will.

Prüfung. Veranreinigungen der officinellen Phosphorsaure sind: Die Säuren des Arsons, phosphorige Saure, Salpetersaure, Schwefelsaure, mehr als Spuren glühbeständiger

Sabstanzen. Man prüft wie folgt:

1) 10 Tropfen der Saure werden in einem blanken Platinschälchen bei heller Rothgluth verdampft; es darf kein wahrnehmbarer Rilekstand hinterbleiben (Alkalien, Erden). -2) Wird 1 ccm Phosphorsaure mit 3 ccm Zinuchlorarlösung versetzt, so darf innerhalb 1 Stunde keine (Braun-) Färbung eintreten (Arsen). - 3) Die mit 3 Raumthoilen Wasser verdünnte Siture werde a) durch Baryumehlorid nicht getrübt (Schwefelsäure), b) durch Silbernitrat auch beim Erwärmen nicht verändert (Chlor, phosphorige Säure), e) durch Schwefelwasserstoff nicht verändert (Arsen, Blei, Kupfer), d) nach dem Uebersättigen mit Ammoniak durch Ammoniumexalat nicht getrübt (Calciumsalze). - 4) Mischt man 2 ccm der unverdünnten Säure mit 2 ccm konc. Schwefelsäure, so darf beim Ueberschichten mit 1 ccm Ferrosulfatlösung eine gefärbte Zone nicht auftreten (Salpetersäure).

Aufbewahrung. Vor ammoniakalischer Luft geschützt.

Anwendung. Phosphorsäure ist die mildeste der Mineralsäuren und belästigt in gehöriger Verdünnung den Verdauungstraktus verhältnissmässig wenig, weil sie Eiweisa nicht coagulirt. Hauptsächlich als Antipyretioum; der Nutzen bei Knochenleiden, Caries, Rhachitis, zur Lösung von Harnsteinen aus Calciumoxalat, bei Schwächezuständen etc. ist zweifelhaft. Bei Blutungen wirkt sie nicht anders wie andere Säuren. In Lösungen von 0,1-1,0:100,0, ferner in Tropfen und Pillen.

Acidum phosphoricum ex ossībus. Acidum ossium. Knochensaure wird die aus Knochenasche hergestellte Phosphorsaure genannt. Knochenasche besteht zu einem beträchtlichen Theile aus tertikrem Calciumphosphat. Man zersetzt dieses mit Schwefelsaure, wobei unlösticher Gips und löstiches primäres Calciumphosphat entstehen: Ca<sub>2</sub> (PO<sub>4</sub>)<sub>2</sub> + 2 H<sub>4</sub> SO<sub>4</sub> = 2 Ca SO<sub>4</sub> + Ca H<sub>4</sub> (PO<sub>4</sub>)<sub>3</sub>. Leizteres wird durch Natriumkarbonat (unter Abscheidung von Calciumkarbonat) in Natriumphosphat umgewandelt. Man führt dieses in Baryumphosphat über und gewinnt die Phosphorsaure durch Zerlegung dieses Salzes mit bessehneten Mongan Schwafelsiums. Die Knochen-Phosphorsaure ist stete durch Calcium berechneten Mongen Schwefelsaure. - Die Knochen-Phosphorsaure ist stets durch Calciumverbindungen, häufig auch durch Sulfate verunreinigt und kann wohl zu technischen, nicht aber zu therapeutischen Zwecken verwendet werden.

Analyse. Man erkennt die (Ortho-)Phosphorsaure an folgenden Reaktionen:

Anatyse. Man erkennt die (Ortho-)Phosphorsäure an folgenden Reaktionen:

1) Freie Phosphorsäure wird durch Silbernitrat nicht verändert. Neutralisirt man die Säure aber zuvor (mit Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>, NaOH etc.), so erzeugt Sübernitrat gelbes Silbernhosphat Ag<sub>3</sub>PO<sub>4</sub>, welches sowohl in Sulpetersäure als auch in Ammoniak löslich ist. In gleicher Weise reagiren natärlich die Alkaliphosphate direkt. 2) Wird eine Lösung von Phosphorsäure oder eines Phosphates mit einem Uebersehuss einer Lösung von Ammoniummolybdänat in Sulpetersäure schwach (!) erwärmt, so entsteht ein gelber Niederschlag von Ammoniumphosphomolybdänat 22 MoO<sub>3</sub> + 2 (NH<sub>4</sub>)<sub>3</sub>PO<sub>4</sub> + 12 H<sub>2</sub>O, der in Ammoniak löslich ist. 3) Fägt man zu einer Lösung von Magnesiumchlorid oder -sulfat Ammoniak, so entsteht ein Niederschlag von Magnesiumhydroxyd; derselbe geht auf Zusstz einer genügenden Menge von Ammoniumehlorid in Lösung. Die Lösung ist klar und wird auch weiteren Zusatz von Ammoniumehlorid in Lösung. Die Lösung ist klar und wird auch durch weiteren Zusatz von Ammoniumehlorid in Lösung. Setzt man jetzt ein phosphorsaures Salz hinzu, so entsteht ein krystallinischer Niederschlag (Sargdeckelform!) von Ammoniummagnesiumphosphat PO<sub>4</sub> Mg (NH<sub>4</sub>) + 6 H<sub>4</sub>O<sub>5</sub> der in Ammoniak unlöslich, in Mineralsäuren löslich ist. 4) Uranylacetat erzeugt in neutralen oder essigsauren Lösungen Mineralsluren löslich ist. 4) Uranylacetat erzeugt in neutralen oder essigsauren Lösungen der Phosphate einen apfelgrünen Niederschlag von Uranylphosphat (UrO<sub>2</sub>)HPO<sub>4</sub> + SH<sub>2</sub>O.

Bestimmung.

Gewichtsanalytisch als Magnesiumpyrophosphat. Diese Bestimmung ist anwendbar, wenn freie Phosphorsäure oder eine phosphorsäurehaltige Substanz vorliegt, welche durch Ammoniak nicht gefüllt wird. Man wägt soviel Substanz ab, als etwa 0,1—0,3 g P<sub>2</sub>O<sub>5</sub> entsprechen, neutralisirt mit Ammoniak und lässt tropfenweise unter beständigem Umrühren (aber ohne dass man mit dem Glasstabe die Gefüsswandungen berüllt!) Magnesiamixtur in einigem Ueberschuss zufliessen. Der entstehende Niederschlag wird um so krystallinischer, je eifriger man rührt. Nach beendigter Fällung fügt man ½ Volum der vorhandenen Flüssigkeit an 10 proc. Ammoniak hinzu und lässt 12 Stunden absetzen. Dann fültrirt man ab, wäscht den Niederschlag mit 2,5 proc. Ammoniak (6—Smal) bis zur Chlorfreiheit aus, trocknot und führt ihn durch Glühen — zum Schlüss vor dem Geblüse — in Magnesiumpyrophosphat über. Mg<sub>2</sub>P<sub>1</sub>O<sub>1</sub> × 0,6397 = P<sub>2</sub>O<sub>3</sub>. Mg<sub>1</sub>P<sub>2</sub>O<sub>7</sub> × 0,83238 = H<sub>2</sub>PO<sub>4</sub>. Gewichtsanslytisch als Magnesiumpyrophosphat. Diese Bestimmung ist an-

Molybdan-Methode. Lässt sich die vorstehende Methode nicht anwenden, weil entweder die Substanz in Wesser unlöslich ist oder weil durch Zusatz von Ammoniak schon an sich ein Niederschlag gebildet wird, so stellt man durch Anwendung von Salpetersaure eine Lösung (entsprechend 0,1-0,2 g P<sub>2</sub>O<sub>5</sub>) her, versetzt diese mit einem bedeuten den Ueberschuss Molybdan-Salpetersaurelösung (200 ccm), erwarmt etwa 1 Stunde auf dem Wasserbade auf 50-60° und lässt 12 Stunden an einem warmen Orte stehen. Der ausgeschiedene Niederschlag wird abfiltrirt und mit verdünnter Molybdanlösung (1+1) gewaschen. Alsdann löst man ihn auf dem Filter in 5 procentigem Ammoniak und wäscht das Filter völlig mit Wasser aus. Die ammoniakalische Lösung versetzt man tropfenweise mit soviel Salzsaure, dass gerade eine Trähung eintritt. Diese beseitigt man durch Zugabe von soviel Ammoniak, dass die Flüssigkeit schwach darnach riecht. Alsdam fällt man, wie vorher angegeben, mit Magnesiamixtur, fügt ½ Vol. Ammoniak (10 Proc.) zu und führt das ausgeschiedene Ammoniummagnesiumphosphat durch Gfühen in Magnesiumpyrophosphat fiber.

Ueber die Citrat-Methode s. S. 569,

Manssanalytisch. Die acidimetrische Bestimmung der Phosphorsaure ist mit gewissen Schwierigkeiten verknüpft, wegen des eigenthümlichen Verhaltens der primären, sekundären und tertiären Salze der Phosphorsäure gegenüber Indikatoren. Nach Griselen kann man freie Phosphorsaure direkt titriren mit Natronlauge und Phenolphthale'in als Indikator (HgPO, + 2 NaOH = Na, HPO, + 2 HgO). 1 ccm Normaloutronlauge zoigt 0,049 g PO, H, an.

Uran-Titrirang. Versetzt man eine Lösung von Orthophosphorsäure, welche ausser dieser keine andere freie Säure als Essigsäure enthält, mit Uranacetat, so entsteht

ein apfelgrüner Niederschlag von Uranylphosphat UrO4HPO4.

 $Na_{2}HPO_{4} + UrO_{2}(C_{2}H_{3}O_{2})_{1} = UrO_{2}HPO_{4} + 2 NaC_{2}H_{3}O_{4}.$ 

Bei Gegenwart von Ammoniumsalzen tritt noch Ammonium in den Niederschlag ein, ohne dass sich sonst etwas an den ohigen Verhältnissen ändert. Das Ende der Fällung ist erreicht, wenn alle Phosphorsäure an Uran gebunden und etwas Uranlösung im Ueberechuss vorlanden ist. Dieser Ueberschuss an Dran wird angezeigt durch Ferrocyankalium, welches mit Uranacetat einen rothbraunen Niederschlag bildet, das gefällte Uranylphosphat aber nicht beeinflusst. Man bedarf folgender Lösungen:

1) Uranlösung. 38 g krystallisirtes käufliches Uranacetat und 5 com Essigsäure werden in Wusser zu 1 Liter aufgelöst. Die Lösung wird so eingestellt, dass

1 ccm = 0,005 g P<sub>2</sub>O<sub>3</sub> anzeigt.
2) Natriumphosphatlösung. 29,44 g krystallisirtes Natriumammoniumphosphat NaH.(NH<sub>4</sub>)PO<sub>4</sub> + 4 H<sub>2</sub>O (Sal microcosmicum) werden in Wasser zu 1 Liter gelöst. 1 cem der Lösung ist = 0,01 g P<sub>2</sub>O<sub>5</sub>.

3) Essigsäure-Natriumacotatiosung. 100 g Natriumacetat und 100 com Essigsäure von 30 Proc. werden mit Wasser zu 1 Liter gelöst.

4) Kaliumforroeyanidlösung. Eine frisch bereitete wässerige Lösung 1:10. An ihrer Stelle kann auch gepulvertes Kaliumferrocyanid in Substanz beautzt werden,

Zur Titerstellung bringt man in ein Erlennernersches Kochgefüss 25 eem der Natriumphosphatlösung (Nr. 2) fügt 25 eem Wasser, sowie 5 eem Essigsäure-Natriumacetatlösung (Nr. 3) hinzu, erhitzt auf etwa 90° und lässt zu der heissen Flüssigkeit solange Uranacetatlösung (Nr. 1) zufliessen, als man noch eine Vermehrung des entstehenden Niederschlages wahrnehmen kann. Man erhitzt alsdann nochmals, bringt mittelst eines Glasstabes 1 Tropfen der Flüssigkeit auf eine weisse Porcellauplatte und fügt 1 Tropfen Kaliumferrocyanidlösung (oder etwa 0,01 g des gepulverten Salzes) hinzu. Entsteht eine braune ') Färbung, so ist alle Phosphorsäure bereits ausgefällt und Uranacetat im Ueberschuss vorbanden. Man notirt die Auzahl der verbrauchten Kubikeentimeter, setzt einen neuen Versuch an und sucht unter Anwendung von etwas weniere Uranacetatlösung als neuen Versuch an und sucht unter Anwendung von etwas weniger Uranacetatiosung als vorher den Punkt zu troffen, wo die Reaktionsflüssigkeit auf Zusatz von Kaliumferrocyanid eine grade wahrnehmbare schwache braune Färbung (wie ein photographischer Hauch!) annimmt. Geben zwei mit gleicher Sorgfult ausgeführte Versuche gleiches Resultat, so ist die erhaltene Zahi für die Verdünnung der Uraniosung maassgebend. Angenommen, man verbrauchte zur völligen Ausfüllung der Phosphorsäure aus 25 ccm obiger Natriumphosphatlösung = 43,1 ccm Uranacetatlösung, so wären je 43,1 ccm der leizteren mit Wasser auf 50 eem zu verdünnen. -

Für genaue Versuche ist es nothig, behufs Titerstellung den Phosphorsäuregehalt der Phosphatlösung (Nr. 2) gewichtsanalytisch festzustellen. Zum Zweck der Bestimmung der Phosphorsäure in Düngemitteln wird die Uranacetatlösung auf eine Lösung von Cal-

<sup>1)</sup> Bleibt die Probe ungefärht, so wird allmählich, zuletzt anter nochmaligem Erwürmen, soviel Uranacetat zulaufen gelassen, bis die Braunfürbung eben eintritt

ciumphosphat eingestellt, deren Gehalt gewichtsanalytisch ermittelt worden ist. Zur Herstellung dieser Lösung löst man 5,5 g trocknes neutrales Calciumphosphat in möglichst wenig Salpetersäure und fallt die Lösung mit Wasser zu 1 Liter auf. Die maassanalytische Bestimmung der Lösungen von Phosphorsäure oder von Phosphaten unbekannter Koncentration erfolgt genau wie bei der Titerstellung, indem man eine gemessene Menge mit Natriumacetat Essigsaure versetzt, erhitzt, Uranacetatlösung zufliessen lässt und durch mehrere Versuche den Punkt zu treffen sucht, wo auf Zusatz von Kaliumferreeyanid die

schon orwähnte hauchartige Braunfürbung eintritt.

Pyrophosphorsaure und Metaphosphorsaure verhalten sich analytisch ähnlich wie Orthophosphorsaure. Sie gehen sogar durch Kochen der wässerigen Lösung, namentlich bei Gegenwart von Salpetersaure, in Orthophosphorsaure über. Indessen ist der Uebergang hinsichtlich seiner Beendigung zu unsicher, als dass man diese Sauren quantitativ dadurch bestimmen konnte, dass man sie durch Kochen mit Salpetersoure in Orthophosphorsäure überführt und als solche bestimmt. Dagegen gelingt die Ueberführung sicher durch Schmelzen dieser Säuren bez. ihrer Salze mit einem Ueberschuss von Natriumkarbonat oder Natriumbydrat. Qualitativ unterscheiden sieh beide Säuren von der Orthophosphorsaure durch folgende Reaktionen:

Pyrophosphorsaure P<sub>2</sub>O<sub>2</sub>H<sub>4</sub>. Die neutralisirte Lösung giebt mit Silbernitrat einen weissen Niederschlag P<sub>2</sub>O<sub>2</sub>Ag<sub>4</sub>. Die freie Saure fällt Eiweiss nicht.

Motaphosphorsaure PO<sub>2</sub>H. Die neutralisirte Saure giebt mit Silbernitrat einen weissen Niederschlag PO, Ag. Die freie Saure fällt Eiweiss.

#### Explomentum dentarium. OSTERBAIRS. Zabuffillung.

Rp Acidi phosphorici glacialis 3.0 Calcarine ustae

In cinem erwärmten Mörser zu pulvern und gu mischen. In wohlverstopfien Geffasen nafzuberenhoen. Due Pulver wird in die gerelnigte and desinficirie Zalmhöblung eingedrückt und augefouchiet, worant die Musse fest wird

#### Injectio anticarlosa. WENDT.

Ep. Sucamitatum Millefolii 54 20,0 Foliorum Salvine coque enm aqua ad colaturam 200,0 Scidi phosphodei (25%) 10,0 Tincturae Myrrhae 5,0 5. Um achattolt zum Einspritzen.

#### Limonade phosphorique (Gall.).

Rp Addl phosphorid (25%) 5,0 Aquae 875.0 Strupt Sacchari 125,0

## Mixtura autibaemoptysica. Horrnaux.

Rp Achil phosphorid (25°(a) 5,0 Strupt Rubl Ideel 50.0 150,0 Aquae

S. Stündlich einen Esslöffel voll.

#### Pilulae contra cartem. Rosy.

Rp Acidi phosphorici glacialis Arme foetidae Birizomatis Calami pulverati q a Finnt pilulas ponderis 0,12 g. S. Declaral taglich 5-10 Pilien.

#### Pilulae authopermaterrholeas. Wuntzen.

Rp. Acidi phosphorici giacinlis 10,0 Campborse tritse 2,5 Cordela Chinac 10,0 Extracti Cascarillae q a Flant pitulae ponderis 0,12 g.

8. Dreimal teglich 4-5 Pilleu. Sleupus Acidi phosphozici. Rp. Acidi phasphorici (95 %) 10,0

Strupt Sacchart

Acidum pyrophosphoricum. Pyrophosphorsaure. b-Phosphorsaure. pyrophosphorique. Pyrophosphoric acid. P2O,H4=178. Zur Darstellung wird strupdicke Phosphorsture in einer Platinschale so lange auf 280-250° erhitzt, bis eine Probe - in Wasser gelöst und mit Ammoniak neutralisirt - mit Silbernitrat nicht mehr einen geiblichen, sondern einen rein weissen Niederschlag giebt. Dann giesst man den Fluss in einen kalten Porcellan-Mörser aus.

Weiches Glas oder undurchsichtige, undautliche Krystalle. Die wässerige Lösung bleibt etwa ! Jahr lang unverändert; beim Erhitzen geht sie in gewöhnliche (Ortho-)

Phosphorsaure fiber. Sehr hygroskopisch!

Acidem metaphosphoricum. Metaphosphorsaure. a-Phosphorsaure. Acide metaphosphorique. Metaphosphoric acid. HPO, = 80. Zur Darstellung erhitzt man sirupõse Phosphorsaure in einer Platinschale so lange auf über 300°, bis Wasser nicht mehr entweicht, bis also eine darüber gehaltene kalte Glasscheibe nicht mehr be-

schlägt. Alsdann giesst man den Fluss in einen kalten Porcellan-Mörser aus.
Weiche, glasige, klebrige Masse, leicht löslich in Wasser. Die Lösung geht allmählich, schneller durch Erhitzen mit Salpetersäure, in Orthophosphorsäure über. Schr

hygroskopisch.

Acidum phosphoricum glaciale (seu siccum). Eis-Phosphorsaure. Kommt in den Handel meist als durchsichtige Stangen, welche hart und sprode sind. Dieses Praparat ist ein Gemisch von Pyrophosphorsäure und Metaphosphorsäure in wechselnden Verhältnissen und enthält ausserdem in der Regel noch arhebliche Mengen (bis zu 15%) Natriumpyrophosphat, ein Zusatz, walcher gemacht wird, um den Stangen die gewänschte Härte

zu geben. Wurde früher in Pillen verordnet, gegenwärtig zum Trocknen von Gasen angewendet. Löst man natronbaltige Süure in rauchender Salzsäure, so scheidet sieh die Hauptmenge des Natrons als Natriumchlorid aus.

Wird diese Säure zu Pillen verordnet, so kann man an ihrer Stelle den Rückstand verwenden, welcher erhalten wird, wenn man 100 Th. Phosphorsäure in einer Platinschale auf so viel Theile abdampft, als der Procentgehalt der Phosphorsäure beträgt, wenn man also 100 Th. der 25 proc. Säure auf 25 Th., oder 100 Th. der 10 proc. Säure auf 10 Th.

Acidum phosphorieum anhydricum. Phosphorsaure-Anhydrid. Phosphorpentoxyd. Acide phosphorique anhydrique. Anhydrous phosphoric acid. P.O. = 142. Wird durch Verbrennen von Phosphor im Sauerstoffstrome erhalten. Amorphe, weisse Flocken oder (nach dem Schmelzen) durchsichtige, glasige Massen. Lösen sich in Wasser unter zischendem Geräusch zu Metaphosphorsäure. Sehr hygroskopisch. Anwendung zum Trocknen von Gasen. Enthält bisweilen noch unverbrannten Phosphor, der beim Auflösen in Wasser zurückbleibt.

Acidum hypophosphoricum. Unterphosphorsäure. P<sub>2</sub>O<sub>6</sub>H<sub>4</sub>. Unterwirst man Phosphor der Oxydation an feuchter Luft, so erhält man eine saure Flüssigkeit (Acidum phosphoricum per deliquium), welche etwa 7°/<sub>6</sub> Unterphosphorsäure enthält. Durch Zusatz einer kone. Lösung von Natriumacetat scheidet sich das saure Natriumsalz dieser Säure einer kone. Lösung von Natriumacetat scheidet sieh das saure Natriumsalz dieser Säure aus. Man stellt aus diesen durch Umsetzen mit Bleiacetat das Bleisalz dar und zerlegt dieses — in Wasser vertheilt — durch Schwefelwasserstoff. Die wässerige Lösung wird durch Eindampsen bei 30°C, zur Sirupkonsistenz gebracht. Mit Wasser verbindet sich die Säure zu dem krystallisirenden Hydrat  $P_2O_6H_4+H_2O$ . — Die wässerige Lösung ist haltbar, zerfällt aber beim Erhitzen in Phosphorsäure und phosphorige Säure. Die wässerige Lösung reducirt Kaliumpermanganat, giebt mit Silbernitrat einen weissen Niederschlag und wird durch Ammoniummolybdänat erst nach dem Erhitzen mit Salpetersäure gefällt. [SALZER.]

II. Acidum phosphorosum. Phosphorige Säure. Acide phosphoroux. Phosphorous acid. PO, Hg. Mol. Gew. = 82. In keiner Pharmakopöe.

Durstellung. Man trägt in Wasser, welches sich in einem Glaskolben befindet, eine kleine Menge Phosphortrichlorid ein. PCl3+3H20=3HCl+PO3H4. Wenn die Reaktion, welche durch Einstellen des Kolbens in kaltes Wasser gemildert werden kann, beendigt ist, so trägt man weitere Mengen Phosphortrichlorid ein. - Die schliesslich erhaltene Flüssigkeit wird zur Entfernung der Salzsäure im Wasserbade eingedampft, der alsdann erhaltene Rückstand im Sandbade bis auf 180° erhitzt, in Wasser gelöst und auf das geforderte spec. Gowicht gebracht.

In wasserfreiem Zustande eine farblose, krystallinische Masse, welche bei 74°C. schmilzt und über 180°C. erhitzt in Phosphorwasserstoff und Phosphorsäure zerfällt 4H, PO: = PH: + 3Ha PO4. Reducirt Kaliumpermanganat, Silbersalze zu Silber, Goldsalze zu Gold, Mercurichlorid zu Mercurochlorid.

Zweibasische Saure, die Salze heissen "Phosphite". Nascirender Wasserstoff reducirt sie zu Phosphorwasserstoff.

In den Handel gelangt meist die wässerige Lösung mit einem spec. Gewicht von 1,12 entsprechend einem Gehalte von 20 Proc. PO, Hz. Diese Lösung dient besonders in der Analyse zur Bestimmung des Quecksilbers als Mercurochlorid.

III. Acidum hypophosphorosum. Unterphosphorige Saure. Acide hypophosphorique. Hypophosphorous acid. Po, Ha. Mol. Gew. = 68. Von den berücksichtigten Pharmakopsen hat nur die U-St. ein Acidum hypophosphorosum düntum, Diluted hypophosphorous acid mit einem Gehalte von 10 Proc. PO, H, aufgenommen.

Darstellung. Man kocht Phosphor mit einer wässerigen Lösung von Barythydrat, bis er - unter Entwickelung von selbstentzündlichem Phosphorwasserstoff - sich gelöst hat und Gas nicht mehr entweicht.

$$6 H_a O + 3 Ba (OH)_a + 4 P_a = 3 Ba (PH_a O_a)_2 + 2 PH_a.$$

Die Lösung des entstandenen Baryumhypophosphits wird abfiltrirt und durch Einleiten von Kohlensäure von dem überschüssigen Barythydrat befreit. Durch Eindampfen des Filtrates erhalt man Krystalle von Baryumhypophosphit Ba(PH, Oa), + H2 O.

285 g dieser Krystalle werden in 5 Liter Wasser gelöst, zu der Lösung giebt man 98 g konc. Schwefelsäure (in 300 cem Wasser gelöst) oder soviel, dass das Baryum genau ausgefällt wird. Man lässt absetzen, filtrirt vom Baryumsulfat ab und bringt die Lösung durch Eindampfen auf das spec. Gewicht 1,048 bei 15°. Unterphosphorige Säure ist ein-

basisch; ihre Salze heissen "Hypophosphite".

Eigenschaften. Die 10procentige Säure ist eine farblose, geruchlose Fitssigkeit von saurem Geschmack und saurer Reaktion. Spec. Gew. = 1,046. Beim Erhitzen entweicht zunächst vorwiegend Wasser und die Säure wird koncentrirter. Bei stärkerem Erhitzen zerfällt sie in Phosphorwasserstoff und Phosphorsäure  $2H_0PO_2 = PH_0 + PO_1H_0$ . Sie ist ein Reduktionsmittel, scheidet aus Silbernitratlösung metallisches Silber ab, reducirt Kaliumpermanganat und bringt in kalischer Kupferlösung eine gelbe Ausscheidung von Cuprohydroxyd (Cu<sub>2</sub>(OH)<sub>2</sub>) hervor. Mercurichlorid reducirt sie successive zu Mercurochlorid und metallischem Quecksilber.

Prüfung. 1) Die Säure werde durch Schwefelwasserstoff (auch nicht nach dem Uebersättigen mit Ammoniak) gefärbt oder gefällt (Metalle). — 2) Nach dem Uebersättigen mit Ammoniak werde sie durch Ammoniamoxalat nicht getrübt (Baryum-, Calciumsalze). — 3) Nach dem Verlännen mit 3 Th. Wasser und Ansäuern durch Salzsäure bringe Baryum-

chlorid nur sohr schwache Trübung hervor (Spuren von Schwefelsäure).

Gehaltsbestimmung: a) Mischt man 0,5 g der Säure mit 7 ccm kone. Schweielsäure und S5 ccm ½ Normal-Kaliumpermanganatiösung und kocht 15 Minuten, so müssen ungefähr 4,7 ccm ½ Normal-Oxalsäurelösung zur eben eintretenden Eutfärbung erforderlich sein. — b) Zur Neutralisation von 10 g der Säure müssen (Phenolphthalein als Indikator) 15,15 ccm Normal-Kalilauge erforderlich sein.

Anwendung. In Gaben von 2-10 Tropfen in starker Verdünnung mehrmals

täglich als Stimulans und Tonicum bei nervösen Krankheiten.

## Acidum glycerino-phosphoricum.

Acidum glycerino-phosphoricum. Glycerinphosphorsaure. Saurer Phosphor-

saure Glycerinester.  $C_3H_5(OH)_0 - 0 - PO(OH)_0$ . Mol. Gew. = 172.

Die Glycerinphosphorsäure PO(OH)<sub>s</sub>O. C<sub>s</sub>H<sub>s</sub>(OH)<sub>s</sub> ist in freiem Zustande sehr unbeständig und nur in Form der wässrigen Lösung bekannt. Bei dem Versuche, diese zu koncentriren, tritt Zersetzung ein in Glycerin und Phosphorsäure. Sie bildet sich beim Mischen von Phosphorsäureanhydrid mit Glycerin, kommt natürlich vor im Blut, Fleiseh, Gehirn, in den Nerven und entsteht neben Cholin bei der Spaltung des Lecithins.

1. Acidum glycerino-phosphoricum. Glycerinphosphorsäure 20 Proc. Im Handel kommt unter diesem Namen die 20 procentige wüsserige Lösung der Glycerinphosphorsäure vor. Diese ist abzugeben, wenn das Präparat unter obigem Namen schlechthin verschrieben werden sollte, was indessen kanm der Fall sein wird, da gegenwärtig fast ausschlieselich die Salze dieser Säure Verwendung finden.

Man gewinnt diese wässrige Lösung der Säure, indem man das glycerinphosphorsaure Baryumsalz (10 Th.) in Wasser löst und das Baryum mit eben hinreichenden Mengen

verdünnter Schwefelsäure (3-3,2 Th. H,SO4) ausfällt.

Etgenschaften. Frisch bereitet eine klare, farblose Flüssigkeit vom spec. Ge-CH<sub>4</sub>-PO<sub>4</sub>H<sub>8</sub> wichte 1,125. Bei längerem Aufbewahren zersetzt sie sich allmählich beim Erwärmen rascher — unter Gelbfürbung in Glycerin und gewöhnliche Phosphoreäure.

CH.—OH

Glycerinphosphorsaure.

Die Glycerinphosphorsäure ist eine zweibasische Säure und bildet
daher zwei Ruihen von Salzen (Glycerophosphate). Die neutralen Salze
phosphorsaure.

In der wässrigen Lösung derselben entsteht durch Bleincetat ein Niederschlag von glycerinphosphorsaurem Blei, der schwer in Essigsäure, leicht in Salpetersäure löslich ist.
Reagentien, die zum Nachweis von Phosphaten dienen, wie Magnesiamixtur, molybdün-

saures Ammonium, essignaures Uran, gebon mit glycerinphosphornauren Salzen in der Kälte keine Fällung. Einige der neutralen Salze finden medicinische Anwendung.

II. Calcium glycerino-phosphoricum. Glycerinphosphorsaures Calcium. PO. O. CaOC, H. (OH), + H.O.

Durstellung. In 1 Th. Glycerin, spec. Gew. 1,25, wird unter Erwärmen nach und nach 1 Th. Acid. phosphoricum glaciale gelöst und die Lösung im Paraffinbade einige Stunden auf 100—110° erwärmt. Man giesst dann die zühe, noch warmeMasse unter Umrühren in Wasser und neutralisirt mit Kalkmilch. Es scheidet sich phosphorsaures Calcium aus, während glycerinphosphorsaures Calcium in Lösung bleibt. Die von ersterem durch Fütration getreunte Flüssigkeit wird im Vacuum koncentrirt, mit Alkohol gefüllt und das ausgeschiedene glycerinphosphorsaure Calcium durch Waschen mit Alkohol von anhängendem Glycerin befreit. Zur Reinigung löst man das getrocknete Salz nochmals zu einer koncentrirten Lösung in Wasser, filtrirt, fällt mit Alkohol und trocknet bei gelinder Wärme.

Das glycerinphosphorsaure Calcium bildet ein weisses Krystallpulver, welches sich in ca. 20 Th. Wasser von gewöhnlicher Temperatur löst. Aus dieser Lösung scheidet es sich beim Erwärmen krystallinisch aus, da es in heissem Wasser weit schwerer löslich ist als in kaltem; unlöslich ist dasselbe in Alkohol. Gegen Lackmus reagirt das Salz neutral; das Haudelsprüparat besitzt jedoch häufig deutlich saure Reaktion infolge eines Gehaltes an saurem glycerinphosphorsauren Calcium. Das bei 100° getrocknete Salz verliert das Krystallwasser erst bei 130°.

ill. Baryum glycerino-phosphoricum. Glycerinphosphorsaures Baryum. PO.  $O_2$ Ba  $OC_2$ H $_3$ (OH) $_2$  crhalt man analog dem Calciumsalz, wenn man an Stelle von Kalkmilch Barythydratiösung verwendet.

Die übrigen Salze der Glycerinphosphorsäure werden dargestellt durch Wechselzersetzung des Calcium- oder Baryumsalzes mit Karbonaten oder Sulfaten.

- IV. Kalium- und Natrium glycerino-phosphoricum.  $C_0H_2O_1 \cdot PO_0K_0$ , und  $C_1H_2O_2PO_0No_2 + H_2O$  sind äusserst hygroskopische Salze von alkalischer Reaktion, sie werden erst bei läugerem Erhitzen auf 140 $-150^{\circ}$  C. fest. In Wasser sind dieselben in jedem Verhältniss löslich und kommen auch in 50 Proc. wässriger Lösung in den Handel.
- V. Lithium glycerino-phosphoricum, CaH,OaPOaLia, bildet ein weisses Krystallpulver, löslich in drei Theilen Wasser, gegen Lackmus alkalisch reagirend.
- VI. Ferrum glycerino-phosphoricum. Das Handelsprodukt besteht aus dem Oxydsalz der Glycerinphosphorsäure. (C<sub>1</sub>H<sub>7</sub>PO<sub>2</sub>)<sub>4</sub>Fe<sub>2</sub>. Es wird erhalten, indem man frischgefälltes Eisenoxydhydrat in wässeriger Glycerinphosphorsäure löst, die Lösung im Vacuum bis zur Sirupsdicke eindampft, alsdann auf Glasplatten streicht und dann bei gelinder Wärme trocknet. Man erhält en so in gelben Lamellen, die sich in Wasser und verdünntem Weingeist lösen.

Prüfung. Die Salze der Glycerinphosphorsäure müssen frei sein von gewöhnlicher Ihosphorsäure; die wässerige Lösung darf auch nach längerer Zeit durch einen Ueberschuss von molybdänsaurem Ammon nicht gefällt werden. Erwärmen ist bei Ausführung der Reaktion zu vermeiden, da hierbei Zersetzung der Glycerinphosphorsäure eintritt. Anhängendes Glycerin löst sich beim Schütteln der Salze mit absolutum Alkohol und bleibt beim Verdunsten desselben zurück.

Kalium-, Katrium-, Lithium- und Calcium glycerino-phosphoricum müssen frei sein von Schwermetallen, Schwefelsäure und Chlor; die wässrige Lösung darf also durch Schwefelwasserstoff und Baryumnitrat nicht verändert, durch Silbernitrat nicht mehr als opulescirend getrübt werden.

Kalium-, Natrium- und Lithiumglycerinophosphat sind ausserdem auf einen Gehalt an Baryum zu prüfen; es darf in der wüsserigen Lösung durch verdünnte Schwefelsäure keine Fällung entstehen.

Anwendung. Nach de Pasqualis, Bölow und Robik sind sowohl die Glycerinphosphorsäure als auch die glycerinphosphorsauren Salze ausgezeichnete, direkt assimilirbare nervine Tonica. Die glycerinphosphorsauren Salze besitzen eine vorzügliche Wirkung auf die Nervenernährung und stellen jene Form dar, in welcher der Phosphor in den Organismus aufgenommen wird. Die Glycerinphosphorsäure wird zumeist in der Form ihres Calclum-, Eisen- and Natronsalzes therapeutisch augewandt.

Das Calciumglycerino-phosphat dient als Ersatzmittel für sämmtliche bisher

gebräuchlichen Phosphate und für das Hypophosphit.

Das Ferrum glycerino-phosphoricum ist ein ausgezeichnetes Eisenmittel, das

zugleich die trefflichen Eigenschaften der Glycerinphosphorsäure besitzt.

Das Natriumsalz wird in Folge seiner leichten Löslichkeit besonders in der Form subkutaner Injektionen angewendet und hat sich namentlich bei Ischias, Rekonvalescenz von Infektionskrankheiten und nervösen Asthenien bewährt.

Das Lithium glycerino-phosphoricum wird gegen uratische Diathese gegeben und ist in allen Fällen indicirt, in denen neben der Lithiumwirkung auch von der touisirenden Wirkung der Glycerinphosphorsäure Gebrauch gemacht werden soll.

Für die praktische Verwendung der glycerinphosphorsnuren Salze empfehlen sich

fulgende Formeln:

tip. Catell glycerino-phosphoriel 10,0 Acidi citrici Sacchari albi Aquue destillatae \$10.0. Durch Schüneln unter Ausschluss von Wärne zu

S Breimal täglich einen Esalöffel voll zu nehmen, (Rhackitis, Excephalose, Dentitio difficilis, Osteoqualacle, Phosphaturie.)

Rp. Ferri glycerino-phospherici 10,0 Misce terendo cum

Glycerial purissical 40---50.0

(Chlorose, Annemic, Neurasthonie).

ndde Vini bispaniel albi 2000.0. 8. Ein Likärgiäschen vor jeder Mahlzeit zu nehmen. Hp. Natril glycerino-phosphoriol 1,0 Natrii chlorati 0,03 Aquae destillatae

S. Taulich 1/2-1-8-8 Praynespringen voll, allmultich stelgend, au infleiren. (Lambago, ischlas, Morbus Hazedowit.)

Rp. Lithli giyeerino-phusphorici Dentur tales dones No. X. ad captulas occasia S. 1-2 Pulver täglich in kohlenmurem Wasser zu nehmen. (Bratische Pintheso.)

# Acidum picrinicum.

1. † Acidum picrinicum (Erganzb.). Acidum picronitricum. Acidum picricum. Acldum carbazoticum. Acidum nitroxanthicum. Pikrlasaure. Pikrinsalpetersäure. Kohlenstickstoffsäure. Trinitrophenol. Acide pierique (Gall.). Pierle acid.

 $C_8 H_4 (NO_8)_8$ , OH. Mol. Gew. = 229.

Darstellung. Diese geht von der Erfahrung aus, dass die Nitrirung des Phenols ganz besonders leicht gelingt, wenn man dasselbe als Phenolsulfosäure anwendet: In einer Porcellanschale erwärmt man 50 g Phenol (absolut) mit 50 g konc. Schwefelsäure (1,84 spec. Gew.) auf dem Wasserbade bis zur völligen Lösung, verdünnt nach dem Erkalten mit 160 ccm Wasser und lässt diese Lösung aus einem Hahntrichter unter Umschütteln allmählich in sehr kleinen Antheilen zu 250 g Salpetersäure von 1,4 spec. Gew., die sich in einem Rundkolben von etwa 4/4 Liter Fassungsvermögen befindet, hinzufliessen. Bei jedem Zusatz der Phenolsulfesäure erfolgt eine lebhafte, mit Wärmeentwickelung verbundene Reaktion, und unter Entwickelung reichlicher Mongen von rothbraunen Dümpfen niumt die Flüssigkeit eine tiefrothe Farbe an. Ist alle Phenolsulfosäure hinzugefügt, so erwarmt man noch einige Zeit auf dem Wasserbade, bis die Farbe der Flüssigkeit in Gelb umgeschlagen ist. Beim Erkalten scheidet sieh die Pikrinsäure als gelbe krystallinische Masse ans, welche man durch Absaugen, Abwaschen mit wenig kaltem Wasser und Abpressen zwischen Filtrirpapier von der Mutterlange befreit.

Zur Reindarstellung führt man die rohe Säure durch verdünnte Kalilauge (auf 10 Th. Pikrinsäure = 2,5 Th. KOH) in das in kaltem Wasser schwer lösliche Kaliumsalz Hando d pharm Praxis J

über, krystallisirt dieses mehrmals aus siedendem Wasser um und zersetzt es dann mit verdünnter Schwefelsäure. Beim Erkalten der schwefelsauren Lösung scheidet sich die Säure in gelben Krystallen aus, welche durch nochmaliges Umkrystallisiren aus heissem Wasser frei von Kaliumsulfat sind.

1)  $C_a H_a OH + H_a SO_4 = H_a O + C_6 H_4 \cdot OH(SO_6 H)$ 

2)  $C_4H_4OH(SO_4H) + 3HNO_9 = 2H_4O + H_9SO_4 + C_8H_9(NO_9)_8OH.$ 

Eigenschaften. Blassgelbe Prismen oder Blätter, in reinem Zustande geruchlos, gewöhnlich sehwach nach Nitrobenzol riechend, von intensiv bitterem Geschmack. Schm.-P. 122,5. Beim vorsichtigen Erhitzen sublimirbar, beim raschen Erhitzen explodirend. Löslich in etwa 90 Th. kaltem oder 30 Th. siedendem Wasser, leicht löslich in Alkohol und in Aether, löslich in 10 Th. Benzol, auch in Benzin. Die Lösung in Benzin oder Benzol ist nur sehwach gelblich gefürbt.

Die wässerige Lösung ist gelb gefärbt, färbt selbst Seide und Wolle (Baumwolle nicht) gelb und reagirt sauer; die Pikrinsäure kann ihr durch Ausschütteln mit Aether oder Benzol entzogen werden. Die Pikrinsäure neutralisirt kohlensaure und ätzende Basen, indem sie mit ihnen Salze bildet. Sie verhält sich dabei wie eine einbasische Säure. Die Salze heissen "Pikrate" oder "Pikrinate." Sie fällt in saurer Lösung Eiweiss, s. Urina.

Reaktionen. Man erkennt die Pikrinsäure: 1) An der gelben Farbe und dem intensiv bitteren Geschmack der wässerigen Lösung. 2) Cyankaliumlösung (1+2) erzeugt in der mit etwas Alkalihydroxyd (KOH) versetzten Pikrinsäurelösung eine blutrothe Färbung (Bildung von isopurpursaurem oder Pikrocyaminsaurem Alkali), welche besonders rasch beim Erwärmen eintritt. 3) Kocht man Pikrinsäure mit Chlorkalklösung, so entweicht Chlorpikrin (Nitrochloroform =  $CCl_1NO_2$ ), das an seinem eigenthümlich stechenden Geruch zu erkennen ist.

Pritfung. Pikrinsäure kann verunreinigt sein durch harzige Substauzen und verfälscht durch einige Salze, besonders Salzeter, ferner Natriumpikrat, Oxalsäure, Borsäure.

1) Man löst 1 Th. Pikrinsäure in 100 Th. Wasser, fügt 5 Tropfen verdünnte Schwofelsäure hinzu und filtrirt nach mehrstündigem Stehen in der Kälte. Auf dem Filter bleibt Harz zuräck.

2) I Th. Pikrinsäure muss sich in 30 Th. Benzol klar auflösen, die oben genannten Substanzen werden ungelöst zuräckbleiben.

Anwendung. Pikrinsäure ist für niedere Thiere und Eingeweidewürmer ein heftiges Gift, bewirkt beim Menschen Uebelkeit, Erbrechen etc. und eine eigentümliche Veränderung der Blutkörperchen; bei innerer Darreichung Gelbfärbung sämmtlicher Gewebe. Acusserlich in wässeriger Lösung als Desinficiens. Die kone. wässerige Lösung soll bei Verbrennungen schmerzstillend wirken. Innerlich in Gaben von 0,1—0,2 g in Pillen oder Lösung bei Febris intermittens, Keuchhusten, Rheumatisuns, Neuralgien, gegen Eingeweidewürmer, dos. max. pro die 0,5 g! In der Analyse besonders zur Fällung der Alkaloide. Technisch in der Färberei und zur Herstellung des rauchschwachen Schiesspulvers.

Die Angabe, dass Pikrinsänre als Hopfenersatz in der Bierbrauerei verwendet wird, muss als Fabel bezeichnet werden. Zum Nachweis würde in solchen Fällen eine Flüssigkeit, nachdem sie mit Natriumkarbonat neutralisirt ist, durch Eindampfen zu koncentriren sein. Die koncentrirte Lösung wurde man mit Schwefelsäure deutlich ansänern und alsdann mit Aether ausschütteln. Die nach dem Verdunsten des mit Wasser gewaschenen Aetheranszuges hinterbliebene Pikrinsäure würde wie oben angegeben zu prüfen sein.

Konsistentere Objekte würde man zunlichst trocknen, alsdaum mit salzsäurehaltigem Alkohol ausziehen. Nach dem Verdunsten des Alkohols würde die Pikrinsäure krystallinisch hinterbleiben.

Aufbewahrung. An einem kühlen, feuersicheren Orte, vorsichtig. Für die Lagerung grösserer Vorräthe würden die bestehenden Gesetze bez. Polizei-Verordnungen zu beschung sein.

Vinum pierinieum. Vin pierique. Ist Weisswein, welcher 0,1 Proc. Pikrinsauro gelöst enthält.

II. + Ammonium picrinicum (picronitricum), Ammoniumpikrat, Pikrinsaures Ammonium. C. H. (NO.) ONH, = 246. Zur Darstellung löst man I Th. Pikrinskure in 8 Th. siedendem Wasser unter Zusatz von 1 Th. Ammoniakflüssigkeit (10 Proc.). Die nach dem Erkalten abgeschiedenen Krystalle werden zwischen Filtrirpapier getrocknet.

Gelbe, glänzende, geruchlose, nadelförmige Krystalle von sehr bitterem Geschmack, in Wasser and in Weingeist löslich. Sie neigen infolge Ueberhitzung oder durch Druck und Schlag noch mehr zur Explosion wie die freie Pikrinsäure. Ueberhaupt sind die Salze der Pikrinsaure leichter explodirbar als die freie Saure. Aufbewahrung: Vorsichtig.

Anwendung. Als Chinipersatz bei Malaria und Febris intermittens in Gaben von

0.01 g - 0.05 g. Des. max. pro die 0,51 Grössere Gaben wirken als Herzgift.

Acidum chinopicrinum. Von Henri, Alereov-Duguer und Perret als Fiebermittel und Chininersatz empfohlen, wurde hergestellt, indem man Chinarinden-Auszug mit Pikrinsaure fallt und den wesentlich aus Chinippikrat und Cinchoninpikrat bestehenden Niederschlag trocknete. Bei Anwendung des Mittels ist Vorsieht geboten.

# Acidum salicylicum.

Acidum salicylicum (Austr., Brit., Germ., Helv., U-St.). Acide salicylique (Gall.), Acidum spiricum. Salicylsäure. Spirsäure. Spiroylsäure. Salicoylsäure. c-Oxybenzoësaure. Sallcylic acid. C, II, (OH) CO, II (1:2). Mol. Gew. = 138.

Im Atherischen Oele der Blüthen von Spiraea Ulmaria L als Salicylsaure-Methylester workommend, früher aus diesem, sowie durch Oxydation von Salicylaldehyd und Saligenin gewonnen.

Darstellung. Gegenwartig synthetisch durch Einwirkung von Kohlensäure auf Phenol pach verschiedenen Verfahren dargestellt, von denen das pachfolgende (Kolng'sche) das alteste und einfachste ist.

Man sättigt Phenol mit Natronlauge, so dass Phenolnatrium C<sub>6</sub>H<sub>2</sub>ONa entsteht, und dampft die Lösung zu einem trocknen Pulver ein. Dieses wird in eine metallene Retorte eingeführt und im Oelbade zunächst auf 100°C, erhitzt, worauf man unter allmählicher Steigerung der Temperatur trockne Kohlensäure überleitet. Wenn der Retorteniahalt auf 170—180°C, erhitzt ist, beginnt Phenol überzudestilliren, und zwar geht allmählich die Halfte des angawendeten Phenols überzudestilliren, und zwar geht allmählich die Halfte des angawendeten Phenols überzudestilliren. gesetztem Ueberleiten von Kohlensäure die Temperatur bis auf etwa 220 °C. und unterbricht

die Operation, wenn Phenol nicht mehr übergeht.
Der aus Dinatriumsalicylat bestehende Retorteninhalt wird in Wasser gelöst und die Lösung mit Salzsäure zersetzt, worauf sich die Salicylsäure ausscheidet. Man reinigt sie, indem man sie durch Neutralisiren mit Calciumkarbonat in das Calciumsalz überführt und dieses wiederum mit Salzsaure zersetzt oder man destillirt die Salicylsaure mit überhitztem Wasserdampf über oder man unterwirft ihre mit verdünntem Weingeist bergestellte Lösung

der Dinlyse.

Der obige Process verläuft in zwei Phasen: durch Einwirkung der Kohlensäure auf das Phenolnatrium entsteht zunächst phenylkohlensaures Natrium,

$$C_6H_5ONa+CO_9=CO_8\frac{Na}{C_6H_5}$$

weiches sich beim raschen Erhitzen in Natriumsalicylat umlagert

$$CO_s \frac{N_B}{C_0 H_s} = C_0 H_4 < \frac{OH}{CO_0 N_B}$$

Elgenschaften. Farblose und gernehlose, specifisch leichte, nadelformige Krystalle, von süsslich-saurem, zusammenziehendem Geschmack. Beim Verstäuben reizen sie die Nasenschleimhaut zu heftigem Niesen. I Th. Salievisäure löst sich in etwa 500 Th. Wasser von 15° C., oder 15 Th. siedendem Wasser, ferner in 2.5 Th. Salleylasure. Weingeist von 90 Proc., in 2 Th. Acther, in 80 Th. kaltem Chloroform, in 3.5 Th. Amylalkohol, in 60 Th. Glycerin, in 80 Th. Benzol und in 60-70 Th. lettem Oel. Bei Gegenwart von Natriumphosphat, Borax, Ammoniumacetat und Ammoniumcitrat wird die Auflöslichkeit der Salicylsäure in Wasser bedeutend erhöht, doch schmecken

Lösungen von Salicylsäure + Borax in Wasser intensiv bitter. Der Schmelzpunkt der reinen Salicylsäure liegt bei 156,8°C.; sie ist mit Wasserdämpfen flüchtig. Beim vorsichtigen Erhitzen kann sie sublimirt werden, beim raschen Erhitzen zerfällt sie in Phenol und Kohlensäure. Die Pharmakopöen machen über die von ihnen recipirte Salicylsäure bezüglich der physikalischen Eigenschaften folgende Angaben:

	Austr	Drit.	Gall.	Germ.	Hely	U-St
Schmelzpunkt	cs. 156°	156-157,8	159	cz. 1579	158 9	156-157
1 Th 10st sich in Th. Wasser von 15 1	sohr schwer	5-700	413	ca. 500 c	m. 500	cs. 450
1 Th. " " " aledendem Wasser	leichter	leichter	12,6	4.5	15	15

Chemisch ist die Salicylsäure eine ein basische aber zugleich zweiwerthige Säure. Ihre Salze heissen "Salicylate". Die "normalen Salze" entstehen durch Ersetzung des H-Atomes der Carboxylgruppe und haben die allgemeine Formel C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>(OH)CO<sub>2</sub>M. Wird ausserdem auch das H-Atom der Hydroxylgruppe substituirt, so nennt man die hierdurch entstehenden Salze "basische Salicylate". Ihre allgemeine Formel ist C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>(OM)CO<sub>2</sub>M. Sie bildet ferner Ester nach der allgemeinen Formel C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>(OH)CO<sub>2</sub>R.

Reaktionen. 1) Die wässerige Lösung der Salicylsäure oder ihrer Salze wird durch Eisenchlorid blauviolett gefärbt. Mineralsäuren verhindern die Reaktion. Dagegen tritt die Färbung auch in der weingeistigen Lösung und in der Lösung in Glycerin ein.
2) In Lösungen der normalen Salicylate erzeugt Silbernitrat einen weissen Niederschlag.
3) Wird Salicylsäure oder ein Salz derselben mit Methylakohol und konc. Schwefelsäure erhitzt, so tritt der eigenartige Geruch nach Wintergreenöl auf. 4) Schon in sehr verdünnten Lösungen erzeugt Bromwasser eine krystallinische Ausscheidung von gebromten Salicylsäuren.

Im Uebrigen bieten Krystallisationsvermögen sowie Bestimmung des Schmelzpunktes die wichtigsten Erkennungsmittel für die Salicylsäure.

Wesentlich ist die Abwesenheit von Kresotinsäure, da schon bei einem Gehalt von 5 Proc. Kresotinsäure die Salicylsäure kein krystallisirendes Natriumsalz mehr giebt.

Handelssorten. Die wichtigsten Handelssorten sind: 1) Acid. salicylic. praecipitatum (son amorphum) ist die aus der Lösung des Natriumsalicylates durch Salzsäure abgeschiedene Säure. Mikrokrystallinisches Pulver, häufig etwas gefürht, zum pharmacentischen Gebrauch nicht rein genug. 2) Acid. salicylic. recrystallisatum, durch Umkrystallisiren oder Destillation der vorigen mittels Wasserdampf erhalten. Deutliche, Krystallnadeln, ungefürbt. Diese Sorte ist die in der Pharmacie gewöhnlich gebrauchte. 3) Acid. salicylic. dialysatum. Durch Dialyse der Lösung der rekrystallisirten Säure in verdünntem Weingeist erhalten, ist die reinste Handelssorte.

Prüfung. Als Verunreinigungen sind anzuführen: Harzige und färbende Nebenprodukte von der Fabrikation, unorganische Substanzen, Farbstoffe, welche zur Verdeckung einer gelblichen Färbung zugesetzt werden, Kresotinsäure.

1) Die Salicylsäure bilde ungefärbte (Vergleichung mit einem Typ-Präparat!), von mechanischen Unreinigkeiten freie Krystallnadeln. Sie löse sich in 10 Th. absolutem Aether zu einer klaren, farblosen und blanken Flüssigkeit auf. (Die meisten unorganischen Vereinigungen bleiben ungelöst, Farbstoffe und Färbungen geben sich in der Lösung zu erkennen.) 2) Nach dem Trocknen über Schwefelsäure schmelze sie im Kapillatrohr zwischen 156 und 157°C. (organische Verunreinigungen, namentlich auch Kresotinsäure, drücken den Schmelzpunkt herab. — 3) 1 g der getrockneten Säure verbraucke (Phenolphthalein als Indikator) — 7,24 cem Normal-Kalilauge zur Neutralisation. 4) 0,5 g verbrenne auf dem Platinbleche ohne Rückstand. 5) Löst man 0,5 g der Säure in 3 cem Alkohol und lässt die Lösung an einem staubfreien Orte freiwillig verdunsten, so darf die zurückbleibende Krystallmasse keine gefürbten Ränder zeigen.

Prüfung auf Kresotinsbure. 3 g Salioylsbure werden in 15 ccm Wasser, welches in einem 200 ccm Kölbehen zum Sieden erhitzt ist und etwa 1—2 g reines (eisenfreies) Calciumbarbonat aufgeschlämmt enthält, eingetragen. Nach erfolgter Neutralisation wird die Flüssigkeit ohne zu filtriren unter Umsehwenken auf freier Flamme auf etwa 5 ccm eingekocht, so dass schon in der Hitze starke Krystallausscheidung stattfindet.

Nach dem Erkalten wird die noch mit etwas Wasser verdunnte Mutterlauge in ein weites Rangensglas abgegossen, in diesem bis auf etwa I een eingekocht und durch Reiben mit einem Glasstabe zur Krystallisation gebracht. Man verdünat mit I een Wasser, gieset die Mutterlauge durch ein mit loser Watte verstopftes Trichterehen in ein Rengensglas ab. Aus dem nochmals auf etwa I eem eingekochten Filtrate fällt beim Versetzen mit Salzsäure bei einem Kresotinsäuregehalte der ursprünglichen Säure von 3—5 Proc. ein Säuregemisch in relativ grosser Menge aus, welches unter heissem Wasser schmilzt und als dicker Oeftropfen am Boden des Rengensglases sich ansammelt. Säuren von 0,5—1,0 Proc. Kresotinsäuregehalt zeigen diese Erscheinung nicht; die bei ihnen durch Salzsäure ausgeschiedene Säuremenge ist gering und schmilzt beim Erwährmen des Wassers bis zum Sieden nicht.

Aufbewahrung. In gut verschlossenen Geffssen. Lichtschutz ist bei reinen

Praparaten nicht erforderlich.

Anwendung. Salicylsäure wirkt fäulnisswidrig und geformten Fermenten gegenüber (nicht ungeformten) gährungswidrig, daher zur Konservirung von Früchten etc. benutzt. In Substanz und konc. Lösung ätzend. Innerlich als Antipyreticum bei verschiedenen fieberhaften Krankheiten, ferner als Specificum gegen Gelenkrheumatismus, indess wegen der den Magen reizenden Eigenschaften meist als Natriumsalicylat, nur bei abnormen Gührungen im Magen die freie Säure, weil das Na-Salz nicht antifermentativ wirkt. Aeusserlich in wässeriger und spirituöser Lösung (in öliger Lösung wenig wirksam) als Antisepticum und Desindeiens in der Wundbehandlung. Als Streupulver auf Wunden und Hautausschläge, als Munddesinficiens in Zahnpulvern und -Wässern etc. In konc. Form als Pflester und Tinktur (Kollodium) zur Zerstörung von verdickter Haut (Hühneraugen!).

Grosse Gaben können Intoxikationserscheinungen: Liebelkeit, Collaps, Albuminurie,

Oedeme, varursachen. Gegenmittel ist Zuckerkalk, Alkoholica.

In den Harn geht sie zum Theil als Salicylsäure, zum Theil als Aetherschwefelsäure, als Glucuronverbindung und Salicylursäure über. Nachweis: Ausschlitteln des mit verdünnter Schwefelsäure angesäuerten Harns mit Aether-Petroläther, Verdunsten des Auszuges und Nachweis mit Eisenchlorid.

Technisch als Konservirungsmittel bei der Fabrikation von Leim, Eiweiss, Saiten, zur Darstellung von Chrysamin-Farbstoffen, zur Konservirung von Nahrungsmitteln. Man setzt gewöhnlich folgende Mengen zu: Wein pro Hektoliter 2-4 g; Bier pro Hektoliter 4-6 g; eingemachte Früchte etc. pro 1 kg = 0,5 g.

Ceratum salteylatum flavam. Schuszn	Lanelinum salicylatum.
Rp. 1 Acidi nalicylici 2,0	Ep. Cerae flavae 30,0
# Olel Amygdalarum 5,0	Lanolini anhydrici 70,0
8 Olei Antygdalarum 62,0	Acidi salicylici 1,0
a management of the second of	Olel Gaultherine gtt. X.
d Deliver and a	-
a Olei Chri	In Sunger augressen
6. Olel Bergamuttae an 0,5	Gleum crinale. Lassan.
t ist mit I felnzureiben. Dann schmillet man 3	
and 4 and rahrt belon beginnenden Erstarren	Rp Acidi salleyitti 3,0
1 and I sowie 5 and 4 depositer	Theturne Benzols 3,0
Collodium salicylatum (Wien Spec.)	Old Ampgdalarum 95,0.
11 11 11 11 11 11 11 11	Zur Lassan'seben Haarkur.
Colledii 90,0	
Chlerophylli 0,5	Pasia antipaoriatica, Lassan
Carterologies also	Rp Acidi anticytici 2,0
Collodium salicylatum (Erganab.).	Sulfuria praecipitati 10,0
Rp. Extracti Cannabis Indicae 1,0	Vaselini americani 50,0
A state solicylici 10,0	Zinci oxydati
Acidi salicylici 10,0 Terebiniklinae 5,0	Amyli da 19,0.
Teleprogramme	
Colledii acetici glacialis 2,6.	Pasta salicylica. LASSAR
Welli gradica guarante	Lassar's weisse Paste (Form. mag Berol.
Gelatina salicylata. Schwinnen	Erelingh.).
	Rp Acidi salicylici 2.0
Ep. Glyrectoi Acidi solicylici an 10,0	Zinci oxydati crudi 24,0
Gelatinae albae 30,0	Amyli Tritles 24,0
Aquae destillatae 50,0.	Vaselini americani 50,0.
The many and an analysis of the same and an analysis of th	Geeen Ekreine aller Art.
Gegen Ecreana vesiculosum	total prieme mat wir

Pasta odontalgica salicylata.

Ep. Acidi salicylici Rhizomatis Iridis puly. Suponis medicati puls. 20,0 Calcii carboniel puly. 40,0 Solutionia Phloxini in Glycerino q. s. Olel Geranii

Olei Menthae pip, & gtt, 25, Man stosse die Masse ledigitch mit Glycerin an und vermeide Zusatz von Wasser oder Alkohol

Palvis doutifricine salleylatus.

Rp. Acidi salicylici 0.5 Sacchari Lactis 100,0 Olel Geranii Olel Menthae plp. aa gtt. X Solutionia Phloxini spirit. q. s.

Pulvis salicylieus cum Talco (Germ. 111.)

Salloyletroupulver. Fussachweisspulver Rp. Acidi salicylici pulverati 3,0 Amyll Tritici pulverati 10,0 Talci veneti pulverati 87,0

Sebum salicylatum. 5 Proc.

Rp. Acidi salicylici 95.0 Sets Olel Gaultherine gtt. 10.

Die Salicylsaure ist in dem geschmoleenen Talg

Spiritus crinalis cum Leido salicylico. Salleyl-Koptwaschwasser gegen

Schuppen. Rp. Acidi salicylici 20,0 Glycerini 50,0 Spiritus Coloniensis 50,0 Spiritus diluti (60 %, 880,0.

Mit 5 Thelien lauwarmem Wasser verdüngt com Waschen des Koples

Tinctura dentifricia salicylata.

Bp. Acidi salicytici Spiritus diluti (70%) 100,0 Tincturae Coccionellae 5,0 Olel Menthae pip, Olei Geranti 68 1.0. Auf ein Welnglas Wasser 15-20 Tropfon.

Unguentum Acidi salicyllel cum Kreosoto. USNA Rp. Acidi nalicylici 4.0 Kressoti

Unguenti simplicia 4-5,0 Cerae flavae 8-4,0.

Unguentum Acidi saticylici (Bad. Tare).

Rp. Aoldi salleylici Unguenti Paraffini 9,0.

Vaselinum benzoico-salicylatum. LABRAR'S Benzoë-Salicyl-Vasella.

Hp. Acidi salicylici 1,0 Tincturae Benzoes 2,0 Vaselini americani 47,0.

Acidum borosalicylicum. Borsalicylsäure. 1 Th. Borsäure wird in 5 Th. heissem Wasser gelöst und mit einer Lösung von 2 Th. Salicylsäure in 10 Th. Weingeist (90 Proc.) versetzt, hierauf das Ganze im Wasserbade zur Trockne verdampft und nachgetrocknet. — Farbioses krystallinisches Pulver von bitterem Geschmack, angeblich eine chemische Verbindung der Komponenten darstellend. Antisepticum, in Form von Waschungen und von Salben gegen Krätze und gegen die Raude der Hausthiere empfohlen.

Borsalicylat-Bersegav. 676,0 Natriumsalicylat und 124,0 Borsaure. Die böchst

feingepulverten Substanzen werden mit etwas Wasser innig verrieben. Die bald hart

werdende Masse wird getrocknet, dann fein gepulvert.

Borsalicyl-Creme-Beanugav. 20,0 Borsalicylat, 40,0 Arnikaglycerin, 18,0 Lanolin,

22,0 amerik. Vaseline.

Borsalleyl-Gaze, 10 proc. BERNEGAU. 150,0 Borsalleylat, 1500,0 heisses Wasser, 0,75 Glycerin, 1000,0 hydrophile Gaze. Man lässt 1/4 Stunde einwirken, presst langsam aus und trocknet auf Holzstaben.

Hersalicyl-Glycerin. 10,0 Borsaure, 10,0 Salicylsaure, 10,0 Wasser, 40,0 Glycerin worden zum Sieden gebrucht, dann fügt man 1 Th. gebrannte Magnesia hinzu, dannift auf 50 Th. ein und lässt erkulten. Antisopticum, mit Wasser in allen Ver Altnissen mischbar. Gossyphum salicylatum. Salicylwatte. 5 proc. Mit einer Lösung von 55 Th. Salicylsaure in 700 Th. Weingeist (90 proc.), 700 Th. Wasser und 100 Th. Glycerin trankt

man 1000 Th. entfettete Baumwolle und trocknet vei mässiger Warme. Zur Gehaltsbestimmung werden 5 g Salicylwatte in einem Stöpselglase mit 100 com Weingeist durch kräftiges Schütteln ausgezogen. 50 cem der filtrirten Lösung werden mit Normal-Natronlauge (und Phenolphthalem) titrirt. Die Anzahl der verbrauchten com Normal-Natronlauge, mit 0,552 multiplicit, zeigt den Gehalt von 100 Th. Salicylwatte an Salicylsaure an. Vor

Licht und Luft geschätzt aufzubewahren. (Ergänz. Buch.)
Collemplastrum salleylatum. 1) 5 5 Proc. Kautschukpflasterkörper 800,0,
Vellehenwurzel 75,0, Sandarakpulver 20,0, Salicylsäure gepulvert 17,0, Harzől 25,0, Petroleumäther 170,0. 2) a 10 Proc. Kautschukpflasterkörper 800,0, Vellehenwurzelpulver 70,0,
Salicylsäure 34,0, Harzől 22,0, Petroleumäther 185,0. 3) a 20 Proc. Kautschukpflasterkörper 800,0, Vellehenwurzelpulver 60,0, Salicylsäure 68,0, Harzől 20,0, Petroleumäther 200,0, Unibenenwurzelpulver 60,0, Salicylsäure 68,0, Harzől 20,0, Petroleumäther

[E. DIETERIOL.]

Cornicide, amerikan. Hühneraugenmittel. Extr. Cannabis 1,0, Acidi salicylici 10,0, Olei Terebinthinae 5,0, Collodii 82,0, Acidi acetici glac. 1,0.

Cornillin, Hühneraugenmittel. Ein Guttaperchapflaster-Mull, welcher Salicylaturs

and Cannabisextrakt onthalt.

Gerlacht Präservativ-Creme. Mit Zinkoxyd verriebene Seife, gemischt mit Salicylshure, Kampheröl und Karbolöl.

Eucalyptol-Dr. Schmaltz, Antisepticum und Jodoform-Ersatz. Acidi salicylici 6.0,

Acidi carbolici, Olei Eucalypti ää 1,0.
Aseptinsäure von Busse in Linden-Hannover. Antisepticum. Gelblich gefärbte, wässerige Lösung von 3,0 Borsäure, 0,25 Salicylsäure in 100,0 Wasser nebst einigen Tropfea Salzsäure 500 g = #3,00. [Anal. Dr. Damköhler.]

Mundwasser-Tabletten nach Bernegau: Heliotropin 0,01 g, Saccharini 0,01 g, Acidi salicylici 0,1 g, Mentholi 1,0 g, Sacchari Lactis 5,0 g, Spiritus Rosae q. s. fiant 100

Pastillen.

### Acidi salicylici Derivata.

Ammonium salicylleur. Ammoniumsalicylat. Salicylsaures Ammonium, C<sub>4</sub>H<sub>4</sub>(OH)CO<sub>2</sub>NH<sub>2</sub>. Zur Durstellung löst man 10 Th. Salicylsaures Ammonium, this sigkeit von 10 Proc. and denstet die Lösung, welche unbedingt schwach sauer, keineswegs alkalisch reagiren soll, zur Trockne ein. — Farbloses Krystallpulver oder seidengtanzende nadelförmige Krystalle, in Wasser leicht, weniger leicht in Weingeist löslich. Als Antipyreticum. Antirheumaticum, Expektorans bei fieberhaften Krankheiten empfohlen, aber durch das Natriumsalicylat verdrangt. Dosis 0,2-1,0 g.

Kalium salicylloum. Kalium salicylat. Salicylsaures Kalium. C. H. OH CO. K. Man übergiesst 10 Th. Salicylsaure mit 10 Th. Wasser und giebt unter Erwärmen soviel Kaliumbikarbooat hinzu (7,2 Th.), dass die Lösung gerade noch schwach sauer reagirt und dampft zur Trockne ein. — Farbloses Krystallpulver, in Wasser und in Weingeist leicht löslich. Anwendung in Gaben von 0,4—1,0 g. wie Natriumsalicylat, aber durch dieses

verdrängt.

Calcium salicylicum. Calciumsalicylat. Salicylsaures Calcium. CO<sub>2</sub>]<sub>2</sub>Ca + 2H<sub>2</sub>O. Zur Darstellung übergiesst man 10 Th. Salicylsaure mit 100 Th. heissem destillirten Wasser, fügt 3,52 Th. eisenfreies Calciumkarbonat lunzu, erwärmt bis zum Aufbüren der Kohlensäure-Entwickelung, filtrirt und dampft die Lösung zur Krystallisation ein. — Farbloses Krystallpulver oder oktaëdrische Krystalle, in kaltem Wasser schwer löslich, leichter löslich in siedendem Wasser.

Anwendung entweder für sich oder mit Wismutsalicylat kombinirt als desinficirendes

Mittel bei Magen- und Darmkatarrhen. Dosis 0,5-1,5 g. Saluminum insolubile. Aluminium salicylicum. Saluminum Insolubile. Aluminium salicylicum Aluminiumsalicylat. [C<sub>4</sub>H<sub>4</sub>(OH)CO<sub>3</sub>]<sub>4</sub>AL<sub>2</sub>+8H<sub>2</sub>O. Mol.-Gew. = 930. Zur Darstellung löst man 100 Th Natriumsalicylat in 500 Th. Wasser, andererseits 66 Th. Aluminiumsulfat [Al<sub>2</sub>(SO<sub>4</sub>)<sub>4</sub>+18 aqual in 500 Th. Wasser und filtrirt beide Lösungen. Die Aluminiumsulfatlösung wird unter Umrühren in die Natriumsalicytatlösung eingegossen, worauf sich ein dicker krystallinischer Niederschlag abscheidet. Man lässt 3—4 Stunden an einem kälden Orte stehen, filtrirt vor der Strahl-Pumpe ab, wäscht mit eiskaltem Wasser, bis das Filtrat nach dem Anslacern mit Salpetersäure durch Baryumchlorid nicht mehr getrübt wird und trocknet rasch auf pordeen Tellern.
Farbloses oder schwach röthliches Krystallpulver, in Wasser schwer löslich; durch

heisses Wasser wird es in freie Salicylsäure und basisches Salz zerlegt. Hinterlässt beim

Glüben 10,96°/6 Al<sub>2</sub>O<sub>6</sub>.
Aeusserlich als Streupulver bei katarrhalischen Affektionen der Nase und des Kehl-

kopfes, besonders bei Ozaena. Aufbewahrung: Vor Licht geschützt.

Saluminum solubite. Aluminium-Ammonio-salioylicum. Aluminium-ammoniumsalioylat. [CoH4(ONH4) CO2]oAl4+2H4O. Mol. Gew. = 1014. Man übergiesst 10 Th. des unlöslichen Salumins (Aluminiumsalioylat s. v.) mit 10 Th. Ammoniak (10 Proc.), wartet ab, bis Lösung erfolgt ist und bringt diese durch Verdunsten zur Trockne. — Farbloses oder schwach röthliches Pulver, in Wasser löslich. Hinterlässt beim Glüben 10 Proc. Al, O. Anwendung wie Saluminum insolubile.

Alkasal. Aluminium-Kaliumsalicylat. Angeblich ein Doppelsalz von Aluminiumsalicylat mit Kaliumsalicylat, soll nach D. R. P. 78 903 durch Einwirkung von Kaliumacetat auf Aleminiumsalicylat in der Wärme entstehen. Nähere Bereitung sowie Zusammen-

setzung unbekannt.

Methylum salicylatum. Salicylshuremethylester. Methylsalicylat. C.H. (OH) . CO, CH, Mol. Gew. = 152. Bildet den Hauptbestandtheil des Wintergreenols oder

Gaultheria (von Gaultheria procumbens L.), welches aus etwa 10 Proc. Terpen (Gaultheria) und 90 Proc. Salicylsiuremethylester besteht.

Durstellung. Man lost 2 Th. Salicylsiure in 2 Th. absolutem Methylalkohol, vermischt die Lösung nach und 1 Th. konc. Schwefeisaure und erhitzt die Mischung. etwa 24 Stunden lang unter Rückflusskühlung auf dem Wesserbade. Hierauf destillirt etwa 24 Stunden lang unter literatura and deed wasserbade. Hieraul destifirt man im Wasserdampfstrome ab. Die sich abscheidende Oelschicht wird sehr sorgfaltig mit Wasser gewaschen, hierauf trocknet man sie durch Schütteln mit entwässertem Natriumsulfat und filtrirt. — Destillation über freiem Feuer liefert ein weniger gut riechendes Produkt

Eigenschaften. Farblose Flüssigkeit von angenehmem Geruch. Spec. Gew. 1,1819 bei 16° C. Siedep. 220°. In Wasser sehr schwer löslich, leicht löslich in Alkohol und Aether, mischbar mit fetten und ätherischen Oelen. Die wässerige Lösung wird durch Eisenchlorid violett gefärbt. Mit starken Basen (KOH, NaOH) entstehen leicht zersetzbare salzartige Verbindungen vom Typus C, H4. CO2 CH3 OM, beim Erhitzen mit ätzenden Basen oder mit konc. Salzsaure erfolgt Spaltung in Salicyland und Methylalkohol. bez. Methylchlorid. Durch Einwirkung von starkem wässerigen Ammoniak entsteht Salicylamid.

Anwendung. Wird in Gaben von 1-2 g täglich 3-4 mal besonders gegen Rheumatismus angewendet. In Amerika namentlich in der Form des natürlichen Wintergreenöls.

Technisch zu Zwecken der Parfümerie und der Kosmetik.

Dijodsalicylsäuremethylester(-äther). Sanoform.  $C_6H_9J_4(OH)CO_9CH_8$ . Mol.-Gew. = 404. Entsteht durch Einwirkung von Jod auf Salicylsäuremethylester. Farblose Nadeln, ohne Geruch und Geschmack, löslich in 10 Th. heissem Alkohol, sehr leicht lösdein, onne Geruch und Geschmack, loaden in 10 In. herssem Aktolit, sein leten los-lich in Aether, schwer löslich in Wasser und in Glycerin. Enthalten 62,8 Proc. Jod. Schmelzp. 110°. Durch Erbitzen mit konc. Salpetersäure oder konc. Schwefelsäure wird Jod abgespalten. Ferrichlorid färbt die wässerige Lösung violett. Durch Natronlauge wird die Verbindung beim Erhitzen verseift; beim Erkalten krystallisirt das Natriumsalz der Dijodsalicylsäure in glänzenden Nadeln aus.

Bei weichem Schanker und als Austrocknungsmittel bei frischen und eiterigen

Wunden, ferner in der Augenheilkunde.

Salloylamidum. Salicylamid. Salicylsaureamid. CoH, OH. CONH, Mol. Gew. = 187. Zur Darstellung behandelt man Salicylsauremethylester entweder mit trocknem Ammoniakgas oder mit konc. wässerigem Ammoniak. Das entstandene Salicylamid wird entweder aus siedendem Wasser oder aus heissem verdünnten Alkohol umkrystallisirt.

Farbloses oder gelblichweisses, leichtes Krystallpulver, geschmacktos, in Wasser etwas leichter löslich als Salicylsäure. Die wässerige Lösung wird durch Ferrichlorid violett gefärbt. Schmelzp. 138°. Durch Erhitzen mit Natronlauge wird es in Natriumsalicylat übergefährt unter Freiwerden von Ammoniak.

Salicylamid wirkt wie Natriumsalicylat, aber stärker analgetisch. Dosis mehrmals

täglich 0,9-0,8 g.

Acidum sulfosalicylicum. Sulfosalicylsaure. Salicylsulfonsaure. C. H. (SO. H) OH . CO. H. Mol. Gew. = 218. Nicht zu verwechseln mit Salicylschwefelsaure C. H.

(SO, H) CO, H

Zur Darstellung erhitzt man 1 Th. Salicylsäure mit 2-3 Th. konc. Schwefelsäure einige Stunden auf 160°. Man giesst alsdann das Reaktionsprodukt in viel Wasser, digerirt mit einem Ueberschuss von Baryumkarbonat und scheidet durch Verdampfen des Fil-

trates zunächst das Baryumsalz Ba(C<sub>r</sub>H<sub>s</sub>SO<sub>n</sub>)<sub>s</sub> + 4 H<sub>s</sub>O ab. Man lost dieses in Wasser, versetzt die Lösung mit berochneten Mengen Schwefelsäure und dunstet das Filtrat ein.

Farblose, lange, dünne Nadeln, in Wasser und in Alkohol sehr leicht löslich. Schmelzp. 120°. Die wässerige Lösung giebt mit Ferrichlorid burgunderrothe Färbung. Fällt Eiweiss; die 20 procentige Lösung dient (Roch'sches Reagens) zum Nachweis von

Eiweiss im Harn.

Natrium sulfosalicylloum. Saures salicylsulfosaures Natrium. Ca Ha (OH). CO. H. SO. Na. Mol.-Gew. = 240. Zur Darstellung werden 218 Th. Salicyisulfosture in wässeriger Lösung mit 84 Th. reinem Natriumbikurbonat theilweise neutralisirt und durch

Eindampfen zur Krystallisation gebracht.

Furblose Krystalle oder weisses krystallinisches Palver, in 25-30 Th. Wasser löslich, fast unlöslich in Alkohol und in Aether. Die wässerige Lösung röthet Lackmus und wird durch Ferrichlorid burgunderroth gefärbt; verdünnte Schwefelsäurs hellt diese Färbung auf. Durch Baryumchlorid entsteht kein Niederschlag. Durch Bleincetat entsteht nach einiger Zeit ein Krystallmagma des schwerlöslichen Bleisalzes. Giebt mit Eiweiss

einen in Natriumchlorid unlöslichen Niederschlag.

Als Ersatz des Natriumselicylates gegen Gelenkrheumatismus. Besitzt nicht den unangenehmen Geschmack und zeigt nicht die Nebenwirkungen des vorigen, wirkt aber schwächer. Dosis 0,5-1,0 g mehrmals täglich. Ferner als Eiweissrengens.

Acidum dijodosalicylicum. Dijodsalicylsäure. C<sub>0</sub>H<sub>2</sub>J<sub>4</sub>OHCO<sub>2</sub>H. Mol.-Gew. = 390. Die Darstellung erfolgt durch Einwirkung berechneter Mengen von Jod und Jodsäure auf Salicylsäure in alkoholischer Lösung. Zur Reinigung führt man die Säure durch Kochen mit Natziumkarbonat in das schwerlösliche Natziumsalz über und gewinnt die freie Saure durch Zerlegen desselben mit Salzsaure.

Farbloses, mikrokrystallinisches Pulver in 1500 Th. kaltem oder 560 Th. siedendem Wasser löslich, leicht löslich in Alkohol und in Aether, von süsslichem Geschmack, nicht litzend. Die wässerige Lösung reagirt sauer, wird durch Ferrichlorid violett gefärbt; rauchende Salpetersaure spaltet Jod ab.

Wirkt analgetisch, antithermisch, antiseptisch und die Herzthätigkeit hemmend; bei Rheumatismus etc. wie Salicylsäure zu 1,5-4,0 g pro die. Meist als Natriumsala angewendet.

Natrium dijodosalicylicum. Dijodsalicylsaures Natrium. C<sub>0</sub>H<sub>4</sub>J<sub>2</sub>(OH)CO<sub>2</sub>Na+21/<sub>3</sub>H<sub>2</sub>O. Mol. Gew. = 457. Wird durch Neutralisation von 390 Th. Dijodsalicylsaure mit 53 Th. wasserfreiem Natriumkarbonat (Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>) in wässeriger Lösung erhalten.

Farblose Bättichen oder lange platte Nadeln, in 50 Th. Wasser von 20° löslich.
Reaktionen und Anwendung wie die freie Säure.

Acidum dithiosalicylleum. Dithiosalicylsaure. [S. CaHa. OH. COaH]2. Mol. Gew. = 338.

Darmellung. Man echitzt 2 Mol. Salicylsaure mit 1 Mol. Chlorschwefel S2Cl4 langere Zeit auf 120-150 wobei lebhafte Reaktion unter Entweichung von Chlorwasserstoff eintritt. 2 CaH, (OH) COaH + SeCla = 2 HCl + [S-CaH, (OH) COaH]a. Man lost die harvartige, gelbe Reaktionsmasse in Natriumfarbonatlösung (wobei Schwefel ungelöst zurückbleibt) und fällt aus dieser Lösung die freie Säure durch Zusatz von Salzsäure. Das Reaktions-produkt ist ein Gemenge zweier isomerer Säuren, deren Natriumsalze man trennen kann. Zu diesem Zwecke wird die Lö-S-0, H, (OH) CO, H S-0, H, (OH) CO, H

sung der Natriumsalze mit Natriumchlorid (Kochsalz) versetzt, wodurch sich nur das Salz Nr. I =  $CO_9N\pi$ . OH . CS=1:2:8 unlöslich abscheidet, während dns Salz Nr. H = CO, Na. OH. CS = 1:2:5 in Lösung bleibt. Aus den so getrennten Salzen werden die freien Säuren durch Zusatz von Salzsäure in Freiheit gesetzt und durch

Sättigen mit Natriumkarbonat wieder in die Natriumsalze übergefährt.

Natrium dithiosalicylicum I. Dithion I. Dithiosalicylsaures Natrium I. [S-C<sub>6</sub>H<sub>2</sub>(OH)CO<sub>5</sub>Na], Mol.-Gew. = 382. Entspricht dem durch Kochsalz unlöslich abgeschiedenen Natriundithiosalicylat. — Gelbliches, amorphes, etwas hygroskopisches Pulver von alkalischer Reaktion. Die wasserige Lösung ist braunlich und wird durch Ferrichlorid violett gefärbt. Säuren verursachen milchige Trübung, die sich zu einem gelbbräunlichen Harz zusammenballt. Durch Bleineetat entsteht ein gelblicher Niederschlag, welcher beim Erhitzen mit Natronlauge in schwarzes Bleisulfid übergeht.

Natrium dithiosalicylicum II. Dithion II. Dithiosalicylsaures Natrium II. |S-C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>(OH)CO<sub>2</sub>Ns|<sub>2</sub>, Mol.-Gew. = 382. Entspricht dem durch Kochsalz nicht unlöslich abgeschiedenen Natriumdithiosalicylat. Graues, hygroskopisches, in Wasser lösliches amorphes Pulver. Die wässerige Lösung ist braunschwarz; Säuren erzeugen in ihr schmutzig-weisse Fällung, die sich zu einem dunklen Harze zusammenballt. Das sonstige Verhalten wie Dithion I

Dithion schlechtbin heisst das nicht getrennte Gemenge der beiden eben beschrie-

benen Salzo.

Dithiosalloylature

Die vorstehend beschriebenen Salze (Dithion, Dithion I und Dithion II) wirken antiseptisch und antipyretisch wie Salicylsäure bez. Natriumsalicylat, aber erheblich stärker, angeblich ohne störende Nebenwirkungen. Gebraucht wird zur Zeit besonders Nr. II bei

Gelenkrheumatismus in Gaben von 2-4 g pro die.

Bismutum dithiosalicylicum. Thioform. Dithiosalicylsaures Wismut. Formel angeblich: [S-C<sub>o</sub>H<sub>s</sub>(OH)CU<sub>s</sub>-BiO]<sub>s</sub> + Hi<sub>s</sub>O<sub>s</sub> + 2 H<sub>e</sub>O, aber zweifelhaft. Wird erhalten, wenn die Lösung von 1 Mol. des dithiosalicylsauren Natriums I oder H oder des Gemenges beider mit 4 Mol. neutralen Wismetnitrates bei Gegenwart von Natronlange

Gelbbraunes, gernehloses, in Wasser unlösliches Pulver. Acusserlich als geruchoses und ungiftiges Antisepticum bez. als Jodoformersatz empfohlen. Innerlich bei

Magen- und Darmkstarrh in Gaben von 0,2-0,5 g.

Acidum tetrathiodichlorosalicylicum. Tetrathiodichlorsalicylsaure. [Sa: CaH. Cl.  $(OH)CO_1H_2$ . Mol.-Gew. = 469. Zur Darstellung werden 2 Mol. Salicylsture mit 2 Mol. Chlorschwefel  $(2\,S_0Cl_2)$  langsam auf  $120-140^\circ$  erhitzt bis Chlorwasserstoff nicht mehr entweicht (s. Acidum dithiosalicylicum). Das Reaktionsprodukt wird mit Natriumkarbonat -- Wasser in Lösung gebracht und die freie Säure durch Salzsaure ausgefallt.
Rothgelbes Pulver, bei 150° erweichend, bei 160° schmelzend, in Wasser unlöslich.

Wird ausserlich als Antisepticum in Form von Streupulvern angewendet.

Acidum phenylo-salicylicum. o-Oxydiphenylkarbonsaure. C. H. C. H. OH. CO, H. Mol. Gew. = 214.

Bei der trockenen Destillation eines Gemisches gleicher Molekalo HO Calciumbenzoat and Calciumsalicylat entsteht "Oxydiphenylketon", welches durch Schmelzen mit Kaliumhydroxyd die o-Oxydiphenylkarbonsäure liefert. Weisses Pulver, in Wasser schwer löslich, leichter löslich in Alkohol, Aether and Glycerin. Als Wundantisepticum, besonders als Streupulver empfohlen. Salicylid [C. H. CO]. Dieses innere Anhydrid der Salicylsäure entsteht durch

Erwärmen von Salicylsäure mit Phosphoroxychlorid. Krystallisirt aus Alkehol in farblosen, glänzenden Nadeln. Schmelzp. 261—262°. Verbindet sieh leicht mit Chloroform, dient daher zur Darstellung des sog. Salicylid-Chloroforms, s. d.

Salicylursäure. Salicoylglycocoli CH<sub>3</sub>—NH(C,H<sub>5</sub>O<sub>4</sub>)CO<sub>3</sub>H. Diejenige Verbindung, als welche ein Theil der in den Organismus eingeführten Salicylsäure durch den Harn ausgeschieden wird. — Der mit Phosphoreäure schwach angesäuerte Harn wird mit Aether ausgeschättelt. Der nach dem Verdunsten der Aetherlösung hinterbleibende Rückstand wird zur Vertreibung beigemengter Salicylsäure im Luftstrome auf 140—150° erwärmt, dann aus Wasser umkrystallisirt. In kaltem Wasser schwar lösliche, farblose Nadeln. Die wässerige Lösung wird durch Ferrichlorid violett gefürbt

# Acidum salicylosum.

Acidum salicylosum. Salicylige Saure. Salicylwasserstoff. Spirige Saure. Salicylaldehyd. c-Oxybenzaldehyd. C.H.OH. CHO (1:2). Mol. Gew. = 120.

Kommt fertig gebildet vor in dem atherischen Oele der Brüthen verschiedener Spiraca-Arten, z. B. Spiraca ulmaria L. Wurde früher gewonnen durch Oxydation des zugehörigen Alkohols, d. i. des Saligenins C.H.OH.CH.OH. Gegenwärtig synthetisch pach der Reimen-Tirmann'schen Reaktion dargestellt.

Darstellung. In einem mit Rückflusskühler verbundenen Kolben von 11 Fassungs raum erwärmt man eine Lösung von 50 g Phenol (absolut) in 450 g Natronlange (aus 150 g NaOH und 300 g Wasser) auf 50-60° und lässt durch die Kühlröhre unter öfteren Umschütteln in kleinen Portionen 75 g Chloroform zusliessen. Es avfolgt Temperaturerhöhung, die Flüssigkeit fürbt sich vorübergehend violett, zuletzt orangeroth. Nachdem alles Chloroform zugegeben, erhält man die Flüssigkeit noch 1-2 Stunden im Sieden destillirt alsdann noch vorhandenes Chloroform im Wasserbade ab und lässt die Reaktionsflüssigkeit erkalten. Hierauf säuert man mit verdünster Schwefelsäure an und unterwirft die saure Lösung der Destiliation mit Wasseroampf. In das Destillat gehen über: o-Oxybenzaldehyd (d. i. Salicylaldehyd) und Phenol. Man schüttelt das Destillat mit Aether aus bringt die atherische Lösung durch Abdunsten auf ein kleines Volumen und schüttelt sie mit saurem Natriumsulfit, welches mit dem Salicylaldehyd, nicht aber mit dem Phenel, eine krystallisirende Verbindung eingeht. Man reinigt die Krystalle durch Absaugen und Waschen mit Alkohol, zersetzt sie durch Erwärmen mit verdünnter Schwefelsäure, schüttelt den Salicylaldehyd mit Aether aus, lässt diesen verdunsten und reinigt den hinterbleibenden Salicylaldehyd durch Destillation über freier Flamme.

$$\mathrm{C_6H_5} \cdot \mathrm{ONa} + 3\,\mathrm{NaOH} + \mathrm{CHCl_6} \ = \ \mathrm{C_6H_4(ONa)CHO} + 3\,\mathrm{NaCl} + 2\,\mathrm{H_4O}.$$

Eigenschaften. Farblose, angenehm bittermandelölartig riechende, brennend schmeckende Flüssigkeit von öliger Beschaffenheit und schwach saurer Reaktion. An der Luft nimmt sie bakl röthliche Färbung an, auch bildet sich in ihr Salicylsäure. Sie erstarrt bei - 20°C, zu grossen durchsichtigen Krystallen und siedet bei 196°C. Das spec. Gew. ist bei 15° C. = 1,1725. In Wasser wenig löslich, leicht löslich in Alkohol und in Aether. Mit Wasserdampfen fitchtig (p-Oxybenzablehyd ist mit Wasserdampfen nicht flüchtig! giebt mit saurem Natriumsulfit eine krystallisirende Verbindung.

Die wässerige Lösung wird durch Eisenchlerid intensiv violett gefärbt. Der Salicylaldehyd verhålt sich wie ein einwerthiges Phenol. Das H-Atom der OH-Gruppe ist durch Metalle vertretbar, z. B. C.H. CHO . ONa. Diese salzartigen Verbindungen wurden früher "Salicylite" genanut.

Aufbewahrung. Vor Licht geschützt, in kleinen, durch Korke wohlverschlossenen Gefässen.

Anwendung. Salicylaldehyd wirkt desinficirend und antiseptisch, innerlich angeblich auch diurctisch. Man hat ihn zu 0,2-0,3 g 3-4 mal täglich gegen Wassersucht gegeben. Stört leicht die Verdauung, Gaben von 5 g sollen Intoxikation bewirken. Ausscheidung durch den Urin, augeblich unverändert.

Potie salicylesa. Hannon.

Rp. Tincturne salicylesas 2,0
Situpi Sacchari 30,0
Aquae destilistas 170,0

5, 2—3 stindiich since Essieffel

Sirupus satteriosus. Harnon Br Acidi satteriosi guttas 10 Spiritus Vini guttas 30 Sirupi Sacchari 80,0

Rip Acidi zalicylosa 1,0 Spiritus diluti (0,832) 9,0 Dosis = 20 Tropfen

# Acidum silicicum.

Die verschiedenen Formen, in welchen uns die nettirlich vorkommende oder künstlich hergestellte Kieselsäure entgegentritt, lassen sich auf zwei Modifikationen, die krystallisirte und amorphe Kieselsäure, zurückführen.

1. Terra silicea praeparata. Silicea. Kieselerde. Quarzpulver. Terra vitreselbilis. Silo<sub>2</sub> = 80. Ist natürlich vorkommendes krystallisiries Kieselsäureanhydrid SiO<sub>2</sub>, wird durch Mahlen möglichst eisenfreien Quarzes dargestellt und zweckmässig von Porcellanfabriken oder Glasfabriken bezogen. — Es ist unlöslich in allen Säuren — mit Ausnahme der Fluorwassersteffsäure — wird auch durch Kochen mit wässerigen Lösungen der kohlensauren oder ätzenden Alkalien unter gewöhnlichem Druck nicht merklich angegriffen, dagegen durch Schmelzen mit kohlensauren oder ätzenden Alkalien (K<sub>2</sub>CO<sub>2</sub>, Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>, KOH, NaOH) in lösliche Alkalisilikate verwandelt, d. i. aufgeschlossen. Durch Ethitzen mit Fluorwasserstoffsäure wird es vollständig als Siliciumfluorid SiFl<sub>4</sub> verflüchtigt.

Es wurde vorübergehend in Gaben von 2-4 g 3-4 mal täglich gegen habituelle Verstopling angewendet und hat hier wohl durch mechanische Reizung der Darmschleimhaut gewirkt. — In der chemischen Praxis kann man es zum Filtriren der starken Säuren and der Langen (ähnlich wie Asbest und Glaswolle) benutzen.

II. Acidum silicicum amorphum. Silicea praecipitata. Amorphe Kleselsäure. Zur Darstellung fügt man zu einer mit dem gleichen Volumen Wasser verdünnten Lösung von Kali- oder Natron-Wasserglas so lange Salzsäure, bis eine Probe der Fällungsfüssigkeit mit Methylorange deutlich rothe Färbung giebt. Man dampft die Flüssigkeit auf dem Wasserbade zur Trockne und wäscht den hinterbleibenden Rückstand mit warmem Wasser aus, bis das ablaufende nicht mehr saner reagirt. Man presst das Wasser ab, zerkleizert den Presskuchen, trocknet ihn und verwandelt ihn in ein Pulver.

Die im Wasserhade ausgetrocknete Kieselslure hat die Formel SiO<sub>3</sub>H<sub>d</sub> Mol.-Gew. = 78. Sie ist ein zurtes, welsses, sehr leichtes Pulver, ist in Wasser unlöslich, in heisser Actzkali- oder Actznatronlauge leicht löslich.

Man giebt sie innerlich zu 0,00 g täglich 2 mal in Tabletten und zwar in Verbindung mit Calciumphosphat zur Unterstützung retardirter Knochenbildung. Ob an Stelle gefällter Kieselsäure etwa Kieselguhr untergeschoben ist, lässt sich durch das Mikroskop leicht erkeimen.

III. Acidum silicicum pultiforme. Sllicad. Breiförmige Kieselsäure. Man erhält diese, wenn man die sub II gefällte und ausgewaschene Kieselsäure in einem leinenen Kolaterium abtropfen läset aber nicht austrocknet. Zusammenselsung SiO<sub>3</sub>H<sub>4</sub> + x aqua.

Man verwendet sie unter dem Namen "Silicad" als Excipieus für Arzueistoffe, so zu sagen als Salbengrundlage.

IV. Terra infusoriorum. Infusorienerde. Kieselguhr. Pindet sich in grossen Lagern, vermuthlich den ausgetrockneten Becken früherer Teiche und Seeen in der Lüneburger Heide, in der Nähe von Berlin, in Böhmen bei Bilin u. a. O. und besteht aus den Kieselpanzern abgestorbener Diatomeen, im geglühten Zustande aus Kieselsäureanhydrid SiOz. Das Naturprodukt wird zur Zerstörung beigemengter organischer Substanz calcinirt, dann gemahlen und geschlämmt und kommt je nach der Reinheit als weisses bis rötbliches (wegen Eisengehalt) Pulver in den Handel. Für pharmaceutische Zwecke zu empfehlen ist die Sorte: Terra silicea calcinata praecipitata.

Sie wird angewendet zur Herstellung der Unna'schen Specialitäten, als Konstituens für Pillen, ferner zur Aufnahme von Brom und Formaldehyd und zu Aetzpasten, z. B. mit

Milchsäure, zu Zahnpulvern und Zahnpasten.

Technisch zur Fabrikation von Dynamit, als Wärmeschutzwasse in Geldschräuken und für Bekleidungen von Dampfrohren, zur Herstellung von Wasserglas, zu Kitten und vielen anderen Zwecken, z. B. als Verpackungsmaterial für Säuren u. dergi.

Infusorienerde ist sehr leicht durch das Mikroskop nachzuweisen. Bei 100-300facher Vergrösserung erkennt man auf den ersten Blick die charakteristischen Formen der

Diatomeen.

V. Tabashir nennt man Konkretionen, die im Bambusrohr (Bambusa arundinacea L.) vorkommen. Erbsen- bis nussgrosse Stücke, aus fast reiner amorpher Kieselsäure bestehend. In der Hindu-Medicin als Tonicum, Aphrodisiacum und Lungeumittel benutzt.

Schmilzt man amorphe oder krystallisirte Kieselsäure mit kohlensauren oder ätzenden Alkalien, so erhält man Alkalisalze der Kieselsaure in Form wasserlöslicher Glassfüsse. Die chemische Zusammensetzung derselben ist je nach dem Verhältniss, in welchem Kieselsäure und Alkali angewendet werden, verschieden.

VI. Liquor Kalii silicici. Kalium silicicum solutum (Helv.). Kaliwasserglas. Silicate de potasse dissous (Gall.). Liqueur des callloux. Eine farblose oder gelbliche, geruchlose, sirupdicke, stark alkalische Flüssigkeit. Spec. Gew. 1,30-1,35 (Helv.), 1,282 (Gall.), 1,24-1,25 (Ergänzb.).

Darstellung. 150 Th. feiner Quarzsand (oder Quarzpulver oder Infusorienerde), 100 Th. Pottasche und 10 Th. Holzkohlenpulver werden im Glühfeuer geschmolzen und 5-6 Stunden im Schmeizen erhalten. Man lässt die Schmelze in kaltes Wasser laufen, in welchem sie in kleine Stücke zerfällt. Man bringt diese durch Kochen mit Wasser in Dampftöpfen unter gesteigertem Druck in Lösung und stellt die geklärte Lösung durch Eindampfen auf das geforderte spec. Gew. Enthält die Lösung Kaliumsulfid, so musa dieses durch Erwärmen mit Kupferfeilspähnen zersetzt und beseitigt werden. Das Kaliwasserglas ist eine Mischung von Kaliumtrisilikat Si2O, Ka mit Kaliumtetrasilikat Si4O, Ka.

VII. Kalium silicicum purum. Reines Kaliumsilikat oder kieselsaures Kalium. KuSiO2 = 154. Zur Herstellung dieses in der Mineralwasserfabrikation gebrauchten Salzes schmilzt man eine sorgfültig hergestellte Mischung von 100 Th. frischgeglühtem reinem Kaliumkarbonat mit 43,5 Th. feingepulvertem Quarz, bis die Masse ohne Kohlensäure-Entwickelung ruhig fliesst. - Man giesst den Fluss in einen Porcellaumörser, bringt ihn in die Form erbsengrosser Stücke und bewahrt diese ihrer hygroskopischen Eigenschaften wegen in möglichst dicht geschlossenen Gefässen auf.

VIII. Liquor Natrii silicici (Germ. III). Natrium silicicum liquidum. Natronwasserglas. Silicate de soude liquide. Wird in gleicher Weise hergestellt wie das Kaliwasserglas, nur werden auf 100 Th. Quarzpulver 52 Th. calcinirtes Natriumkarbonat and 6 Th. Holzkohleupulver angewendet. - Spec. Gew. 1,80-1,40 (Germ. III). Alkalisch reagirende, sirupöse Flüssigkeit.

Verreibt man gleiche Gewichtstheile Wasserglasiösung und Weingeist (90%), so muss sich ein körniges, nicht breiartiges oder schmieriges Salz in reichlicher Menge ausscheiden. Die abfiltrirte Flüssigkeit darf rothes Lackmuspapier nicht blau färben, andern-

falls ist das Präparat zu stark alkalisch, bezw. natronlaugebaltig. S. w. u.

1X. Natrium silicicum purum. Reines Natriumsliikat. Reines kieselsaures Natrium. Na<sub>2</sub>SiO<sub>2</sub> = 122. Wird in der nämlichen Weise bereitet, aufbewahrt und angewendet wie Kalium silicicum purum, nur verwendet man ein inniges Gemisch von 100 Th. frisch calcinirtem Natriumkarbunat mit 56,6 Th. Quarzpulver.

Doppelwasserglas, Vitrum solutum duplicatum, nenat man in der Technik ein Gemisch aus 3 Th. Kaliwasserglas mit 2 Th. Natronwasserglas.

Aufbewahrung. Die Aufbewahrung der Wasserglaslösungen erfolgt in Gefässen mit Gummistopien (oder Korkstopien). Glasstopien werden bald derartig eingekittet, dass die Oeffnung der Flaschen ohne deren Zertrümmerung unmöglich wird.

Anwendung. Zum Gebrauch für die Mineralwasserfabrikation diesen die reinen Präparate. Diese werden auch abgegeben, wenn Kalium- bezw. Natrium silicium für den inneren Gebrauch verordnet werden sollten. Verordnet der Arzt Liquor Kalii oder Natrii silicici, so sind 33½ procentige Lösungen dieser Salze zu dispensiren. Man schreibt diesen Silikaten, in Gaben von 0,3-1,0 g 3-4 mal täglich mit viel Wasser verdünnt, eine auflösende Wirkung gegenliber harnsauren Konkretionen zu, verordnet sie daher bei Gicht.

Acusserlich diesen Wasserglaslüsungen, indem man mit ihnen Pappe, Leinwand, Gaze trünkt, zur Herstellung der "Wasserglasverbünde". Hierbei ist Rücksicht darauf zu nehmen, dass die betr. Lösungen nicht zu stark alkalisch sind. Wenn man eine kleine Stelle des Handrückens mit Wasserglas bestreicht, so darf nach 1/4-1/2 Stunde Actzung der Haut nicht wahrzunehmen sein. — Man hüte sich auch, dass nicht für Wasserglas die diesem ähnliche Kali- oder Natronlauge bezogen oder abgegeben wird! Man unterlasse die angegebene Prüfung mit Weingeist niemals. Grobe Verwechslungen mit Natronlauge sind wie folgt zu erkennen: 1) Fügt man zu 10 eem Wasserglaslüsung 3-4 Tropfen Mercurichloridlösung, so darf nicht sofort Ausscheidung von gelbem Mercurioxyd erfolgen, die Flüssigkeit muss vielmehr zunächst einige Zeit klar bleiben. 2) Versetzt man 5 eem Wasserglaslüsung mit 5 eem Kresol, so erfolgt Ausscheidung von Kieselsäure. Liegt Natronlauge vor, so bleibt die Flüssigkeit klar.

Die Anwendung in der Technik beruht darauf, dass aus den Alkalisilikaten schon durch Einwirkung der Luft-Kohlensäure allmählich Kieselsäure abgeschieden wird. Da ferner beide Arten von Wasserglaslösung mehr Kieselsäure gelöst enthalten als den normalen Silikaten entsprechen würde, so sind sie im Stande, weitere Mengen von Basen aufzunehmen. Auf diesen beiden Ursachen beruht die Verwendung des Wasserglases zu Kitten. Ausserdem wird es benutzt zum Weichmachen des Wassers, als Zusatz zur Stärke zum Steifen der Wäsche, als Zusatz zur Soda (angeblich zur Verbesserung), zum Füllen der Seife, Unverbrennlichmachen der Gewebe und anderen Zwecken mehr.

Cyanit. Einzig wahre feuerfeste, flüssige Anstrichfarbe ist eine Lösung von technischem Wasserglas.

Henkel's Bleichsoda ist zur Trockne verdampfte Mischung von etwa 2 Th. Soda mit 1 Th. Natronwasserglas. Das Präparat soll (1) besser reinigend wirken als reine Soda.

Ausfüllender gefärbter kitt für Löcher, Risse Spränge in Elsen, Kopfer, Messing, Stein.

> Ep Boll rubrae Creine havigalae Vitri pulvetati (vel Terrae infusoriorum) ää 20,0 Pulveria vel Liquiturae Ferri Lithargyri puseparuli Graphitas pulveralae ää 10,0 Calcarine in acce dilapase 60,0.

Sammeliche Bestandtheile werden zu einem feinen Pulver innig geutacht, damut namittelbar vor dem Gebrauch pdt Leinöffenles zu einer weichen Pasia angestessen.

Mit viel Wasserglas verüftunt, kann dieser Kitt auch als Retortenbeschiag verwendet werden Rp. Zinci oxydati vensila Mangani hyperoxydati 55, 100,0 Vitri vel Terrae Infusoriorum 50,0 Graphitae 15,0.

Die Mischung der Innig feinen Palver wird mit Kali-oder Katronwassergins zu einer weichen Paste angerhärt, welche sogleich zu verbrunchen ist.

> Wasserglaskitt und Füllkitt für Eisen, Zink, Stein etc.

Rp. Ferri limati vel pulverati q. v Vitri soluti doplicati q. s. M. Wird grauschwarz.

Rp. Antimont crudt pulv, q. v. Vitel solutil doplicati q = M. Wird grauschwarz und polituritatig C.

Rp. Zinci metallici pulverei q. v. Vitri soluti duplicati q. s. M. Wird grau, dient auch als Kitt für Zink.

Kitt zum Ausfüllen

der Risse und Spalten in Hola.

Rp. Serraginis lignene aubtilioris (feloe Sägraphno) Cretae laevigatas ha

Liquoris Natri silicici q. s. us fiat pasta mollior. Recens paretur.

Zum Fest- and Einkitten elserner Stabe, Klammern,

Haspen etc. in Mauer oder Stein. Rp. Arenas silicens subilitoris 100,0 Creize lacytgatae 20,0 Boll albas 10,0

Die Mischung der innig feinen Pulver wird mit Calcariae ustas bydratas 15,0 Liquoris Natrii silicici q. a.

su einem Brei verarbeitet, welcher bald zu verbrauchen ist. — Diese Mischung in Teigform kann noch als Ausfüllkitt für Stein gebraucht werden.

### Ofgnkitt, weisser.

Rp. Argillae albae 20,0

Barytae sulfuricae 50,0

Vitri vel Armae siliceae albissimae 30,0
Calcarine subcurbonicae
vel Calcarine natae in aëre

vel Calcarine netae in acre dilapane 20,0.

Die Mischung der sehr feinen Pulver wird mit Kaliwassurgha zu einer welchen Paste verarbeitet, welche sogieich zu verbrauchen ist.

Zur Darstellung eines farbigen Ofenklittes wird in Stelle des Barykunfats weisser oder rother Bolus oder die gewinsehte Farbe (Bergbina, Zinnober, Graphit etc.) genommen.

Retorten- und Kolbenbeschlag.

Beschlag für gläserne Retorten und Kollen Ep. Spati fluoriel 100,0

Vitri vel Terrne lafattériarum 200,0 Liqueris Kaiti siliciei et Liqueris Natrii siliciei ât q. s.

Die höchst feinen Pulver werden gemischt und mit dem Wassergins zu einem dünnen Brei angerührt, mit welchem die betreffenden Geräthe zweiemit überstrieben werden. Man trocknet zunächst an der Laft, dann bei gesteigerter Temperatur.

En anderer und guter Kitt ist ein Gemisch aus Graphit, Lohn und etwas Bernx oder aun Ginspulver (Intusorienerde) und Chamottemehl and 10 Th, und 2 Th. Bornxpulver.

### Steinkitt, säurebeständiger.

Asbesti pulverasi 20,0 Baryl sulfarici 10,0 Liquoria Natrii siliciei (50°R) 20,0 R.

Arcane subtilissime pulveratae 10,0 Ashesti pulverati 10,0 Liquoris Natrii silicici (50°B) 20,0

Der als B aufgeführte Kitt ist noch fester als A.

#### Steinkitt zum Kitten

von Stein, Holz, Stein und Metall etc. Rp. Terrae Infusorierum Lithargyri praeparati 45 10,0 Calcarino hydricae 5,0

milscht man

Olei Liul q. s. so dass ein derber Brei entsteht, welcher stets frisch su bereiten ist.

#### Steinkitt und Füllkitt

für Thon-, Stein-, Coment-Estrich.

Rp. Calcariae bydratae 50,0 Cretae lacvigatae 100,0 Avgillae albae 10,0 Liquoria Natrii allicici q. s.

Man stelle einen Brei dar, welcher sogielch zu ver brauchen ist.

Färbung wird der Mischung durch rothen Balus, Terra de Siena (gebrannte und ungebrannte), grüne Erde, Ocker, Bergblau etc. gegeben.

#### Steinkitt, weisser

sum Kitten von Marmor, Alabaster eta.

Bp. Zinci oxydati 100,0 Calcii carbonici 10,0 Calcii phosphorici 10,0 Magnesii carbonici 5,0 Magnesii phosphorici 5,0 Liquoris Natrii silicici q. s.

Man reibt die Mischung der feinen Pulver zu einem Brei an. Man streicht ietzteren auf die etwas angewärmten Bruchflächen, presst diese susammen und überlässt den Gegenstand einige Tage der Rube.

#### Mastle-Cement.

Ein Gemisch von Sand, Kalkstein, Bleiglätte und Leinöl. (Hernen, Analyt.)

### Paget's Mastic.

Rp. Arenae subtilioria 100,0 Cretae lauvigatae 80,0 Cerussae plumbicae 7,0 Lithargyri 3,0.

Die Mischung der feinen Pulver wird mit gesättigter Bielneutablösung zu einer dicken Paste angestossen, welcher man zufügt

Old Lini vel Papaveris 9,0

### Porcellankitt.

Rp. Caseini recentie e lacte praecipitati q. v. Liquoria Natrii silicici q s.

ut fint puls acquabille,

### Künstliche Meerschaummasse.

Rp. Casečni recenter e lacte praccipitati q. v. Liquoria Kalii silicici Liquoria Satrii silicici an

Misee, ut flat massa fluida, quae lumiscendo Magnesiae ustae (vel Dolomitae ustij q. m. in massam plasticam redigatur.

#### Metallputzpasta.

8p. Terrae Infusuriorum 50,0 Cretae lacrigatae 50,0 Lapidia Smiridia lacrigati 25,0 Petrolei 5,0 Vasciini crudi 200,0.

### Syndetikon (fillssiger Leim).

Rp. Liquoris Natril siliciei 100,0 Gummi ambici 10,0 Saccharl albi 30,0. Holz, Pappe, Leinwand, mit Wasserglas bestrichen, verbrennen nicht mit Flamme; man benutzt es daher zum Unverbrennlichmachen von Geweben etc. Ferner ist Wasserglas ein vortreffliches Bindemittel verschiedener mineralischer Farben zum Anstrich auf Holz, Stein und Manerputz, Zink (nicht Eisen). Gut vertragen sich damit Zinkoxyd, Barytsulfat, Kreide (nicht Bleiweiss). Die Mischung (etwa zu gleichen Theilen) ist stets frisch zu machen, da sie schneil erhärtet.

Die Abgabe von Wasserglas in Trinkgefässen sollte nie stattfinden.

Wasserglaskomposition, fettireie Seife, ein mit Mirbanöl parfümirtes schmieriges salbenartiges Gemisch aus 20 Th. Seife, 5 Th. Glycerin und 75 Th. Natronwasserglas. Wird zum Waschen der Wäsche gebraucht.

# Acidum sozojodolicum.

Unter diesem gemeinsamen Namen sellen die als "Sozojodol-Präparate" in die Therapie eingeführten Salze der "Dijod-paraphenolsulfosäure" zusammengefasst werden.

 Acidum sozojodolicum. Sozojodolsäure. Dijodparaphenolsulfosäure. C.H.J. (OH)SO. H + 3 H.O. Mol.-Gew. = 480.

Darstellung. Man löst 1 Mol. paraphenolsulfosaures Kalium in übersehüssiger, etwas verdünnter Salzsäure und fügt zu dieser Lösung unter Umrühren eine im Verhältniss 5 KJ: KJO, bereitete Lösung von Kaliumjodid und Kaliumjodat. Das zunächst sich ausseheidende Jod verschwindet schliesslich, und die Flüssigkeit gesteht zu einem Krystallbrei, welcher das saure dijodparaphenolsulfosaure Kaliumsalz darstellt. Durch Umsetzen der wässerigen Lösung dieses Salzes mit Baryumchlorid erhält man das Baryumsalz, aus

welchem die freie Dijodparaphenolsulfosäure durch Zerlegen mit verdünnter Schwefelsäure abgeschieden wird.

Nadelförmige Prismen, die über Schwefelsäure wasserfrei werden.
Leicht löslich in Wasser, in Alkohol und in Glycerin. In der Wundbijedparaphenolbehandlung die 2-8 procentige wässrige Lösung als geruchloses, ungiftiges

aulfostara. Antisepticum.

II. Kalium sozojodolicum (Ergänzb.). Sozojodol-Kallum. Sozojodol sekwerlöslich.  $C_aH_0J_0(0H)SO_3K+2H_00=500$ . Bei der oben angegebanen Darstellung er-

halten und durch Krystallisation rein dargestellt.

Farblose, gut ausgebildete Prismen, in 70 Th. Wasser löslich. Die wässerige Lösung reagirt sauer und wird durch Ferrichlorid veilchenblau gefärbt, durch rauchende Salpetersäure wird unter Gelbfärbung (Bildung von Pikrinsäure!) Jod ausgeschieden. Mit Baryumchlorid entsteht krystallinische, in der Siedehitze lösliche Fällung.

Wirkt sekretionsbeschrünkend und austrocknend. Mit 1-5 Th. Talcum vonetum gemischt als Trocken-Antisepticum bei Ekzemen, ferner als Brandsalbe.

III. Natrium sozojodolicum (Ergünzb.). Sozojodol-Natrium. Sozojodol leichtlöslich.  $C_0H_0J_0(0H)SO_0Na+2H_0O=4S4$ . Durch Neutralisiren der freien Säure mit Natriumkarbonat und Eindampfen der Lösung herzustellen.

Furblose Krystalle, in 12 Th. Wasser oder Glycerin löslich, von saurer Reaktion, dem Kaliumsalz ähnlich. Die Lösung in Glycerin bleibt im Lichte unverändert, diejenige in Wasser fürbt sich allmühlich dunkter.

Wird stets da benutzt, wo Lösungen angewendet werden sollen. In der Wundbehandlung die 2-3 proc. wässerige Lösung.

IV. †† Hydrargyrum sozojodolicum (Ergänzb.). Sozojodol Quecksilber.  $C_uH_2J_2SO_3$ . OHg=624. Wird durch Fällung koncentrirter Lösungen von Sozojodolnatrium und Mercurinitrat erhalten. Pomeranzengelbes, feines Pulver, in 500 Th. Wasser, sehr leicht in Kochsalzlösung löslich. Enthält 32,05 Proc Hg. Koncentrirte wässerige Lösungen werden

unter Zusatz von Kochsalz oder anderen Halogenalkalisalzen hergestellt. Bei Lucs und als Antiparasiticum. Die 10 proc. Lösung wirkt ätzend, die 2,5 proc. tödtet die Räudemilbe schon nach 20-30 Minuten. Subkutan 0,05-0,08 g in Kaliumjodidlösung.

0,5 g Sozojodolqueeksilber müssen sich auf Zusatz von 1,5 g Kochsalz in 30 ccm Wasser mit nur schwacher Trübung auflösen. Eine Lösung von 0,1 des Prüparates in 1 cem Salpetersäure und 9 cem Wasser werde durch Silbernitrat nur sehwach getrübt (Chlor). Fine Lösung von 0,2 g des Präparates in 20 ccm Wasser, mit Hilfe von Salzsäure bereitet, werde weder durch Baryumnitrat (Schwefelsäure) noch durch verdünnte Schweselskure (Barytverbindungen) getrübt. In der Wärme völlig flüchtig. Sehr voraichtig und vor Licht geschützt aufzubewahren.

Ammonium sozojodolicum. Sozojodol-Ammonium.  $C_0H_0J_2(OH)SO_4NH_4=443$ . Farblose Krystalle, löslich in 30 Th. Wasser.

Lithium sozojodolicum. Sozojodol-Lithium. C<sub>6</sub>H<sub>2</sub>J<sub>3</sub>(OH)SO<sub>5</sub>Li=432. Farblose, nadelformige Prismen, in 30 Th. Wasser löslich. Zu 1-3 g pro die bei Gicht, Gelenkrheumatismus.

Sozojodol-Magnesium [CoH,J,(OH)SO,], Mg + 8H,O = 1018. Farblose danne

Nadeln, in 16 Th. Wasser, auch in Alkohol leicht löslich.

† Sozojodel-Zink  $[C_cH_gJ_g(OH)SO_g]_*Zn + 6H_gO = 1023$ . Furblose Nadeln, in 20 Th. Wasser, auch in Alkohol leicht löslich. Anwendung bei diversen kutaurhalischen Affektionen der Nase etc., mit 10-15 Th. Talcum venetum vermischt oder in 3-5 proc. wässeriger Lösung (bei Tripper). Vorsichtig aufzubewahren.

† Sozojodol-Blei  $[O_0H_*J_2(OH)SO_3]_3Pb+H_3O=1075$ . Feine verfilzte, ursprünglich weisse, bald gelblich werdende Krystallandeln, in 200 Th. Wasser löslich. Vorsichtig

and vor Light geachatzt aufzubewahren.

† Sozojodol-Silber C<sub>s</sub>H<sub>3</sub>J<sub>2</sub>(OH)SO<sub>3</sub>Ag = 533. Schwach gelblich-weisses, am Lichte sich bald violett-rothlich fürbendes Pulver, in kaltem Wasser schwer (1:350) löslich. Vorsichtig und vor Licht geschützt aufzubewahren.

Sozojodol-Aluminium [C<sub>5</sub>H<sub>2</sub>J<sub>8</sub>(OH)SO<sub>3</sub>]<sub>3</sub>Al + 3H<sub>2</sub>O = 1356. Lockers, nadelformige Krystalle, in 3 Th. Wasser, auch in Alkohol leicht löslich. Wirkt adstringirend.

Anwendung. Die Sozojodolpräparate werden auf Grund ihres hohen Gehaltes an desinficirenden Substanzen (Phenol, Jod und Schwefel) als Antiseptica, namentlich als Ersatz des Jodoforms empfohlen. Man gieht sie in Form ihrer wässerigen Lösungen, ferner als Streupulver mit Taleum, Milchzucker, in Form von Salben mit Adeps, Lanolin etc. Gute Erfolge sind erzielt bei Hautkrankheiten (Myeosen), ferner bei Geschwüren jeder Art. Vor dem Jodoform haben sie unbedingt den Vorzug absoluter Geruchlosigkeit und, soweit bis jetzt bekannt, auch den des Fehlens toxischer Erscheinungen. Bisher wurden sie basonders in der rhino- und laryngologischen Praxis mit gutem Erfolge angewendet.

Rp. Natrit sosojedniki 1 - 2,0 5 -80,0. Lycopodii Streupulver für offene Bubonen [Schwinnen].

Rp. Kalli sozojodolici 2,0 10-20.0 Vaselini Serojodel-Brandsalbe,

Rp. Zincl sozojodolici 1,0 Aquae destillatae Giyeerial aa 10,0 Zum Empinseln der Nasenschleimhaut bei katarthalischen Affektionen,

Rp. Hydrargyrl sozojodobel 1,0 Amyli pulverati 10-20,0 Rel Helkosen and syphilitischen Geschwüren [SORWINDER].

injectio flydrargyri sozojodolici. Rp. Hydrargyrl aprajodalici Kali) jodati Aquae destillatar 10,0. Zur subkutanen Injektion.

Sprojodol-Wundsalbe.

Rp. Kalil soxojudolici 10,0 Adiple Lapse 80.0 10,0. Vasellul

Sazojodal -Wundstroupulver. Rp. Kalli sozojodolici 10.0 90,0 Talci veneti (vel Sacchari Lactie 90,0).

Sozojedol-Schnupfenpulver.

Rp. Zinci sozojodalici 7,0 93,0 Saccharl Lactla 0,2. Mentholl

## Acidum stearinicum.

l. Acidum stearinicum (Ergänzb.), Acidum stearicum (U-St.), Stearinsäure, Talgsäure, (Stearin des Handels),  $C_{18}H_{26}O_2$ . Mol. Gew. = 284.

Darstellung. Die Stearinsäure ist eines der Produkte, welche bei der Verarbeitung der Fette im Grossen gewonnen werden: Geeignete Fette (Talg, Schweinefett, Kokosfett, Palmöl) werden entweder mit Kalk oder mit Schweielsäure oder mit überhitztem Wasserdampf unter gesteigertem Druck verseift. Im ersten Falle erhält man eine Seife, aus welcher durch Zersetzen mit Salzsäure die Fettsäuren in Freiheit gesetzt werden, in den beiden letzten Fällen die freien Fettsäuren selbst. Die so erhaltenen Fettsäuren bestehen aus festen und flüssigen Antheilen. Man scheidet die letzteren ab, indem man das Fettsäuregemisch bei gewöhnlicher oder etwas erhöhter Temperatur einem starken Druck unterwirft. Die flüssigen Fettsäuren (Oelsäure) fliessen alsdann ab, die festen Fettsäuren (Stearinsäure, Palmitinsäure) verbleiben als Pressrückstand. Schmelzpunkt und Zusammensetzung des Produktes hängen von dem Rohmaterial, sowie von der eingehaltenen Temperatur und dem angewendeten Druck beim Pressen ab.

Elgenschaften. Die Stearinsäure des Handels ist nicht reine Stearinsäure, sondere enthält neben Stearinsäure noch Palmitinsäure und ähnliche feste Fettsäuren, z. B. Oxystearinsäure. Sie bildet weisse, harte, geruch- und geschmacklose, auf dem Bruche körnigkrystallinische, fettig anzufühlende Massen, unlöslich in Wasser, löslich in et wa 50 Th. Alkohol (90%), reichlicher in siedendem Alkohol, ferner in Aether, Chloroform, Benzel, Schwefelkohlenstoff. Es verlangen: U-St. Schmelzpunkt nicht unter 56%, Erstarrangspunkt nicht unter 54%; Ergänzb.: Schmelzpunkt 60—65%. Erwärmt man die Stearinsäure mit Alkalikarbonaten, so bildet sie unter Entweichen von Kohlensäure Salze; ätzende Alkalien wirken noch euergischer und ohne Entwickelung von Kohlensäure ein. Die entstandenen Salze (Stearinseifen), sind verhältnissmässig harte Seifen. Beim Auflösen der neutralen Stearate in viel Wasser resultiren trübe Flüssigkeiten, weil diese Seifen in saure Stearate und in freies Alkali zerlegt werden. Solche Lösungen geben alsdann mit Phenolphthalein Rothfürbung.

Prüfung. Anorganische Verfälschungen und Verunreinigungen erkennt man daran, dass beim Verbronnen ein feuerbeständiger Rückstand hinterbleibt. Paraffin, welches bisweilen als Verfälschungsmittel zugesetzt wird, ist durch folgende Vorprüfung zu erkennen: Man übergiesst 5 g Stearinsänre mit 30-40 ecm Alkohol, verseift durch Zusatz von etwa 1 g festem Natriumhydroxyd (nicht Kalium-h.) und dampft die gebildete Seifenlösung unter Zusatz von etwa 20 g trocknem Seesand, welcher durch Auszichen mit Salzsäure gereinigt worden ist(!), zur Trockne. Den völlig trockenen Rückstand zicht man mit frisch destillirtem Petroleumäther aus. Derselbe darf keinen oder nur einen äusserst geringen Rückstand hinterlassen.

Sehr wichtigen Aufselduss über Anwesenheit von Verunreinigungen giebt die Bestimmung von Säurezahl. Esterzahl und Verseifungszahl. Als normal sind für technische Stearin-Rure folgende Werthe beobachtet worden: Säurezahl 200-210, Esterzahl 0-10, Verseifungszahl 200-220. Sinkt die Säurezahl erheblich unter 200, so weist dies auf Vorhanden-ein neutraler Bestandtheile (Paraffin) hin: ist gleichzeitig eine hohe Verseifungszahl zu beobachten, so kann der fremde Bostandtheil auch ein Fett oder Wachs sein.

Davon abgesehen ist für den Werth einer technischen Stearinsäure massgebend: Farblosigkeit, ferner der Schmelzpunkt und der Erstarrungspunkt.

Aufbewahrung. An einem kühlen, vor Licht geschützten Orte hält sie sich ohne besondere Vorsichtsmassregeln recht gut; sie nimmt alsdann auch keinen rauzigen Gerach an.

Pulverung. Man schmilzt 2 Th. Stearinsäure mit 1 Th. absolutem Weingeist zusammen and rührt bis zum Erkalten. Die pulverige Masse lässt man au der Luft abdunsten.

Anwendung. Die Stearinsaure des Handels wird an Stelle des weissen Wachses für Salben und Ceratmischungen angewendet. Man hat es auch versucht, sie mit Chinabasen zu vereinigen, weil diese Alkalofdstearate nur wenig bitter schmecken. Technisch als Zusatz zu heissem Stärkeschleim, um der Wäsche Steifigkeit und Glanz zu geben (auf 500 g Stärke = 25-30 g Stearin). Auf einem Reibeisen geriebenes Stearin wird auf Tanzböden gestreut, um diese glatter zu machen. Zur Herstellung von "Stearinkerzen" macht man der Stearinsäure einen Zusatz von 2-5 Proc. Paraifin oder weissem Wachs, um das Krystallisiren zu unterdrücken.

II. Acidum stearinicum purum. Reine Stearinsaure. C18H06O2. Wird durch wiederholtes Umkrystallisiren der technischen Stearinsäure aus heissem Alkohol erhalten. Weisse glänzende Blättchen, Schm.-P. 69,2°. Spec. Gew. bei 11° = 1,00, bei 69,2° = 0,3454.

Lialmentum saponato-camphoratum ex acido steariasture, 53,0 zerrichenes kryst. Natriumkarbonat, 200,0 Weingeist (90 Proc.) unier öfterem Umschwenken (cs. ½, Stunde), bis die Entwickelung von Kohlensäure aufgehört hat und völlige Auflösung erfolgt ist. Hierauf setzt man 60,0 Kampher, 2300,0 Weingeist (90 Proc.) zu, digerirt bis zur Lösung der Seife, filtrirt durch Baumwolle und fügt zum Filtrat 7,5 Thymianöl, 15,0 Rosmarinöl und 120,0 Ammoniaktiössigkeit (10 Proc.).

Enthält die verwendete Stearinsäure Calciumstearat, so scheidet sich dieses später in Ergen starriforninger Krystelle aus stalpha heim Einzeiden die Haut zitzen. Habrigens

in Form sternförmiger Krystalle aus, welche beim Einreiben die Haut ritzen. Uebrigens lässt sich dieser Opodeldok auch nicht so leicht völlig auf der Haut verreiben, als der aus

weicheren Seifen bereitete.

Sapo stearinious, Stearinseife. In eine im Dampfbade erhitzte Lösung von 53 Th. kryst. Natriumkarbonat in 300 Th. Wasser giesst man unter Umrühren allmühlich 100 Th. geschmolzene Stearinsaure und erhitzt unter weiterem Umrühren 1/2 Stunde lang. Dana fügt man 10 Th. Weingeist (90 Proc.) hinzu und erhitzt weiterem Umrübren 1/2 Stunde lang. Dana fügt man 10 Th. Weingeist (90 Proc.) hinzu und erhitzt weiter, bis sich ein durchsichtiger, in warmem Wasser völlig löslicher Seifenleim gebildet hat. Hierauf setzt man eine filtrirte Auflösung von 25 Th. Kochsalz und 3 Th. kryst, Soda in 80 Th. Wasser und erhitzt unter Umrühren, bis sich die ganze Seife unlöslich abgeschieden hat. Nach dem Erkalten wäscht man die von der Mutterlauge getrennte Seife mehrmals mit geringen Mengen Wasser, presst sie zwischen Leinwand stark aus, schneidet sie in Spähne, trocknet und pulvert diese. — Feines weisses Pulver, in Wasser und in Weingeist klar löslich. (Ergangb.)

Will man die in jeder Stearinseife enthaltenen Salze entfernen, so füllt man den nicht ausgesalzenen Seifenleim in Pergamentpapierdürme und dialysirt durch Einhüngen in

warmes Wasser.

Huf-Fulter für Pferde. Man schmilzt 50-80 Th. Stearin-Pech, 0,8-1,0 Th. Schwefel und rührt 7,5-25,0 Th. Cement, 6-8,0 Th. Sägemehl und 6-8,0 Th. Werg darunter. Die erstarrte Masse wird in siedendem Wasser erweicht und zum Ausfällen des Hufes verwendet. (Stearin-Pech sind Abfälle von der Stearinsäure-Fabrikation).

Modellirwachs für Zahnärzte. Stearinsäure 25,0, Kopalharz leichtes 25,0, Talkpulver

50,0 mit Karmin sehwach roth gefärbt und mit Rosenol parfümirt.
Stearum, Ersatz für Leder und Lipoleum. Der in den Stearinfabriken abfallenda
Theer wird mit Korkpulver gemischt und gewalzt,

# Acidum succinicum.

Acidum succinicum. Bernsteinsäure (Erganzh.). Sal volatile succini. Flüchtiges Bernsteinsalz. Succinylsäure. Acide succinique (Karabique). Acide ou sel d'ambre. Succinic acid. C, HoO, Mol. Gew. = 118.

Zum pharmaccutischen Gebrauche wird nicht die völlig reine, sondern eine tilichtiges Bernsteinöl enthaltende Sliure verwendet.

Darstellung. Bei der trockenen Destillation des Bernsteins zum Zwecke der Gewinnung des "Bernstein-Kolophoniums" erhält man ein flüchtiges Oel, aus welchem sich allmählich Krystalle von Beresteinsäure abscheiden. Die durch Absaugen von dem flüchtigen Oele der Hauptsache nach befreiten Krystalle werden durch Unikrystallisiren aus siedendem Wasser gereinigt. Ist die rohe Sture sehr dankel gefürbt, so nimmt man das

Umkrystallisiren unter Zusatz von Thierkohle vor. Bisweilen erfolgt die Reinigung von beigemengtem flüchtigen Oel auch durch Erwärmen mit Salpetersäure.

Eigenschaften. Gelbliche, säulenförmige oder in Krusten zusammenhängende, schwach nach Bernsteinöl riechende Krystalle. Sie schmelzen bei 180° und verflüchtigen sich bei 235° unter Eutwickelung zum Husten reizender Dämpfe ohne zu verkohlen. Löslich in 20 Th. kaltem oder 2,2 Th. siedendem Wasser, auch in 10 Th. Weingeist (90 Proc.), in 80 Th. Acther, unlöslich in Torpentinöl. Die wässrige Lösung ist gelblich gefärbt, reagirt und schmeckt sauer. Neutralisirt man sie mit Ammoniak, so entsteht durch Ferrichlorid in der neutralen Lösung ein zimmtbrauner Niederschlag von Ferrisuccinat (Mangansalze werden nicht gefällt), der in Salzsäure völlig löslich ist. Bernsteinsäure ist eine zweibasische Säure; die Salze heissen "Succinate" Diejenigen der Alkalien und des Magnesiums sind in Wasser leicht löslich. Bernsteinsäure wird durch mässig koncentrirte Salpetersäure, ebenso durch Chromsäure nicht weiter oxydirt.

Prüfung. Diese ist nicht überflüssig, da Bernsteinsäure auch beute noch gelegentlich durch Kaliumsulfat, Alaun, Oxalsaure, Weinsaure, Citronensaure u. dergl. verfalscht wird. 1) Man erhitzt etwa 0,2 g auf Platinblech. Sie muss ohne zu verkohlen und ohne Rückstand flüchtig sein (Abwesenheit verkohlender und feuerbeständiger Beimengungen). 2) Man erwärmt 0,8 g mit 10 ccm Weingeist (90 Proc.). Die Lösung darf etwas gelblich, muss aber klar sein. Man theilt sie nach dem Abkühlen in zwei Theile. Der eine Theil wird mit gleichem Volumen Chloroform, der andere mit Ammoniakflüssigkeit übersättigt. In allen drei Fällen muss eine klare Lösung erzielt werden, bez. die Lösung muss klar bleiben. Erfolgt eine unvollständige Lösung oder scheiden sich erhebliche Bodensätze ab, so ist eben irgend eine augehörige Beimengung s. o. zugegen. 3) Die wässrige Lösung 1:30 gebe mit Kaliumacetatlösung keinen krystallinischen Niederschlag (Weinsäure); sie werde weder durch Baryumnitrat noch durch Silbernitrat mehr als opalisirend getrübt und durch Calciumchloridlösung (Oxalsaure), sowie durch Schwefelwasserstoffwasser nicht verändert. 4) Mischt man 2 com der wässrigen Lösung mit 2 com konc. Schwefelsäure und schichtet darüber 1 com Ferrosulfatiösung, so darf eine braune Zwischenzone nicht auftreten. (Salpetersaure.) Mit Natronlange erwarmt darf die Saure Ammoniak nicht entwickeln. 5) 1 g getrocknete Bernsteinsäure verbraucht zur Neutralisation 16,95 ccm Normalkalilauge (Phenolphthalein als Indikator).

Anwendung. Gegenwörtig nur selten, früher als Expektorans, als krampfstillendes, harn- und schweisstreibendes Mittel häufig verordnet. Die Wirkung dürfte im wesentlichen auf das beigemengte füchtige Oel zurliekzusühren sein. Daher ist zum medicinalen Gebrauch die chemisch reine Bernsteinsäure nicht zu verwenden. Dosis 0,5-1,0 g mehrmals täglich in Pulvern, Pillen und wässriger Lösung. In der chemischen Analyse zur Trennung des Eisens und der Thonerde einerseits von Mangan und Zink andererseits, ferner in der Photographie.

Liquor Ammonli succinici. Ammonium succinatiosung. Spiritus Cornu Cervi succinatus. Liquor Salis Cornu Cervi succinati. Berasteinsaures Ammoni (Germ. I). Acidi succinici I Th. wird in Aquae destillatae 8 Th. gelost und mit Ammonii carbonici pyrooleosi q. s. (I Th.) neutralisirt. Man stellt die Flüssigkeit 24 Stunden zur Seite und filtrirt. Kinze, neutrale, bräuniche, später braun werdende Flüssigkeit. Spec. Gew. 1,050—1,054. Enthält rund 12,5 Proc. Ammonium succinat. Vor Licht geschützt aufzubewahren (Germ. I, Ergänzb.). Als krampfstillendes Mittel in Gaben von 5 bis 30 Tropfen.

Succinimidum crystallisatum. Succinimid. Bernsteinsäure-imid.  $C_4H_4(CO)_2NH=97$ . Wird durch rasche Destillation des Ammoniumsuccinates dargestellt. Farblose Krystallnadeln, in Wasser, Alkohol und Aother leicht löslich. Schmelzp. 125—126°. Siedep. 287—288°. Die wässerige Lösung löst gelbes Quecksilberoxyd auf.

† Hydrargyrum imido-succinicum. Succinimid-Quecksilber. [C. H. (CO), N].

Darstellung. 1 Th. frisch gefälltes Quecksilberoxyd wird mit 15—20 Th. Wasser augerührt und unter Zugabe von i Th. Saccinimid in einem Glaskolben so lange nahe zum Sieden erhitzt, bis alles Quecksilberoxyd bis auf Spuren gelöst ist. Man filtrirt und dampft die Lösung zur Krystallisation ein.

Etgenschaften. Weisses, seidenartig glänzendes, neutrales Krystallpulver, in 25 Th. Wasser oder 300 Th. Alkohol (90 Proc.) klar löslich. Die wasserige Lösung wird durch Schwefelwasserstoff und durch Schwefelammonium gefällt. Durch Natronlauge entsteht allmählich gelbliche, durch Ammoniak weisse Fällung, durch Kaliumjodid rother Niederschlag. Eiweiss wird nicht gefällt. Sehr vorsichtig aufzubewahren.

Ameendung. Zur subkutanen Injektion gegen Syphilis. Dosis 0,013 g.

Tropfes.

Guttulae, Elleni.
Guttae antispas modicae Ellen.
Liquer antispasticus Ellen. Liquer
antispasticus (Ellen).
Rp. Liqueris Ammonil succinici
Spirius autherel 33 10,0.

M. D. S. Drel- bis viermal taglich 30—40 Tropfeu in etwas Zuckerwasser. (Bei Krampf, gichtischen und rhoumatischen Schmerzen.)

Halmentum contra anglasm. Frincis.

Rp. Liquoris Ammouli succinici 20,0
Olid camplional 60,0.
M. Ein Sinck Flancii wird damit durchtränkt und
auf den vorduren Theil des Halses gelegt

Liquor aniarthriticus. Saints Miris

Rp. Liquoris Ammonii succinici

Thecturae Opti crocatae

Tincturae lipecacuanius
Aetheris aa 5,0.

M. D. S. (Umgeschüttelti) Dreimal taglich 50--00

Mixtura tonico-nervina. Statt.

Rp. Tincturae kulinae 10,0
Liquoria Ammonii surcinini 5,0.
M. D. S. Dreimai thglich 10—10 Tropten.

Spiritus bezoardicus, Buesius.
Spiritus Bussii.
Rp. Liquoris Ammonii succinici
Spiritus Ammonii caustici 23 20,0.
Olei Citri Guttas 5,0
Misce conquessando.
S. 10-80 Tropfen mit Wasser zu nehmen.

Acidum succinicum purissimum. Reine Bernsteinsäure. Diese wird durch wiederholte Krystallisation aus der medicinalen Saure oder durch Gährung von Calcium-malat (äpfelsaurem Kalk) gewonnen. Sie bildet farblose, völlig geruchlose Krystalle. Schmelzp. 180°. Siedep. 235°.

# Acidum sulfanilicum.

I. Acidum sulfanilicum (para.). Sulfanilskure. Acide sulfanilique. Sulphanilic acid. CaH.NH, . SO.H + R.O. Mol. Gew. = 191.

Durstellung. In 75 g konc. Schwefelsäure (Sp. G. = 1,836), die sich in einem Rundkolben von ca. \$\frac{1}{4}\$ l Inhalt befinden, trügt man nach und nach unter Umschwenken in kleinem Antheilen 25 g farbloses Anilin ein und erwärmt darauf die Mischung im Oelbade auf 180—190° C. so lange (ca. 3 Stunden), bis aus einer in Wasser eingetragenen Probe durch Zusatz von überschüssiger Natronlauge Anilin nicht mehr abgeschieden wird, was man am Gereck und an der Trübung erkennt. Wenn dies der Fall ist, so giesst man das braungefärbte, sirupdicke Reaktionsprodukt in etwa \$\frac{1}{2}\$ l kaltes Wasser, worin sich die Sulfanilsäure als grau gefärbtes, krystallinisches Pulver abscheidet. Man saugt dasselbe auf porösen Teilern ab und reinigt es durch wiederholtes Umkrystallisiren aus siedendem Wasser unter Zusatz von Thierkohle.

Eigenschaften. Mit 1 Mol. Wasser bildet die Sulfanilsäure rhombische Krystalle, welche an trockener Luft verwittern und undurchsichtig werden. Löslich in 115 Th. Wasser von 15°C., leichter löslich in siedendem Wasser; in Alkohol und in Aether so gut wie unlöslich. Die befeuchteten Krystalle sowie die wässrige Lösung reagiren sauer; durch Ammoniak und ätzende Alkalien werden die meist gut löslichen Salze der Sulfanilsäure gebildet. Durch Einwirkung von salpetriger Säure in der Kälte entsteht Diazobenzolsulfosäure. C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>SO<sub>5</sub>H. NH<sub>2</sub> + NOOH = H<sub>5</sub>O + C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>SO<sub>5</sub>H. N = N - OH. Letztere bildet mit zahlreichen Phenolen Farbstoffe (Azolarbstoffe). Diese Reaktion ist für die praktische Anwendung der Sulfanilsäure von Wichtigkeit.

Prüfung. 1) Sie bilde farblose Krystalle. 2) Die wässrige Lösung werde weder durch Schwefelwasserstoff noch durch Baryunchlorid verändert. 3) Sulfanilsäure verbrenne auf dem Platinbleche ohne einen Rückstand zu hinterlassen.

Aufbewahrung. In gut verschlossenen Gefässen, an einem kühlen Orte, weil die krystallisirte Säure leicht verwittert.

Anwendung. Durch die Einführung der Sulfo-Grappe hat das Anilin viel von seinen giftigen Eigenschaften verloren. Die Sulfanilsäure gilt als Specificum gegen Iodismus. Beim Gebrauch von Alkalijodiden kommt es zu entzundlichen Processen in der Nasenschleimhaut, welche durch freies Jod bedingt werden. Ennacen nimmt an, dass das Jod aus den Alkalijodiden in Freiheit gesetzt werde durch die in der Nasenschleim-

baut enthaltene freie salpetrige Sanre und salpetrigsauren Salze.

Die salpetrige Säure soll durch Zufuhr von Sulfanilsäure unschädlich gemacht werden, indem beide (s. vorher) unter Bildung von Diazobenzolsulfosäure auf einander einwirken. Enanten giebt bei akutem Jodismus 4,5-6 g Sulfanilsäure, welche durch Zusatz von 3 bis 4 g Natriumkarbonat in 150,0 g Wasser gelöst werden. Er empfiehlt, prophylaktisch alle zwei Tage 3-4 g Sulfanilsäure zu geben und akute Erscheinungen mit grösseren Gaben, z. B. 6-7 g, zu bekämpfen. Ferner wird das Mittel gegeben bei akutem Katarrh der Nase Schnupfen, Koryza) und des Kehlkopfs.

Rp. Acidi sulfanillei 5,0 Natzii bicarbonici 2,5 Aquae destilintae 200,0.

Bel akutem Jodismus auf einmal zu verbrauchen, eventueil zweistündlich einen Easlöffel. Rp. Acidi sulfanillei 10,0 Natrii bicarbonici 8,5 Aquae destillatae 200,0.

Bei akutem Katarch der Nass und des Kehlkopfes täglich den <sup>1</sup>/<sub>4</sub> bis <sup>1</sup>/<sub>4</sub> Tucil dieser Lösung in swei Gaben zu verbrauchen.

Ueber Eughtens Diazo-Reaktion a. unter Urina.

II. Natrium sulfanilicum. Sulfanilsaures Natrium. C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>NH<sub>2</sub>. SO<sub>8</sub>Na + 2 H<sub>4</sub>O. Mol. Gew. = 231. Wird durch Neutralisiren von 10 Th. nicht verwitterter Sulfanilsäure mit 7.5 Th. kryst. Natriumkarbonat in wässriger Flüssigkeit und Eindampfen der Lösung zur Krystallisation erhalten. Farblose, glänzende Blättehen, in Wasser leicht löslich. In gleichen Gaben wie Sulfanilsäure und zu gleichen Zwecken augewendet.

III. Cosaprinum. Acetyl-sulfauilsaures Natrium. C.H.NHCH.CO. SO.Na(1:4).

Mol. Gew. = 237. Acetanilid-sulfosaures Natrium (1:4).

Das Pröparat wird durch Kochen von sulfanilsaurem Natrium mit Essigsäureanhydrid dargestellt. Grauweisses, krystallinisches Pulver von mildsalzigem Geschmack, in Wasser leicht löslich, schwerlöslich in Alkohol, fast unlöslich in Aether. Als Antipyreticum und zwar als Ersatz des Acetanilids, vor welchem es den Vorzug fast völliger Ungiftigkeit hat, in Gaben von 1-2-3 g.

# Acidum sulfhydricum.

l. Acidum suifhydricum. Acidum hydrosulfuricum. Acidum hydrothionicum. Schwefelwasserstoff(säure). Wasserstoffsulfid. H.S. Mol. Gaw. = 34.

Schwefelwasserstoff ist eins der wichtigsten Rengentien der chemischen Analyse. Der Chemiker zieht es im Allgemeinen vor, das Gas selbst anzuwenden, nur in besonderen Fällen (zum Auswaschen von Niederschlägen) bedient er sich einer wässrigen Auflösung des Gases, d. i. des Schwefelwasserstoffwassers. Das letztere wird dagegen von dem Apotheker sehr häufig zur Anstellung bestimmter Reaktionen benutzt. Die Darstellung des Schwefelwasserstoffs erfolgt in der Regel durch Zersetzung von Schwefelmetallen (Metaliseifiden) mittelst Säuren, und zwar wendet man gewöhnlich Schwefelisen und verdünute Salzsäure an. Schwefelsiture an Stelle der Salzsäure ist nicht zu empfehlen, weil das bei der Reaktion entstehende Ferrosulfat in der Kälte auskrystallisirt und häufig die Entwickelungsgefüsse zertrümmert.

Die zur Erzeugung von Schweselwasserstoff empsohlenen Apparate sind sehr zuhlreich; wir beschränken aus darauf, folgende vier Gattungen zu beschreiben, welche nicht allzu kostspielig sind und mit gutem Gewissen als zweckmässig empsohlen werden können.

 Einfaches Entwickelungsgefäss. In der nebeustehenden Figur ist A ein Glaskolben, welcher auch durch eine geeignete Flasche ersetzt werden kann. Mittelst eines Gummistopfens ist in den Kolben ein Trichterrohr und ein Gasabzugsrohr eingesetzt;



FTE 24

letzteres mündet in die Waschflasche B, von wo aus das Gas in die Vorlage C geleitet wird. Fig. 24.

Zum Gebrauche wird der Kolben A etwa zur Hälfte mit Schwefeleisen in haselnussgrossen Stücken beschiekt, dann setzt man den Apparat ordnungsmässig zusammen, legt die Vorlage vor und gieset nun durch das Trichterrohr Salzsäure von 15 Proc. HCl. Es beginnt sogleich lebhafte Entwickelung von Schwefelwasserstoff. Dieser wird zur Entfernung von beigemengter Salzsäure in B durch wenig Wasser gewaschen und dann nach C geleitet. — Lösst die Entwickelung nach, so kann sie durch Zusatz weiterer Mengen Salzsäure betwerden. Nach Beendigung des Versuches ist der Apparat auseinander zu nehmen. Man gieset die Säure

weg, spült den Kolben mehrmals mit Wasser aus (ohne das Schwefeleisen fortzuschütten) und bewahrt ihn mit dem Schwefeleisen beschickt nach Aufsetzung eines Korkes zu spüterem Gebrauch auf.

2) Der Kipp'sche Apparat. Der Untertheil besteht aus den Glaskugeln a und b, welche durch eine Einschnürung mit einander verbunden sind. In den Tubus e ist die lange Röhre der obersten Kugel f gasdicht eingeschliffen. d ist ein Tubus zum Entleeren der Säure, e ein Tubus zum Ableiten des Gases. — Man füllt durch den Tubus e die mittlere Kugel b etwas über die Halfte mit Schwefeleisen an und giesst bei geöffnetem Ableitungshahn (e) soviel 15 proc. Salzsäure in die oberste Kugel, dass die Säure die unterste Kugel d bis zur Einschnürung bei a anfüllt. Dann schliesst mnu den Hahn bei e und giesst noch soviel Säure zu, dass diese 2—3 Finger breit hoch in der obersten Kugel steht, also eine drückende Säule vorhanden ist. Solange der Hahn bei e geschlossen bleibt, wird Schwefelwasserstoff nicht entwickelt, weil die Salzsäure, sowie sie an das



Fig. 25

schlossen bleibt, wird Schwefelwasserstoff nicht entwickelt, weil die Salzshure, sowie sie an das Schwefeleisen gelangt von dem entwickelten Schwefelwasserstoff in die Höhe gedrückt wird. Oeffnet man den Hahn, so gelangt die Salzsüure zum Schwefeleisen, und lebhafte Entwickelung von Schwefelwasserstoff beginnt. Fig. 25.

Die Kipr'schen Apparate sind somit stationare Apparate, welche, einmal gefüllt, längere Zeit beliebige Entnahme von Gas und beliebige Unterbrechung der Gasentwickelung ermöglichen.

Nothwendig ist es allerdings, dass die Apparate in gutem Zustande erhalten werden, dass insbesondere der Schliff bei e stets rein erhalten und gut eingefettet wird, und dass der Stopfen bei e gut schliesst. Sorgt man dafür, dass Schwefeleisen nicht in die unterste Kugel fallen kann, so werden die Apparate auch nicht durch Entwickelung von Schwefelwasserstoff während der Ruheperiode lästig. Den untersten Tubus-Stopfen bei d fixirt man zweckmässig mit einer Gummikappe und ausserden stellt man den ganzen Apparat auf einen grossen Porcellanteller, damit etwa bei d ausfliessende Säure nicht Schaden anrichtet.

3) Der Wöhlen'sche Apparat besteht aus dem kosseren Cylinder A, in welchen ein innerer, erheblich schlankerer Cylinder derart eingefügt ist, dass ein in seinem oberen Theile angebrachter Wulst auf einer Holzfassung aufsitzt, welche ihrerseits durch Klemmschrauben C festgehalten wird. Nachdem der innere Cylinder B gefüllt ist, setzt man den Gummistopfen mit dem Glashahn D ein, schliesst diesen und füllt nun 15 proc. Salzsaure in das dussere Gefass. — Der ganze Apparat ist nach dem Princip der Dernagenen'schen Zündmaschine konstruirt und ohne weiteres verständlich. Bei ihm

fallen die Schliffe des Kno'schen Apparates weg. Fig. 26.

4) Deville's Apparat besteht aus swei tubulirten Fiaschen A und B, welche durch den Schlauch D mit einander verbunden sind; bei C ist ein Glashalm gasdicht eingesetzt. Flasche A ist mit Schwefeleisen, B mit 15 proc. Salzsäure beschickt. Stellt man A höher als B, so fliesst alle Säure nach B zurück, die Entwickelung von Gas hört also auf. Stellt man dagegen B höher als A, so fliesst die Säure nach A über und es findet Gasentwickelung statt. Durch Veränderung der beiden Niveaus in den Flaschen kann man den Druck des austratunden Gases innarballe. Flaschen kann man den Druck des austretenden Gases innerhalb gewisser Grenzen reguliren. Fig. 27.

Die aufgeführten Apparate dienen natürlich nicht nur zur Entwickelung von Schwefelwasserstoff, sondern auch zu derjenigen anderer Gase; wir worden daher im Folgenden wiederholt auf sie zurückzukommen haben. Mit Ausnahme des Kmr'schen Apparates lassen sich dieselben aus vorhandenen Beständen mit sehr geringen Kosten zusammenstellen.

Elgenschaften. Schweielwasserstoff ist sin farbloses Gas von dem bekannten Geruch nach faulen Eiere und süsslichem Geschmack. Unter dem Druck von 17 Atmosphären verdichtet es sich zu einer Flüssigkeit, welche bei -62° C. siedet und bei -85°C.



erstarrt. Das spec. Gewicht (Luft = 1) ist = 1,191. Wasser löst bei 0° = 4,37 und bei 15° 3.23 Raumtheile, Weingeist von 0° löst etwa 18 Volume des Gases auf, indessen entsteht in solcher Lösung allmählich Mercaptan. Entzündet, verbrennt Schwefelwasserstoff an der Luft mit bläulicher Flamme unter Bildung von Wasser und schwefliger Säure. Findet die Verbrennung bei Luftmangel statt, so verbreunt nur der Wasserstoff, der Schwefel dagegen scheidet sich als weissgelber Beschlag aus. Schwefelwasserstoff verbindet sich direkt mit den melsten Metallen, schwärzt z. B. Quecksilber und Silber, dagegen bleibt Gold in Schwefelwasserstoffatmosphäre blank. Beim Zusammentreffen von sehweiliger Säure mit Schwefelwasserstoff wird fein vertheilter Schwefel abgeschieden. Will man Schwefelwasserstoff trocknen, so geschicht dies nicht durch Schwefelsflure, sondern durch Calciumchlorid. Chemisch ist der Schwefelwasserstoff als eine starke zweibasische Saure zu be-

trachten; er verdrängt die meisten anderen Säuren aus ihren Verbindungen mit Schwermetallen. Seine sauren Salze heissen "Sulf hydrate", die neutralen: "Sulfide".

II. Aqua sulfhydrica. Aqua hydrosulfurata seu hydrothionica. Schwefelwasserstoffwasser. Acide sulfhydrique dissons (Gall.). Zur Darstellung sättigt man frisch ausgekochtes und auter Luftabschluss erkaltetes destillirtes Wasser durch Einleiten eines Stromes gewaschenen Schwefelwasserstoffgases bei mittlerer Temperatur. Dass die Lösung gesättigt ist, erkennt man daran, dass, wenn man die Flasche mit dem Daumen verschliesst und kräftig schüttelt, der Daumen nicht ange-



Fig. 97.

sogen sondern abgestossen wird. Mit der gesättigten wassrigen Lösung werden kleinere Flaschen (von etwa 100 ccm Fassungsraum) völlig angefüllt. Sie werden alsdann mit porenfreien Korken verschlossen, und diese durch Paraffinüberzug gedichtet. Die so vorgerichteten Flaschen stellt man mit dem Halse nach unten (also umgekehrt!) in einen mit Wasser gefüllten Topf und diesen in den Keller an einen dunklen Ort. Der Schwefelwasserstoff wird nämlich durch den Luftsanerstoff unter Abscheidung von Schwefel zersetzt; H.S.+O = H.O.+S. Verwendet man zur Darstellung nicht ausgekochtes Wasser oder sorgt man während der Aufbewahrung nicht für möglichsten Luftabschluss, so tritt diese Zersetzung in ziemlich kurzer Zeit ein.

Die Gall, schreibt zur Bereitung von 6 Litera Schwefelwasserstoffwasser vor, 100,0 g schwarzes Schwefelantimon mit 50 g Sand zu mischen und mit 400 g rober Salzsäure zu zersetzen. I Liter Wasser löst nach Gall, bei 200 = 2,9 Liter Schwefelwasserstoffgas. welche 4,467 g wiegen.

Schwefelwasserstoffwasser muss fast klar sein, kräftig nach Schwefelwasserstoff riechen und beim Vermischen mit Ferrichlorid reichliche Ausscheidung von Schwefel geben. Es röthet deu blauen Lackmusfarbstoff.

Wirkung und Anwendung. Schwefelwasserstoff ist ein Stimulans und Alterans wie der Schwefel. In den Schwefelbadern lässt man ihn in geringen Mengen und in starker Verdünnung mit Luft einathmen. Im Uebrigen ist er giftig. Eingenthmet verbindet er sich mit dem Hämoglobin des Blutes zu "Sulfhämoglobin" (Lewis), s. Sanguis, welches unfähig ist, Sauerstoff aufzunehmen, d. h. die Athmung zu unterhalten. In kone. Zustande und grösseren Mengen eingeathmet, kann er sofort tödtlich wirken, in starker Verdünnung mit Luft kann er Vergiftungserscheinungen Uebelkeit, Erbrechen. Kopfschmerz, Schwindel) hervorrufen. Bei einem Gehalt von 9,6 Volumpromille H.S kann die Luft schon gesundheitsschädlich wirken.

Als Gegenmittel wendet man an: Zufuhr frischer Luft, Riechen an Chlor, Eingeben von Chlorwasser (10,0:200,0), kalte Begiessungen, warme Bäder.

Schwefelwasserstoffwasser, welches vom Magen aus erheblich besser vertragen wird, kann zu 30-50 g pro die in starker Verdünnung ohne wahrnehmbaren Schaden genommen werden. Man trinkt es in Form von Schwefelwässern bei chronischem Katarrh. Gicht, Rheumatismus, Hautkrankheiten. Das künstlich hergestellte Schwefelwasserstoffwasser giebt man bisweilen als Antidot bei Metallvergiftungen. Die Anwendung in der chemischen Analyse als Trennungsmittel für Metalle ist bekannt und kann hier nicht näber behandelt werden.

Analyse. Man erkennt den freien Schwefelwasserstoff schon in geringen Mengen am Geruche.

Chemisch erkennt man ihn daran, dass durch ihn mit Bleieseig getrünktes Papier gebräunt, mit Silbernitrat getrücktes geschwarzt wird. Will man entscheiden, ob in einer Plüssigkeit diese auch den Schwefelalkulien zukommende Reaktion von freiem Schwefelwasserstoff oder von Schwefelalkalien herrührt, so fügt man etwas Nitroprussidnatrium-lösung hinzu, welche mit Schwefelalkalien eine rothviolette, allmählich verschwindende Färbung giebt. Oxydationsmittel wirken zersetzend auf Schwefelwasserstoff, indem sie entweder nur Schwefel abscheiden, wie: Chlor, Brom und Jod (auch konc. Schwefelsäure) oder Schwefel abscheiden und diesen zu Schwefelslaure oxydiren, wie: Furrisslze, Permanganate, Manganate, Molybdansaure, Chromsaure, Chlorsaure, Bromsaure, Jodsaure,

Salpetersaure, Salpetrigsaure, Unterchlorigsaure u. a.
Behufs quantitativer Bestimmung des Schwefelwasserstoffgases in einer Flüssig-Behufs quantitativer Bestimmung des Schwefelwasserstoffgases in einer Flüssigkeit oder in einem Gasgemenge, z. B. der Luft, versetzt man die Flüssigkeit mit einer Auflösing von Silberehlorid in Anamoniak, oder man leitet einen Strom reinen Wasserstoffgases durch die erwärmte Flüssigkeit in diese Silberlösung, oder man leitet mit Hülfe nies Aspirators ein gewisses Kubikmasss der Luft durch die Silberlösung. Das abgeschiedene Schwefelsilber wird mit ammoniakalischen Wasser gewaschen, dann getrocknet,  $Ag_{\rm s}S > 0.1371 = H_{\rm s}S. - {\rm Massanalytisch}$  bestimmt man mit Zebutel-Normaljodlösung. Die Schwefelwasserstoff enthaltende Flüssigkeit wird mit Wasser verdüngt, mit etwas Stärkelösung versetzt und dann mit der Jodlösung titrirt. Da die Zersetzung nach der Gleichung  $H_{\rm s}S + 2J = 2HJ + S$  erfolgt, so ist  $J > 0.133858 = H_{\rm s}S.$  Bei Gegenwart von Hyposulfit wird der Schwefelwasserstoff durch eine ammoniakalische Zinklösung ausgefällt.

III. Arsenfreier Schwefelwasserstoff. Der aus Schwefeleisen und roher Salzsäure entwickelte Schwefelwasserstoff ist stets durch kleine Mengen von Arsenwasserstoff verunreinigt. Verwendet man reine Salzsäure, so lässt sich diese Verunreinigung nicht ganz

vermeiden, weil das Schwefeleisen gleichfalls kleine Mengen von Arsen enthält. Für die texikologische Analyse bedarf man aber absolut arsenfreien Schwefelwasserstoff. Man hat vorgeschlagen, diesen aus Zinksulfid oder Baryumsulfid durch Zersetzung mit reiner Schwefelsäure oder Salzsäure zu bereiten. Ebenso zweckmässig ist es jedoch, den aus Schwefeleisen and reiner Salzsäure entwickelten Schwefelwasserstoff von seinem Arsengehalt wie folgt zu befreien:

Das Schwefelwasserstoffgas wird, nachdem es mittelst Calciumchlorid getrockuet ist, durch eine etwa 30 cm lange, ziemlich enge Glasröhre geleitet, in welcher sich schichtenweise zwischen Glaswolle vertheilt, 2-3 g grob zerriebenes lufttrockenes Jod befinden. Trockenes Jod wirkt auf trockenen Schwefelwasserstoff nicht ein, dagegen werden Arsenand Antimonwasserstoff im Sinne der felgenden Gleichungen zersetzt  $AsH_a+6J=AsJ_a+3HJ$  and  $SbH_b+6J=SbJ_a+3HJ$ . Zur Beseitigung des hierbei entstehenden Jodwasserstoffs ist der Schwefelwasserstoff durch eine Waschflasche mit Wasser zu leiten.

# Acidum sulfuricum.

Man unterscheidet 1) rauchende Schwefelsänre, 2) Englische Schwefelsäure, 3) rektificirte oder reine Schwefelsänre, 4) verdünnte Schwefelsäure.

I. † Acidum sulfuricum fumans (Ergänzb.). Acidum sulfuricum Nordbualense. Oleum Vitrioli (fumans). Rauchende Schwefelsäure. Dischwefelsäure.
Pyroschwefelsäure. Nordhäuser Vitriolöl. Acide sulfurique fumant (de Nordhouse
ou de Saxe ou d'Allemagne). Fuming sulfuric acid. Diese Säure wurde früher in
Nordhausen durch Destillation entwässerten Eisenvitriols aus thönernen Retorten und Auffangen der flüchtigen Produkte in kone. Schwefelsäure dargestellt. Gegenwärtig gewinnt
man sie durch Auflösen von Schwefelsäureanhydrid in kone. Schwefelsäure, hauptsächlich
aber in Böhmen durch Destillation von Vitriolschiefer.

Klare, selten fast farblose, meist bräunliche, öldicke Flüssigkeit, welche an der Luft erstickende Dümpfe von Schwefelsäureanbydrid ausstösst, beim Abkülden unter 0° krystallinisch erstarrt. Beim Erhitzen soll sie unter Verbreitung schwerer weisser Dümpfe von Schwefelsäureanbydrid und Schwefelsäure völlig flüchtig sein. Spec. Gew. 1,850—1,880. Analytisch lässt sich die rauchende Schwefelsäure von der gewöhnlichen Schwefelsäure

Diese Säure ist eine Auflösung von etwa 12—16 Proc. Schwefelsäureanhydrid (SO<sub>4</sub>) in 84—88 Proc. Schwefelsäure (SO<sub>4</sub>H<sub>2</sub>). Das Schwefelsäureanhydrid ist in ihr mit dem Schwefelsäurehydrat zu "Dischwefelsäure oder Pyroschwefelsäure" S<sub>4</sub>O<sub>7</sub>H<sub>2</sub> = 178 verbunden. Die Säure ist also ein Gemisch von Dischwefelsäure und Schwefelsäure. Zur Erhöhung des spec. Gew. werden in ihr gelegentlich Sulfate des Kaiinms oder Natriums gelöst. Kleine Mengen von Fluorwasserstoff, welche diese Säure bisweilen enthält, schaden ihrer Verwendbarkeit in Pharmacie und Technik nicht nur ätzt sie alsdaun das Standgefüss atwas au.

Prüfung. 1) 1 g der Säure sei, im Platingefüss erhitzt, völlig flüchtig. Nur im Freien oder unter gut wirkendem Abzuge auszuführen, da die Dämpfe die Schleimhäute stark reizen. (Abwesenheit von Kalium- und Natriumsulfat.) 2) Auf Arsen prüft man die im Verhältniss 1 + 5 mit Wasser vorsichtig verdünnte Säure im Mansn'schen Apparate oder durch Stanaochloridlösung oder durch Einleiten von Schwefelwasserstoffgas. S. bei Acidum sulfuricum Anglicum.

Einkauf, Aufbewahrung und Behandlung. Da die rauchende Schwefelsänre unter 0° fest wird und dabei ihr Volumen beträchtlich vergrössert, da sie andererseits sich auch in der Würme beträchtlich ausdehnt, so empfiehlt es sich, Vorräthe, welche während eines längeren Transportes niedriger oder relativ heher Temperatur ausgesetzt sein können, wenn es zu vermeiden ist, nicht gerade während der Winterszeit oder im

Hochsommer anzuschaffen. Ist dies nicht zu umgehen, so ist der Drogist anzuweisen, dass er das Transportgefäss zu nicht mehr als höchstens 1/2 seines Fassungsraumes anfüllt. Unterbleibt diese Vorsicht, so kann die Säure beim Krystallisiren oder durch Erwärmung sich soweit ausdehnen, dass sie das Gefäss zertrümmert. Ist eine Sendung während des Winters angekommen, oder der Inhalt eines Gefässes im Verlaufe der Aufbewahrung an Ort und Stelle durch irgend einen Zufall zum Krystallisiren gekommen, so lüftet man den Stopfen und stellt das Gefäss 2-8 Tage [krystallisirte Schweielsäure leitet die Wärme schlecht und braucht lange Zeit zum Aufthauen] an einen auf 25-350 temperirten Ort. damit die Säurekrystalle wieder schmelzen. Erst dann schreite man zum Umgiessen der Säure. Dabei beachte man, dass unter allen Umständen ein genügend grosser Trichter zu benutzen, und dass in diesen stets nur soviel von der Säure einzugiessen ist, als sogleich ablaufen kann, ohne dass eine Flüssigkeitssäule in dem Trichter stehen bleibt. Fällt nämlich der Säurestrahl in den gefüllten Trichter, so kommt es leicht zum Verspritzen von Saure. Das Gleiche erfolgt, wenn bei allzu festsitzendem Trichter die in das Geläss eingeschlossene Laft durch eine im Trichter befindliche Flüssigkeitssäule hindurch sich Ausweg verschafft. Die Aufbewahrung erfolgt in einem Raume, welcher hinreichend Licht hat. und dessen Temperatur nicht unter 00 hinunter geht, also im Keller, vorsichtig. Ist die Saure mit Wasser zu mischen, so giesse man die Saure in das Wasser, verfahre ja nicht umgekehrt. Durch Aufnahme von Wasser geht die rauchende Schwefelsaure übrigens in die gewöhnliche Schwefelsäure fiber.

Anwendung. Der Apotheker benutzt die rauchende Schwefelsäure bisweilen, um Englische Schwefelsäure, welche specifisch zu leicht geworden ist, auf das geforderte spec. Gewicht zu bringen, also zu verstärken. In der Technik benutzt man sie zum Auflösen des Indigo, zur Herstellung von Sulfosäuren überhaupt. Wird im Handverkauf "Vitri olbi" gefordert, ohne dass sich feststellen lässt, dass für den zu erreichenden Zweck unbedingt die rauchende Schwefelsäure erforderlich ist, so giebt man stets nur Englische Schwefelsäure ab.

II. † Acidum sulfuricum crudum (Germ. III). Acidum sulfuricum Anglicum-Robe oder Englische Schwefelsäure. Acide sulfurique du commerce (Gall.). Vitrio-IIc acid. Dieses Präparat ist die in kolossalen Mengen in den Schwefelsäure-Fabriken durch den sog. "Bleikammerprocess" dargestellte Schwefelsäure des Handels.

Sie ist eine ölartige, specifisch schwere, ursprünglich farblose, derch Hineingelangen von Stroh, Staub und anderen organischen Partikeln (in Folge Verkohlung der letzterengewöhnlich bräunlich bis braun gefärbte Flüssigkeit. Das spec. Gewicht der Handelssäure ist gewöhnlich 1,830—1,840. Es verlangen

	Spec Gewicht	Procente H, 50,
Gall.	1,840	fast 100
Germ. III.	1,830	91

Die aus den gewöhnlichen Schwefelkiesen dargestellte Schwefelsäure ist, wenn sie nicht einem Reinigungsverlahren unterworfen wurde, in der Regel arsenhaltig. Die aus sieilianischem Rohschwefel und aus gewissen Schwefelkiesen gewonnene dagegen enthält nur geringe Mengen Arsen. Von der in den Apotheken verwendeten rohen Schwefelsiture sollte man verlangen, dass sie von Säuren des Arsens (arsenige Säure und Arsensäure) insgesammt nicht mehr als 0,1 Procent enthalten darf.

Prüfung. Verunreinigungen der roben Schwefelsäure sind: Säuren des Arsens (As<sub>2</sub>O<sub>2</sub> und As<sub>2</sub>O<sub>6</sub>), Schwefligsäure, Antimonoxyd, Selen, Thalliumoxyd, Quecksilberoxyd (sämmtlich aus dem Schwefel bez. den Schwefelkiesen stammend), Eisenoxyd, Thonerde, Calciumoxyd, Alkalien, Ammon, Salpetersäure, Salpetrigsäure, Salzsäure, Bleisulfat (aus den Bleikammera stammend). Durch Zusätze von Natriumsulfat oder Magnesiumsulfat soll man angeblich gelegentlich einmal das specifische Gowicht erhöhen.

Die glühbeständigen Veruureinigungen der rohen Schwefelsäure sollten insgesammt nicht mehr als 0,3 Proc. betragen. Zur Prüfung auf Argen verdünnt man 1 cem der

Säure mit 2 ccm Wasser und fügt 1 ccm der erkalteten Mischung zu 3 ccm Zinnehlerürlösung hinzu. Es soll innerhalb 20 Minuten eine braune Abscheidung sich nicht zeigen. Oder man prüft die 1+5 mit Wasser verdünnte Säure im Mansn'schen Apparate. Ist die Bestimmung des Arsens nothwendig, so leitet man in die mit 10 Th. Wasser verdünnte und erwärmte Säure Schwefelwasserstoff und bestimmt das ausgeschiedene Arsensulfid entweder als solches oder als Ammoniumpyroarseniat. Siehe Arsenum.

Aufbewahrung. Die Englische Schwefelsäure werde in starken Glassefässen mit Glasstopfen vorsichtig aufbewahrt. Sie zieht aus der Luft energisch Wasser an, nimmt hierdurch an Volumen zu, wird aber specifisch leichter. Aus diesem Grunde ist für guten Verschluss der Flaschen zu sorgen. Standgefässe für konc. Schwefelsäure stellt man zweckmässig aus Untersätze aus Porcellan. Hals und Stopfen sind nach jedesmaligem Gebrauche des Gefässes trocken zu wischen, weil sich sonst zwischen Hals und Stopfen eine verdünnte Säure ausammelt.

Anwendung und Dispensation. Die Englische Schwefelsäure findet im pharmacentischen Laboratorium sehr häufig, in der Receptur nur seiten (Fumigatio Chlori) Verwendung. Im Handverkauf wird sie sehr häufig verlangt. Ihre Abgabe kann an Erwachsene mit der nöthigen Vorsicht unbedingt erfolgen. Dagegen gebe man sie niemals an Kinder ab, ferner verweigere man ihre Abgabe in Gefässen, welche nach ihrem bestimmungsmässigen Gebrauche als Ess- oder Trinkgerlithe dienen, wie Tassenköpfe, Bierflaschen, Mineralwasserflaschen u. dergl. Auch klebe man hinreichend grosse und auffallende Signaturen mit der Bezeichnung "Schwefelsäure, Gift, †††", auf.

Die Viehkurirer schreiben bisweilen Mischungen von Terpentinöl oder anderen füchtigen Oelen mit konc. Schwefelsäure vor. In solchen Mischungen erfolgt lebhafte Reaktion unter Selbsterwärmung und Entwicklung von schwefliger Säure, im ungünstigsten Falle kann segar Entzündung oder eine Art Explosion der Mischung erfolgen. Es empächlt sich daher, diese Mischungen im Freien und zwar in einem offenen Porcellangefäss in der Art auszuführen, dass man die Schwefelsäure zunächst mit dem gleichen Volumen Rüböl mischt, um erst nach dem Erkalten dieser Mischung das Terpentinöl in kleinen Antheilen hinzuzurühren.

Transport-Flaschen und Ballons für Schwefelsäure sollten niemals gar zu voll gefüllt werden, da die Säure sich durch Erwärmung ausdehnt, in Folge dessen die Gefässe zertrimmern und ausfliessen kann.

Die ausgeflossene Säure wirkt auf Holz, Sägespähne, Strob verkohlend. Eine Entzündung tritt hierbei aber nur dann ein, wenn gleichzeitig Sauerstoff abgebende Substanzen wie Salpeter, Kaliumchlorat, Pikrinsäure, Zündhölzer u. dergl. mit der Säure in Berührung kommen.

III. † Acidum sulfuricum (Brit. Germ. Helv. U-St.). Acidum sulfuricum concentratum (Austr.). Acide sulfurique officinal (Gall.). Reine Schwefelsäure. H<sub>3</sub>SO<sub>4</sub>. Mol. Gew. = 0S.

Die Darstellung der reinen Schwefelsäure erfolgt nicht mehr im pharmaceutischen Laboratorium, sondern in chemischen Fabriken dadurch, dass man die von Arsen befreite Englische Schwefelsäure der Destillation aus Gefässen von Glas oder Platin unterwirft.

Die reine Schweselskure bildet eine klare, tarblose und geruchlose, wie Oel fliessendu Flüssigkeit, welche stark ätzend und hygroskopisch ist. Spec. Gewicht und Gehalt an H<sub>4</sub>SO<sub>4</sub> werden von den einzelnen Pharmakopöen wie folgt gesordert:

	Austr	Brit	Gall.	Germ.	Helv.	U-St.
Spen Gewicht bei 15 1	t,BA Da	1,843		1,830-1,840 04-98	1,936—1,840 94—99	>1,885 > 99,5

Volumgewicht der Schwefelsäure bei 15° nach Lunge und Isles.

Spec.	Proc.	Spec.	Proc.	Spec.	Proc.	Spec.	Proc.
Gewicht	H <sub>a</sub> SO <sub>4</sub>	Gewicht	H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub>	Gewicht	H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub>	Gewicht	H,SO,
1,010 1,020 1,030 1,040 1,050 1,060 1,070 -1,080 1,100 1,110 1,120 1,130 1,140 1,150 1,160 1,170 1,180 1,190 1,200 1,210 1,200 1,210 1,220 1,230 1,240 1,250	1,57 8,03 4,49 5,96 7,87 8,77 10,19 11,60 12,99 14,35 15,71 17,01 18,31 19,61 20,91 23,47 24,76 26,04 27,32 28,58 29,84 31,11 32,28 83,43	1,260 1,270 1,280 1,290 1,300 1,310 1,320 1,330 1,340 1,350 1,360 1,370 1,380 1,390 1,400 1,410 1,420 1,430 1,440 1,450 1,460 1,470 1,480 1,490 1,500	34,57 35,71 36,87 39,19 40,35 41,50 42,56 43,74 44,82 45,88 46,94 48,00 49,06 50,11 51,15 52,15 53,11 54,07 55,97 56,90 57,83 58,74	1,510 1,520 1,530 1,540 1,550 1,560 1,570 1,580 1,590 1,610 1,620 1,630 1,640 1,650 1,660 1,670 1,680 1,690 1,700 1,710 1,720 1,730 1,740 1,750	60,65 61,59 62,53 68,43 64,26 65,08 65,90 66,71 67,59 68,51 69,43 70,32 71,16 71,19 72,82 73,64 74,51 75,42 76,30 77,17 78,04 78,92 79,80 80,68 81,56	1,760 1,770 1,780 1,790 1,800 1,810 1,820 1,835 1,835 1,837 1,839 1,840 1,8415 1,8415 1,8410 1,8405 1,8405 1,8395 1,8390 1,8395	82,44 83,32 84,50 85,70 86,90 88,30 90,05 91,00 92,10 93,43 94,20 95,60 95,60 95,95 97,00 97,70 98,20 98,70 99,45 99,95

Prüfung. Diese hat sich vorzugsweise auf einen Gehalt der käuflichen reinen Schwefelsäure an Arsen, Schwefligsäure, Stickstoffsäuren und Blei zu richten. 1) 2-3 g der Säure müssen beim Verdampfen in einem blanken Platinschälchen an einem zugigen Orte ohne Rückstand flüchtig sein. Ein Rückstand wäre näher zu untersuchen, z. B. in basisch weinsaurem Ammon zu lösen. Entsteht in dieser Lösung durch Schwefelwasserstoff ein schwarzer, in verdünnter Salzsäure unlöslicher Niederschlag, so ist Blei vorhauden. 2) 50 cem der mit der 10 fachen Menge Wasser verdünnten Säure werden mit 1 Tropfen Kaliumpermanganatissung (1:1000) tingirt. Es darf innerhalb 20 Minuten keine Entfürbung eintreten (Salpetrige Säure, schweslige Säure). 3) Die mit der 10 fachen Menge Wasser verdünnte Säure wird mit Indigolösung schwach blau gefürbt und erwärmt. Es darf innerhalb 5-10 Minuten nicht Entfürbung erfolgen (Salpetersäure). 4) Auf Arsen kann man die officinelle Säure wie folgt prufen: 1 ccm eines erkalteten Gemisches von 1 Vol. Schwefelsäure und 2 Vol. Wasser wird in 3 eem Zinnehlorftr eingegossen. Innerhalb einer Stunde darf Braunfärbung nicht eintreten. Hält eine Säure diese Prüfung, so îst sie zum pharmaceutischen Gebrauche hinreichend rein. Handelt es sich jedoch wie z. B. für die forensische Analyse darum, auch die letzten Spuren Arsen in einer Schwefelsäure nachzuweisen, so prilit man die mit 5 Th. Wasser verdlinnte Schwefelsäure nach dem Erkalten im Marsh'schen Apparate. Es darf alsdann nach östlindigem Erhitzen des Glührohres sich absolut kein dunkler Anflag eines Spiegels zeigen.

Aufbewahrung und Dispensation wie unter Acidum sulfurieum crudum. Ist die reine Schwefelsäure einmal durch Anziehung von Wasser specifisch zu leicht geworden, so versuche man nicht erst, sie durch Abdampfen in einer offenen Porcellauschale zu koncentriren. Die Säure zieht dabei ungefähr wieder ebensoviel Wasser an als sie abgiebt, auch färbt sie sieh durch hineinfallenden Staub in kurzer Zeit dunkel. Diese Koncentration gelingt dagegen sehr gut, wenn man das Abdampfen in einer kurz vorber mit beisser

kone. Schwefelsäure gereinigten Retorte vornimmt, also einige Procent Wasser durch Abdestilliren entfernt. Sehr empfehlenswerth ist es auch, für solche Fälle etwas reines Schwefelsäureanhydrid vorräthig zu halten und die Erhöhung des spec. Gewichtes durch Auflösen einer entsprechenden Monge Schwefelsäureanhydrid in der Schwefelsäure auszuführen.

Anwendung. Die reine Schweselsäure ist für den innerlichen und äusserlichen Arzneigebrauch bestimmt. Unverdünnt wird sie indessen lediglich als Astzmittel angewendet. Innerlich wird sie stets nur in verdünntem Zustande als Acidum sulfurieum dilutum, als Mixtura sulfurica acida vererdnet. Dem Arzt ist der Unterschied zwischen der koncentrirten und der verdünnten Schweselsäure häufig nicht genügend bekannt. Verschreibt er daher in einer Mischung zu innerlichem Gebrauche z. B. 5 g Acidum sulfurieum schlechthin, so dispensire der Apotheker unter allen Umständen lediglich 5 g Acidum sulfurieum dilutum. In der Analyse sowie bei Herstellung von Präparaten ist die Schweselsäure ein wichtiges chemisches Reagens.

IV. Acidum sulfuricum dilutum (Austr. Brit. Germ. Helv. U-St.). Spiritus Vitrioli. Verdünnte Schwefelsäure. Acide sulfurique dilué (Gall.). Diluted sulfuric acid. Wird durch Verdünnung der konc. reinen Schwefelsäure mit Wasser dargestellt, und zwar trägt man die abgewogene Menge Schwefelsäure unter Umrühren in kleinen Antheilen in die vorgeschriebene Menge Wasser ein. Diese Mischung ist zweckmässig in einer Porcellanschale (bei kleineren Mengen in einem Glaskolben) auszuführen, nicht aber in dem Standgefäss, weil dieses in Folge örtlicher Ueberhitzung der Waadungen häufig springt. Es schreiben vor:

Klare farb- und geruchlose Flüssigkeit von stark saurem Geschmack und dem vorgeschriebenen spec, Gewichte. Aufbewahrung in Glasslaschen mit Glasstopfen.

Anwendung. Die verdfinnte Schwefelsäure wirkt Lusserlich adstringirend und blutstillend, sie ist daher Bestandtheil mehrerer Wundwässer (Arquebusade). Innerlich werden ihr antipyretische und blutstillende Wirkung zugeschrieben. Man giebt sie in starker Verdfinnung mit Wasser oder schleimigen Flüssigkeiten, auch gegen chronische Bleivergiftung. Der längere Gebrauch verurzacht Verdanungsstörungen, grössere Gaben können zu Vergiftungen führen.

Dosis maxima nach Helv.: 1,5 g pro dosi, 5,0 pro die von der 10 proc. Säure. Wird verdünnte Schwefelsäure in Pillen vererdnet, so sind diese im Porcellan-Mörser an-

zustossen.

V. Acidum sulfuricum crudum dilutum. Verdünnte robe Schwefelsäure. Putzwasser. Zum Putzen für Kupfer, Messing und Zink giebt man eine Mischung von 1 Th. rober Schwefelsäure mit 4 Th. gewühnlichem Wasser ab, welche nach einigem Steben von dem abgesetzten Bleisulfat abfültritt wird. Die Mischung ist mit "Vorsichtig" oder "Gift" zu signiren und wie die Eoglische Schwefelsäure niemals in Trink- oder Kochgeschirven abzugeben. Auch würde es sich empfehlen, diese Mischung mit irgend einem Farbstoff zu färben, z. B. mit Methylorange.

Kupferglauzwasser. Poli cuivre. Liquor acidus aluminatus. Ist zu bereiten aus 10 Th. kryst. Alaun, 50 Th. Englischer Schwefelslure und 200 Th. Wasser. Auch

hier worde sich eine Farbung einpfehlen.

Chemie und Analyse. Konc. Schwefelslüre wirkt verkohlend auf Kohlehydrate, indem sie diesen die Elemente des Wassers entzieht, zerstörend auf alle organischen Gebilde (Gewebefasern, Holz, Haare etc.); die Einwirkung erfolgt in der Wärme unter Entwickelung von schwefliger Säure. Das Einathmen dieser Dämpfe ist schädlich, da diese die Schleimhäute der Luftwege angreifen.

Freie Schwefelsaure reagirt saner. Freie Schwefelsaure sowie gelöste schwefelsaure Salze geben mit Baryumsalzlösungen einen specifisch schweren, pulverigen, weissen

Niederschlag von Baryumsulfat BuSO, welches in Säuren sowohl wie in Alkalien un-

Zur Bestimmung der Schweselsäure säuert man die wässerigen Lösungen der Sulfate - bei freier Schwefelsäure ist Ansäuern nicht nötlig - mit 10-20 Tropfen Salzsaure an, crhitzt zum Sieden und fügt nun unter beständigem Umrühren zu der im Sieden zu erhaltenden Flüssigkeit tropfenweise heisse Baryumehloridlösung bis zu einem mässigen zu erhaltenden Flüssigkeit tropfen weise heise Baryumchloridlösung bis zu einem mässigen Ueberschusse der letzteren hinzu. Nach beendigter Füllung setzt man das Sieden noch einige Zeit fort und lässt alsdann die Flüssigkeit auf dem Wasserbade, zuletzt an einem warmen Orte, mindestens 12 Stunden lang absetzen, damit das Baryumsulfat krystalliuische Beschaffenheit annimmt. Alsdann dekanthirt man die Flüssigkeit durch ein Filter (Baryt-Filtrirpapier!), kocht den Niederschlag wiederum mit etwas salzsaurem Wasser, lässt erkalten, dekanthirt und wiederholt dieses Auskochen noch zweimal. Schliesslich bringt man den gesammten Niederschlag auf das Filter, wäscht mit heissem Wasser bis zum Verschwinden der Chlorreaktion aus. Nach dem Trocknen verbreaut man zuerst das vom Niederschlage getrennte Filter in einem gewogenen Platintiegel, giebt den Niederschlag hinzu und glüht bei halb aufgelegtem Deckel 10—15 Minuten mittelst Bunsenbrenners. Das Abfiltriren, Waschen und Glühen kann mit Vortheil auch im Goocn'schen Tiegel erfolgen. erfolgen.

 $BaSO_4 \times 0.34335 = SO_4$ .  $BaSO_4 \times 0.4206 = H_2SO_4$ .

Enthält eine Flüssigkeit lediglich freie Schwefelsäure und keine audere Säure, so kann die freie Schwefelsäure auch masssaualytisch bestimmt werden. Man titrirt alsdann mit Kali-, Natron- oder Barytlauge (Methylorange als Indikator). 1 ccm Normal-Alkali zeigt

in diesem Falle = 0,049 g H<sub>2</sub>SO, oder 0,040 g SO<sub>3</sub> an.

Die maassanalytische Bestimmung der gebundenen Schwefelsäure ist zwar möglich, das Verfahren ist aber derartig komplicirt, dass man in der Regel durch

die gewichtsanalytische Bestimmung rascher zum Ziele kommt.

Toxikologisches. Vergiftungen durch konc. Schwefelsäure kommen ziemlich häufig vor. Die Hauptmengen der eingeführten Schwefelsäure sind gewöhnlich in den zuerst erbrochenen Massen vorhanden. Ist der Tod rasch erfolgt, was von der Koncentration und Menge der genossenen Säure, sowie davon abhängt, ob das Gift in den gefüllten oder leeren Magen gelangte, so kann, vorausgesetzt dass die Entnahme der Organtheile bei der Sektion in sachgemässer Weise erfolgte, der Nachweis freier Schwefelsäure — und auf diesen hat die Untersuchung sich in erster Linie zu richten — nuch noch in den ersten Weisen (Speiserühre, Magen, Darm) gelingen. Jet der Vergiftete aber von dem Tode äntt. Wegen (Speiseröhre, Magen, Darm) gelingen. Ist der Vergiftete aber vor dem Tode ärztlich behandelt worden, oder ist bei der Entnahme der Organe nicht sachgemass verfahren worden, indem z. B. die secirenden Aerzte die innere Magenwandung sauber abspülten und das Spülwasser weggossen, so kann der Nachweis freier Schwefelsäure unmöglich sein. Ebenso ist freie Schwefelsäure wahrscheinlich dann nicht mehr nachzuweisen, wenn oach dem Einnehmen derselben längere Zeit 6-12-24 Stunden verstrichen ist, weil die Mineralsäuren verhältnissmässig rasch resorbirt werden. — Sei dem wie ihm wolle, der Untersucher verfährt zweckmässig wie folgt: 1) Es ist zunächst die Reaktion der Organtheile (Auszug des Mageninbaltes) mittelst Lackmuspapier festzustellen. Wird dieses geröthet, so giebt man zu etwa 10 com Wasser 1 Tropfen Methylorange und seizt etwas von dem filtrirten wässerigen Auszuge des Objekts hinzu. Bei Gegenwart von freier Schwefelsture geht die gelbe Färbung der Lösung in Kirschroth über, und es wird hierdurch bewiesen, dass eine freie Mineralsture gegenwärtig ist. — Man kann die Menge derselben im wässerigen Auszuge mit Normalkalilange (und Methylorange als Indikalor) türtren. 2) Der wässerige Auszug giebt auch nach dem Ansäuern durch Salzsanre mit Baryumchlorid einen reichlichen weissen Niederschlag von Baryumsulfat. Es ist dessen Menge chlorid einem reichlichen weissen Niederschlag von Baryumsulfat. Es ist dessen Menge in einem aliquoten Theil des Objektes gewichtsanalytisch festzustellen. 3) Schleimige Objekte, welche sich mit Wasser nicht gut ausziehen lassen, übergiesst man mit dem 2—3 fachen Volumen starken Alkohols (96 Proc.), in welchem soviel frischgefälltes Cinchonin aufgelöst ist, dass die Reaktion der Flüssigkeit deutlich alkalisch bleibt. Man macerirt bei nicht über 30°, filtrirt und scheidet den Alkohol durch Destillation, schliesslich durch Verdampfen der Flüssigkeit auf dem Wasserbade ab.

Man nimmt den Rückstand mit Wasser auf und bestimmt in je einer Hälfte des Filtrates einerseits die vorhandene Schwefelsaure durch Fällen mit Baryumchlorid, anderseits das Cinchonin, indem man die zweite Hälfte der wisserigen Lösung mit Ammoniak

seits das Cinchonin, indem man die zweite Halfte der wilsserigen Lösung mit Ammoniak übersättigt und die nach 24stündigem Stehen ausgeschiedenen Krystalle auf gewogenem Filter sammelt, mit Wasser wäscht, trocknet und wägt. Die beiden so erhaltenen Werthe

müssen annähernd aufeinander stimmen.

Wenn es möglich ist, die Schwefelsäure in kone. Zustande darzustellen, so versuch. man es zu thun. In einem Falle war ein Säugling in der Wiege durch Schwefelsaure vergiftet worden. Die Säure war zum Theil auf das Kopfkissen geflossen und in die Federn eingedrungen. Die Federn wurden mit Wasser ausgezogen, im wasserigen Auszuge

wurde die Schwefelsäure gewichtsanalytisch und masssanalytisch bestimmt. Ausserdem aber wurde ein Theil des wässerigen Auszuges auf dem Wasserbude in einer Platinschasel verdampft. Es hieterblieb ein öliger Rückstund, von welchem ein Tropfen eine Mischung von Kaliumchlorst, Zucker und Schwefel zur Entzündung brachte.

Ist es nicht mehr möglich freie Schwefelsäure nachzuweisen, so muss man sich damit begnügen, die Menge der gebundenen Schwefelsäure festzustellen, doch ist alsdann

der Beweis einer Schwefelsaurevergiftung nicht mit Sieberheit erbracht.

Beschädigung von Kleidungsstücken etc. Konc. Schwefelsäure löst Wolle und Seide sehr rasch auf, so dass in diesen Stoffen Löcher entstehen. Pflanzliche Faserstoffe werden etwas weniger rasch zerstört, aber immerhin zerstört. Verdünnte Schwefelsaure, wie sie z. B. in einer Starke von 15 Proc. als Putzwasser verwendet wird, verändert zunächst die Farbe der Gewebe, mit denen sie in Berührung kommt. In der Regel entstehen rothe Flecken. Hat die verdannte Saure Zeit und Gelegenheit, durch Verdunsten des Wassers koncentrirter zu werden, so wirkt sie ähnlich wie kone. Schwefelsäure auf die Gewebo: die betroffenen Stellen werden morsch und es entstehen gleichfalls Löcher. Solange freie Schwefelsture auf den Geweben ist, ist sie durch Methylorange und Titriren leicht nachzuweisen und zu bestimmen, nur achte man darauf, dass die meisten Gewebe sauer reagiren. Im Verlaufe der Zeit geht aber die auf Gewebe aufgespritzte Schwefelsaure in saures und später in neutrales Ammoniumsulfat fiber. Ist sie erst einmal in letzteren Zustand eingetreten, so ist freie Schwefelsäure natürlich nicht mehr auffindbar, obgleich die Zerstörungen handgreiflich durch Schwefelshure erfolgt sind. In solchen Fallen muss man gemessene oder gewogene Mengen a) des unverleizten, b) des beschädigten Stoffes mit heissem Wasser erschöpfen und in den Auszügen die Gesammtschwufelsaure bestimmen. Die Kontrolle durch a) ist nothwendig, weil die meisten gesärbten Stoffe an sich Sulfate enthalten

#### Acidam sulfuricum aromoticum.

a) Aromatic sulphuric acid (U-St)

Rp. (1) Acidi unitorici (92,5%) 100 ccm (2) Alkohol (64 Vol.%) 700 .

(5) Thacturae Zingiberia 50 . (4) Olel Cinnamomi 1 .

(5) Alkohol (94 %) q s. ad 1000 .

Man trage vorsichtig 1 in 2 ein, nach dem Erkalten fügt man 3 und 4 binzu und füllt mit 5 bis zu 1 Liter auf. Spec. Gew. oz. 0,930 bel 15.0

b) Aromatic sulfurle acid (Brit.).
 Ep. Tucturas Eingiberis (1+8) 250,0 com

Sip. Thettome Kingtberts (1+8) 250,0 cm Spiritus Cinnamomi 12,5 (ex Olvo Cinnam. 1 Spiritus 49) Spiritus (90 Vol. %) 787,5 Arrid sulfurier conc. 75

Ajus valueraria. Turnest.

Tunnes's Woodwasser (Germ. I. Ergdont)

Ep. Acet (6° la)

Spiritus diluti (70 Vol.  $^{0}l_{0}$ ) 3  $^{0}$ Acidi sulfurici diluti (16  $^{0}l_{0}$ ) 1  $^{0}$ Mellis deparati

Wenden gemischt und nach einiger Zeit feltrirt. Klar, anfangs gelb. später bräunlich.

Balsamum adstringens, Rionard.

Hp. (1) Acidi sulfurici (94—98%) 20,0 (2) Spiritus (90 Vol. %) 50,0 (3) Olel Tereblathinae 20,0.

Man mischt zunschat 2 mit 3, fügt zu dieser Mischung corsichtig 1 hinzu und läust zunschat einige Zeit in offenem Gefässe atchen, bevor man auf Fluschen füllt. In Gaben von 1,—2,— 3.0 g mit schleimigen Getränben rerdinnt bei Blutspelen und Nasenbluten.

> Balsamum bacmostaticum. Wauses Wanas's blutstillender Balsam.

(1) Acidi sulfurici (94--95%) 95,0 (2) Spiritus (90 Vol. %) 10,0 (3) Otel Terebinthinas 10,0.

Man mischt 2 und 3 und füg: dann 1 hinzu. Im Uebrigen e. d. vorigen Balsam. Desie 20-30 Tropfen.

#### Causticum crocatum. Rost.

Pasta caustica Aethiopica. Acidom autfurfeum soliditicatum. Caustique suifurique so safran Verrau.

Rp. Crocl pulverati 1,0 Acidi sulturici 1,0-1,5

ut fint pasts D, ad vitrum,

Caustieum sulfo-carbonisatum. RICORO, Enthilt an Stelle von Safran Carbo ligni pulv.

Causticum nigram Veilreau ist ein Gemisch von koue, Schweleislure mit Süssholzpulver.

Mixtura sulfurica selda (Gern. Relv.) Liquoraeidus Halferi (Auss.) Haller'sches Sauer.

Ep Acidi au)furici (95—98%) i Th. Spiritus (90 Vol. %) 3 ...

Vorstehende Vorschrift gleichlautend Austr, Germ., Helv., nur schreibt Helv. Spiritus von 95—96 Vol. %, ror. Das entsprechende Präparat der Gall ist:

Acide sulfurique alcoulisé. Eau de Range (Gall )

hp Aeldi sulfuriei (94—98%/<sub>0</sub>) 100,0 Spiritus (90 Vol. %<sub>0</sub>) 800,0 Florum Rhoundon 4,0

I de Bilithen werden mit der erkalteten Mischung i Tage maceriet, denn wird abfiltrirt.

> Limonade suifurique (Gall.). Potus suifuricus.

Rp. Acidl sulfurlei diluii (10%) 20,0 Aquae 875,0 Sirupi Sacchari 125,0. Specificum bei Bleivergifung und Bleikolik

Potus sulfurious, GENDRIN.

| Ep. Acidi sulfurici diluti (16,0%) 5,0 | Spiritus (50 Vel. %) | 50,0 | Aquae | \$10,0 | Elacosaccbarl Citri | 5,0

Prophylaktisch gegen Bielvergiftung dreimal uglich ein kleines Weinglas voll.

Strupus Acidi sulfarici. Sirupus vitriolatus. Rp. Acidi sulfuriei diluzi (16,0%) 10,0 Sirupi Sacchari 90,0.

> Sirupus acidus. RABEL. Rp. Aquae Rabelli 10,0 Strupi Sacchart 90,0.

Bei Gonorrhoe dreimal tiglich 1/4 Easlöffel mit Wasser verdunat.

Unguestum sulfuricum. ACHARD. Sapo acidos Achard. Rp. Adiple sailli Acidi salfuriel pari 5,0.

Mison exactlesime. Als ableltende Einrelbung bei Augenentzündung, Labmung. (Unzweckmässig.) Tet. Causticum persoldum.

> Rp. Acidi sulfuriei Angliel 30,0 Acidi nitrici fumantis 10.0.

Zum Bestreichen alter schwammiger Tollbeulen Vorsichti

Electuarium adstringens. Yet.

Rp. Acidi sulfurici dibuti (16,0%) 20,0 Rhizomatis Tormentillas 100,0 Hadleis Angeliese Farinas seculture

51, f. electuarium. Grossen Hausthieren alle 3—4 Stunden den ¼, kleineren den ¼, Theil au geben. Bei atonischem Durchfall, Blutharnen, Harnruhr.

Acidum sulfuricum anhydricum. Schwefelsaure-Anhydrid. Schwefeltrioxyd. SO<sub>4</sub> = 80. Wird 1) durch Erhitzen von rauchender Schwefelsäure gewonnen, wobei das Anhydrid sich zuerst verflüchtigt. 2) Durch Ueberleiten eines Gemisches von Schwefelsäure und Sanerstoff über glühenden Platinasbest. 3) Nach Wolffen durch Glühen von Natriumpyrosulfat: Na,S,O, = Na,SO, + SO,.

Bei gewöhnlicher Temperatur seidenglänzende Nadeln, welche bei 15° schmelzen und bei 40-50° sich verflüchtigen. Der Dampf ist an sich farblos, bildet aber an der Luft durch Wasseranziehung unter Hebergung in H.SO, weisse Nebel. Anwendung in der wissen-schaftlichen und technischen Chemie, ferner um zu leicht gewordene Schwefelsaurs zu ver-

stärken. S. S. 125.

Acidum persulfuricum. Ueberschwefelsäure. S.O.H. Scheidet sich an der Accum persunuricum. Deberschweielsaure. S<sub>2</sub>O<sub>4</sub>H<sub>2</sub>. Schedet sich an der Anode ab, wenn Schwefelsaure von 1,4 spec. Gow. bei einer Stromstärke von 2 Ampère clektrolysirt wird. 2H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> = H<sub>2</sub> + H<sub>4</sub>S<sub>4</sub>O<sub>4</sub>. Zur Zeit nur in wässeriger Lösung bekannt. Diese zerfällt unter Mitwirkung des Wassers in der Kätte allmählich in Schwefelsäure und Wasserstoffsuperoxyd: H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>4</sub> + 2H<sub>2</sub>O = 2H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> + H<sub>2</sub>O<sub>6</sub>, in der Wärme in Schwefelsäure und Sauerstoff: H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>5</sub> + H<sub>2</sub>O = 2H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> + O. Reaktionen: 1) In der Wärme wird Sauerstoff entwickelt. 2) Indigolösung wird entfarbt. 3) Aus Salzsäure oder Natriumehlorid wird Chlor, aus Kaliumbromid = Brom, aus Kaliumbodid = Jod abgeschieden.

Ammonium persulfuricum. Ammonium persulfat. Uebersohwefelsaures Ammonium.  $S_2O_3(NH_4)_2 = 228$ . Wird durch Elektrolyse einer gesättigten Lösung von Ammoniumsulfat dargestellt:  $2[SO_4(NH_4)_1] = H_2 + 2NH_3 + S_4O_4(NH_4)_4$ . Farblose Krystalle, in trocknem Zustande selbst bei  $100^\circ$  beständig; in feuchtem Zustande zersetzt es sich langeam sehon bei Zimmerwärme unter Abgabe von stark ozonisirtem Sauerstoff:  $(NH_1)_2S_2\tilde{O}_s + H_2O = 2NH_4H_1SO_4 + O$ . Löslich in 2 Th. Wasser, Kann aus Wasser von 60° umkrystallisirt werden.

Reaktionen: 1) Mit einer Lösung von Anilinsulfat erwärmt, entsteht Anilinschwarz. 2) Eine mit Natriumacetat versetzte Fuchsinlösung wird gebleicht. 3) In einer Lösung von Mangansulfat entsteht Ausscheidung von Braunstein. 4) Aus einer Lösung von Kaliumkarbonat wird ein krystallinischer Niederschlag von Kaliumpersulfat gefällt.

Ameendung. Die 0,5-2 proc. Lösung ist zu Mundwässern und zur Konservirung

von Nahrungsmitteln empfohlen worden.

Natrium persulfuricum. Natrium persulfat. Ueberschwalelsaures Natrium. S.O.Na. = 238. Wird durch Elektrolyse einer gesättigten Lösung von Natriumsulfat oder durch Umsetzen einer Lösung von Ammoniumpersulfat mit einer Lösung von Natriumhydrat erhalten.

Farbloses, in Wasser leicht lösliebes Salz.

Kalium persulfuricum. Kalium persulfat. Ueberschwefelsaures Kalium. Anthion.  $S_4O_9K_2=270$ . Entsteht durch Elektrolyse einer Lösung von Kaliumbisulfat bei 3,5 Ampère, oder durch Umsetzung von Ammoniumpersulfat mit Kaliumkarbonat. Farblose, säulenförmige Krystalle in 50 Th. Wasser löslich. Oxydirt Natriumthiosulfat zu Natriumsulfat, daher Anwendung in der Photographie als Anthioa. S. Photographie.

## Acidum sulfurosum.

Unter dem Namen "Schweflige Säure" wird gewähnlich das Schwefeldioxyd oder Schwefligsäure-Anhydrid SO, verstanden; die wahre schweflige Süure SO, Ho ist nicht als solche bekannt, aber wahrscheinlich in der wässrigen Lösung des Schwefligsäure-Anhydrides enthälten.

l. Acidum sulfurosum anhydricum. Schweftlgsäure-Anhydrid. Schwefeldioxyd. SO<sub>2</sub>. Mol. Gew. = 64. Wird durch Verbronnen von Schwefel an der Luft oder durch Erhitzen von kone. Schwefelsäure mit Kohle, Kupfer oder Quecksilber gewonnen. Farbloses Gas von erstickendem Geruch, feuchtes Lackmuspapier zunächst röthend, dann bleichend. 1 Liter des Gases wiegt bei 0° und 760 mm B = 2,862 g. Es löst sich reichlich in Wasser, Alkohol und anderen Medien. Kampfer löst 308 Vol., Eisessig = 318 Vol. SO<sub>3</sub>. Bei -10° C. unter gewöhnlichem Druck oder unter etwa 6 Atmosphären Druck bei gewöhnlicher Temperatur wird das Gas zu "flüssigem Schwefeldioxyd" verdichtet. Dieses siedet bei -8° C. unter Bindung von Wärme (Kälte-Erzeugung) und erstarrt bei -76° C, zu weissen Flocken, welche bei etwa -75° C. schmelzen. Anwendung zur künstlichen Herstellung von Eis, als Desinfektionsmittel, Bleichmittel, zur Fabrikation der Sulfit-Cellulose u. a. m. Flüssige schweflige Säure kann in druckfesten Eisenbehältern ("Bomben") bezogen werden.

Proter's Flüssigkelt ist ein Gemisch von flüssiger schweftiger Säure und flüssiger Kohlensäure, in verschiedenen Verhältnissen, wie man es durch Erhitzen von konc. Schwefelsäure mit Kohle erhält, z. B. 97 Proc. SO<sub>2</sub> und 3 Proc. CO<sub>2</sub>.

II. † Acidum sulfurosum (solutum). Wässrige schweslige Säure (Ergänzb. Brit. U-St.). Acide sulfureux dissons. Sulphurous acid. H. SO. + xII.O.

Die von den angegehenen Pharmakopöen etc. aufgenommenen Lösungen der schwefligen Säure sind von verschiedener Stärke. Es verlangen:

	Ergünzb.	Brit.	U-St.
Spec. Gewicht	1,050	1,025	>1,035
Proc. SO,	10,0	5,0	>6,4

Die Darstellung erfolgt, indem man kone, oder nur wenig mit Wasser verdünnte Schwefelsäure mit Kupfer oder Kohle erhitzt, das entwickelte Gas in wenig Wasser wäscht, hierauf in Wasser leitet.

Volumgewicht der wässrigen Lösung von schwefliger Säure und Gehalt an SO, bei 15° (Scott).

Vol. Gew.	Proc.	Vol. Gew.	Proc. SO <sub>4</sub>	Vol. Gew.	Proc. 80 <sub>e</sub>	Vol. Gew.	Proc. SO <sub>2</sub>
1,0028	0,5	1,0168	3,0	1,0302	5,5	1,0426	8,0
1,0056	1,0	1,0194	3,5	1,0328	6,0	1,0450	8,5
1,0085	1,5	1,0221	4,0	1,0358	6,5	1,0474	9,0
1,0118	2,0	1,0248	4,5	1,0377	7,0	1,0497	9,5
1,0141	2,5	1,0275	5,0	1,0401	7,5	1,0520	10,0

1 Vol. Wasser löst bei 0° C. = 80 Vol., bei 15° C. = 43,5 Vol., bei 20° C. = 39,4 Vol., bei 40° C. = 18,8 Vol. SO<sub>4</sub>.

Darstellung. In einen Kolben von etwa 750 ccm Fassungsraum schüttet man 30 g Holzkohle in erbsengrossen Stücken, giesst auf diese 220 g konc. reine Schwefelsänre und mischt durch Schwenken gut durch. Den Kolben verbindet man mit einer etwa 50 ccm Wasser enthaltenden Waschflasche und leitet das gewaschene Gas in eine 1½-Liter-Flasche, welche 1 Liter destillirtes Wasser enthält. Durch Erhitzen des Zersetzungskolbens in einem Sandbade oder auf einem Drahtnetz erhält man einen ruhigen Strom Schwefligsäure-Gas, welches in dem vorgelegten Wasser absorbirt wird. Es empfichlt sich

die Vorlage durch Einstellen in kaltes Wasser kühl zu halten. Wenn die Gasentwickelung nachlässt, stellt man die Lösung auf das geforderte spec. Gewicht ein. Das nach dieser Vorschrift erhaltene Gas ist mit etwas Kohlensäure verunreinigt, was indessen für therapeutische Zwecke nicht schadet.

An Stelle der Kohle kann man in obiger Vorschrift auch auf 220 g kone. Schwefelsaure 70 g Kupfer in Form von Spithnen oder von feinen Blechschnitzeln verwenden. Den

Zersetzungsrückstand kann man zu Kupfersulfat verarbeiten.

Eigenschaften. Klare, farblose, in der Wärme völlig flüchtige Flüssigkeit von erstickendem Geruche, blaues Lackmuspapier zunächst röthend, dann bleichend. Sie giebt direkt mit Baryumchlorid versetzt nur eine schwache Trübung. Fügt man aber ein Oxydationsmittel hinzu, z. B. Chlorwasser oder Jodlösung oder Chromsäure, so entsteht eine reichliche Ausscheidung von Baryumsulfat. Sie entfärbt Kaliumpermanganat und führt Chromsäure in (grünes) Chromoxyd über. Schweflige Säure ist eine zwei basische Säure; die Salze heissen "Sulfite". Ausserdem ist sie in wässriger Lösung ein energisches Reduktionsmittel: Sie reducirt Merkurisalze zu Merkurosalzen, Chlor zu Chlorwasserstoff, Jod in wässriger Lösung zu Jodwasserstoff, Chromsäure zu Chromoxyd, Mangansäure und Uebermangansäure zu Manganoxydul n. dergl. mehr. Aus einer wässrigen Lösung von Jodsäure wird durch schweflige Säure Jod in Freiheit gesetzt, welches Stärkelösung blau färbt.

Die wässrige Lösung der schweiligen Säure nimmt aus der Luft allmählich Sauerstoff auf und geht dabei in Schwefelsäure über.

Aufbewahrung. Vorsichtig und vor Licht geschützt in kleineren, möglichst gefüllten Gefässen, um der Oxydation durch den Luftsauerstoff nach Möglichkeit vorzubeugen.

Prüfung. 1) Sie verdampfe ohne einen Rückstand zu hinterlassen. 2) 5 ccm mit 3-4 Tropfen Salzsäure angesänert, werden durch Baryumchloridlösung nur ganz schwach getrübt (geringer Gehalt an Schwefelsäure ist zuzulassen). 3) Nach dem Uebersättigen mit Ammoniak erscheine sie nicht blau gefärbt (Kupfer). 4) Gehaltbestimmung. Man wägt 3,0 g der Säure in ein 100 ccm-Kölbehen ab und füllt mit Wasser bis zur Marke auf. 10 ccm der Mischung werden, nach Zusatz von 20-30 ccm Wasser und etwas Stärkelösung, mit '/10-Normal-Jodlösung (in 1 cc = 0,0127 g Jod onthaltend, welche = 0,0032 g SO, entsprechen) bis zur eben eintretenden Blaufärbung titrirt. Hierbei sollen folgende Mengen Jodlösung verbraucht werden: Säure von 10 Proc. = 9,40 ccm, von 5 Proc. = 4,7 ccm, von 6,4 Proc. = 6 ccm '/10-Jodlösung. Vergl. S. 132.

Anwendung. Schweflige Säure wirkt fäulnisswidrig und gährungswidrig, indem sie für Spaltpilze und Hefen ein tödtliches Gift ist. In geringen Mengen vom Menschen eingeathmet, reizt sie zum Husten, in grösseren Mengen kenn sie den Tod durch Ersticken herbeiführen. In wässriger Lösung wendet man sie an: Aeusserlich bei parasitären Hauterkrankungen, janchigen und syphilitischen Geschwüren, zu Pinselungen und Inhalationen bei Aphthen, Diphtherie. Dosis 0,05-0,4 g SO<sub>2</sub> mehrmals täglich in starker Verdünnung. Innerlich bei Gährungsprocessen im Magen, bei Infektionskrankheiten wie Typhus, Cholera. Technisch: In Gasform (durch Verbreunen von Schwefel) zu desinficirenden Räucherungen, zum Bleichen, zur Herstellung von Sulfiteellulose u. a. m.

III. Calcium sulfurosum. Calciumsulfit. Schwefligsaurer Kalk. In der Handel gelangt sowohl das neutrale als auch das saure Salz.

Calcium sulfurosum neutrale ats auch das saure saux.

Calcium sulfurosum neutrale technicum. Neutrales Calcium sulfit. Neutraler achwefligsaurer Kalk. CaSO<sub>3</sub> + 2H<sub>4</sub>O = 156. Dieses Salz wird erhalten, indem man entweder (ähnlich wie bei der Bereitung des Chlorkalks) in geschlossenen Kammern schweflige Saure auf gelöschten Aetzkalk (aus 28 Th. Aetzkalk + 18 Th. Wasser) in Pulverform einwirken lässt, oder indem man Calciumkarbonat (Schlämmkreide) in Wasser vertbeilt, so lange schweflige Säure einleitet, bis Kohlensäure nicht mehr in Freiheit gesetzt wird, das in der Lösung befindliche Salzpulver abkolirt und an der Luft trocknet. — Ein weisses bis gelbliches Pulver, löslich in 800 Th. Wasser, leichter löslich in verdünnter schwefliger Säure und kann aus dieser krystallisirt werden. Durch Säuren (HCi, H<sub>4</sub>SO<sub>4</sub>, Essigsäure) wird aus dem Salz Schwefligsäure-Anhydrid abgespalten. Man verwendet es

als Desinficiens in der Gührungsindustrie, auch als Zusatz zu Bier, welches die Neigung hat sauer zu werden.

Calolum sulfurosum neutrale purum. CaSO<sub>4</sub> + 2H<sub>4</sub>O = 156. Man vertheilt 50 Th. Calciumkurbonat in 150 Th. Wasser und leitet Schwefligsaure-Anhydrid bis zur Auflösung ein. Man filtrirt die Lösung (welche das saure Salz enthält) und läsel sie an der Luft suhen. Es scheidet sich alsdann in Folge Entweichens von Schwefligsbure das neutrale Salz in farblosen Krystallen ab. Zum innerlichen Arzneigebrauch, sowie zur Konservirung eingemachter Früchte verwendet,

Calcium bisulfuresum. Calciumbisulfit. Doppeltschwefligsaurer Kalk. Die unter diesem Namen in den Handel gebrachten Praparate werden hergestellt, indem man 10-20 g Aetzkalk löscht, mit Wasser zu 1 Liter auffüllt und diese Flüssigkeit mit sehwefliger Säure sättigt. Man erhält so Lösaugen von Calciumbisulfit in wässeriger schwefliger Säure, welche früher als "Real Australian Meat Preserve" in den Handel kamen, jetzt durch das Natriumsalz ziemlich verdrängt sind. Die Zusammensetzung solcher Präparate war:

Spec. Gew	Prog. CaO.	Proc. 80	Spec. Gew.	Proc. CaO.	Proc. SO.
11 1,0344	0,90	8,63	B)	1,62	6,8
2) 1.0107	1,11	0,18	4) 1,0798	2,07	10,0

Farblose Flüssigkeit, stark nach schwefliger Säure riechend. Bei längerem Stehen an der Luft scheidet sich neutrales CaSO<sub>2</sub> + 2 H<sub>2</sub>O krystallisirt ab. Ein rohes Praparat wird namentlich als Desinficiens in der Gahrungs-Industrie, z. B. zum Ausscheuern der Gabriottiche, Tänchen der Wände (um wilde Hefen, Schimmel und Spaltpilze zu tödten), zur Desinfektion der Milchkeller, Ställe, Krippen, Raufen (bei Maul- und Klauenseuche etc.), reine Präparate werden als Zusatz zu Nahrungsmitteln, früher wurden sie namentlich als Zusatz zum gehackten Fleisch verwendet, s. S. 132 und unter Caro.

Magnesium sulfurosum neutrale. Neutrales Magnesiumsulfit. Schwefligsaures Magnesium MgSO<sub>4</sub> + 6H<sub>2</sub>O = 212. Wird wie das reine Calciumsulfit dargestellt, indem man in eine Anreibung von 50 Th. hasischem Magnesiumkarbonat mit 300 Th. Wasser Schwefligslure-Anhydrid bis zum Aufhören der Kohlensaure-Entwickelung einleitet. Ein weisses, grob krystallinisches Pulver, in S0 Th. Wasser löslich. Aufbewahrung in dicht geschlossenen Gefassen.

Anwendung. Wurde als innerliches Antisepticum bei Diphtherie, Blutvergiftung, Rotzinfektion, Typhus, Poerperalfieber, Pyämie etc. empfohlen. Dosis 0,5-1,0 g drei- bis

viermal taglich in Pulverform.

Natrium sulfurosum neutrale. Neutrales Natriumsulfit. Schweflig-saures Natrium. Na.SO.4 + 7H.0 = 252. Man leitet in eine warme, filtrirte Lösung von 86 Th. kono. Natriumkarbonat in 160 Th. Wasser, welche durch Erwärmen auf dem Wasserbade auf 40—50° gehalten wird, Schwefligsaure-Anhydrid bis zur Sättigung ein, alsdann fügt man so lange warme kene. Natriumkarbonatlesung hinzu, bis die Plussigkeit schwach alkalisch reagirt, und lässt in der Kälte krystallisiren. Die Mutterlaugen geben durch Einengen weitere Mengen von Krystallen.

Das technische Natriumsulfit wird bereitet, indem man feuchte Soda-Krystalle in Thurmen der Einwirkung von Schwefligshure-Anhydrid aussetzt, welches von unten

einstrom't.

Eigenschaften. Farblose, prismatische, an der Luft verwitternde Krystalle, leicht löslich in Wasser. Das Salz geht in Substanz sowie in wasseriger Lösung allmählich in Natriumsulfat über. Die Lösung sehmeckt kühlend und reagirt schwach alkalisch.

Ameendong. Wird innerlich und ausserlich in gleicher Weise wie das Calcium- und

Magnesiumsalz angewendet. Dosis 0,5-1,0 g mehrmals tliglich. Technisch unter verschiedenem Namen: Als "Antichlor", um das Chlor in der Bleicherei unschädlich zu machen; als "Konservesalz" zur Haltbarmachung von Fleisch und Fleischwaaren. Technisch auch in der Photographie. Ueber die Zulässigkeit der Fleischkonservirung durch dieses Salz s. Caro.

Natrium bisulfurosum. Natriumbisulfit. Doppeltschwefligsaures Natrium. Bisulfite de soude (Gall.). NaHSO, = 104. Man skiligt eine warme Lösung von 80 Th. kryst Natriumkarbonet in 160 Th. Wasser mit Schwestigsaure-Anhydrid. Beim Erkalton krystallisirt das Natriumbisulst in kleinen glänzenden Prismen, welche sauer reagiren, nach Schwestigsaure riechen und an der Lust sich leicht zu Natriumsulsat oxydiren.

Man benutzt es zur Konservirung von Nahrungsmitteln, zur Entfernung der durch Kallumpermanganat erzeugten Flecken auf Haut und Wäsche, unter dem Namen "Leu-

kogen" zum Bleichen der Wolle.

Natriumsuffit-Natriumkarbonat. 2 Na2SOa. Na2CO2 + 21 HaO, ein ziemlich beständiges Doppelsalz, welches in der Photographie Verwendung findet, wird hergestellt, indem

man 7 Th. kryst. Natriumsulfit und 4 Th. kryst. Natriumkarbonat in 12 Th. Wasser iöst und die Lösung zur Krystallisation eindampft.

Askolin ist eine gesättigte Lösung von Schwefligsäure-Anhydrid in Glycerin.

Fuminatio Acidi sulfurosi. Schwefligsäure-Räucherung. Zur Zerstörung von Krankheitskeimen wird bisweilen eine Räucherung mit Schwefligsäure-Auhydrid ausgeführt. Dies geschieht in der Weise, dass man in den betreffenden Räumen irdene Schalen Blumentopf-Untersätze) etwa "[2-1 m über dem Erdboden aufstellt, in diese gewogene Mongen Schwefelfäden (mit Schwefel getränkten Baumwollendocht) bringt, diese entzündet und den Raum vollständig abschliesst. Nach Verlauf von einem Tage wird die Desinfektion wiederholt. Auf 10 chm Luftraum rechnet man 20 g Schwefelfäden. — In der nämlichen Weise stellt man schweflige Säure zu gewissen technischen Zwecken und Bleichen von Strohhüten und Makurt-Bouquets etc. dar, nur findet alsdann das Abbrennen des Schwefels in kleinen geschlossenen Räumen statt.

Antiferacid, welches Chlor, freie Säuren und Eisen aus der Papiermasse entfernen soll, besteht aus Natriumsulfit und Natriumphosphat in verschiedenen Verhältnissen.

Fumigation à l'acide sulfureux. Fumigatio (Suffumigatio) sulfureux (Gall.). Man schüttet grob zerstessenen Stangenschwefel in uin flaches, irdenes Gefäss, befenchtet ihn mit etwas Alkohol und entzündet diesen. Der Alkohol überträgt die Verbrennung auf den Schwefel. Auf einen Luftraum von 100 chm sind 3—4 kg Schwefel anzuwenden. Eine solche Menge ist natürlich auf mehrere Gefässe zu vertheilen.

Lenkogen heisst das saure Natriumsulfit NaHSO<sub>2</sub> wegen seiner Fähigkeit, Pflauzenfarbstoffe zu entfärben. Es dient unter diesem Namen unter anderem auch zur Entfernung von Obstflecken aus Wäsche,

Lignosulfin Dr. Sedentzen. Ist ein bei der Sulfit-Cellulose-Fabrikation eich ergebendes Nebenprodukt. Ein wässeriger Auszug von Hölzern, gesättigt mit den aromatischen Bestandtheilen der Hölzer und freie, sowie gebundene Schwefligsaure enthaltend. Innerliches Desinficiens und Antisepticum, gegen Tuberkulose und Diphtherie empfohlen.

Chemie und Analyse. Die freie schweslige Saure sowie die sauren Sulfite erkennt man an dem besonderen, stechenden Geruch.

Säuert man die schwefligsauren Salze an, so tritt dieser Geruch sehr deutlich hervor. Man erkennt die schweflige Säure an den S. 130 angegebenen Reaktionen, ausserdem noch an Folgendem: die mit Natriumkarbonat neutralisirte wässerige Lösung giebt mit Silbernitrat einen weissen Niederschlag, der sich beim Kochen unter Abscheidung von metallischem Silber schwärzt. Bringt man schweflige Säure oder ein Sulfit zu siner Mischung von Zink + Salzsäure, so wird Schwefelwasserstoff gebildet, welcher Bieiacetat-Papier schwärzt.

Um Schwesligsaure zu bestimmen, fährt man sie durch geeignete Oxydationsmittel (Kaliumchlorat + Salzsaure oder Brom oder Jod, Kaliumpermanganat) in der mit Salzsaure angesänerten Lösung in Schweselsaure über und fällt diese mit Baryumchlorid als Baryumsulfat. BaSO $_4 \times 9^{\circ}27468 = SO_4$ . Ueber die massanalytische Bestimmung s. S. 130, doch sei hierbei betont, dass die zu bestimmende Lösung nicht mehr als 0,05 Proc. Schwesligsaure,  $SO_9$ , enthalten darf.

Toxtkologisches. Nach neueren Arbeiten (von Kronka) ist die schwessige Säure durchaus keine harmlose Substanz. Sie ist vielmehr ein Blutgist und verursacht, innerlich genommen, schwere Blutungen der seinsten Kapillaren. Es ist daher bei ihrer Verwendung zum Zwecke der Konservirung von Nahrungsmitteln auf die zuzusetzenden Mengen sorg-fültig zu achten (s. Cano).

### Aqua sulfurosa (diluta).

Acidam sulfurosum dilutum 1%, Rp. Acidi sulfurosi (10%), 10,0 Aques destillatse 90,0.

### Glycerinum salfurosum.

itp. Glyceriol (sp. G. 1,28) 100,0
werden mit gasförmiger Schwefligsfare völlig gesättigt, dann mit soviel Glycerin vermischt, dass
der Gehalt der Mischung (D.Proc. SO<sub>2</sub> beitrigt. 1 g
der Mischung (=0,1 SO<sub>2</sub>) muss 31,3 ccm <sup>1</sup>/<sub>14</sub>-Normai-Joddoung entflichen.

Liquor anticryptogamican, JENNER.

Kp. Natzil sulfurosi neotralis 3,0 Aquae destiliatae 90,0. Dem Mundspülwasser zuzusetzen.

Lotie contra peralenes. Farnos.

Rp. Acidi sulfurnsi  $(10^6l_8)$  40,0Glycerini 20,0. Zum Bestreichen der Frostboulon. Streerelatum desinfectivum. Guirr

Rp Glycerolati almpticis 90,0 Natril aulfurosi neutralis 10,0.

Zur Desinfektion von Wunden, Verminderung der Eiterung, Beförderung der Vernarbung.

Mixtura antidiphtherities. Schorris.

Ep Magnesias sulfurosae 5,0 Acidi sulfurosi (10%) 5,0—8,0 Aquae destillatae 100,0—120.0.

8. 1%-Barundlich 1 Enslottel (bez. Kinderlotfel)

Sulfur sulfurosatum.

Sulfacon Changles Roberts
auf dem Rodes einer greisen Holekinte mit Deckei
werden 2 kg gewähnliche Schwelelblungen aungebreitet, auf die Schwelelschieht ein Eretteben,
auf letzteres ein gusseinerner Teiler mit 20,0 g
Schwelelbungn gesetzt, dieser letztere Schwefel
angezbudet und die Kiste geschiessen. Nach
einem Tage wird dieses Abbreunen von 20,0 g
Schwefel wiederholt. Die Schwefelbungen haben
sich dann mit Schweftignstore gesättigt.

Dieses Suffoson lat als Desinficions und als Vernichtungsmittel kleiner Parasiten empfohlen

worden.

# Acidum tannicum.

Acidum tannicum (Anstr. Brit. Gern. Helv. U-St.). Acidum gallotannicum. Acidum seytodephicum. Gallusgerbsäure. Digallussäure. Gerbsäure. Tannin. Acide tannique (Gall.). Tannic acid.  $C_{1i} \Pi_{10} O_{p}$ . Mol. Gew. = 322.

Darstellung. Diese erfolgt aus den chinesischen, japanischen oder türkischen Galläpfein. Welche Sorte man verwendet, hängt von dem augenblicklichen Preisstande der drei Sorten ab. Für die Darstellung sind folgende Punkte zu beachten: In absolutem

Aether ist die Gerhsäure so gut wie unlöslich, in wasserhultigem Aether schwer löslich, in Alkohol enthaltendem Aether ist sie leicht löslich. Der alkoholisch-ätherischen Lösung kann die Gerbsäure durch Schütteln mit Wasser völlig entzogen werden, während die meisten Verunreinigungen im Aether gelöst bleiben.

In einem Stechheber aus Glas, dessen verengte untere Oeffnung durch einen Korkstopfen fest verschlossen ist, schiebe man zunächst einen Bausch entfettete Watte. Alsdann schüttet man in das Gefäss 8 Th. grob zerstossene Gallapfel und übergiesst diese mit einer Mischung aus 12 Th. Aether und 3 Th. Weingeist (90 Vol. Proc.). Man verstopft nun auch die obere Oeffnung mit einem Korkstopfen und lässt das Ganze zwei Tage lang unter öfterem Umschütteln stehen. Nach dieser Zeit lässt man den Auszug durch Lüftung des unteren sowie des oberen Stopfens in ein untergesetztes Gefass ablaufen, und zieht den Rückstand noch zweimal mit je einem Gemisch aus 12 Th. Aether und 3 Th. Weingeist durch je zweitägiges Maceriren aus. Die vereinigten Auszüge werden filtrirt, mit 1/a Volumen Wasser tüchtig durchgeschüttelt und der Ruhe überlassen. Die sich absetzende ütherische Schicht wird abgetrennt und noch zweimal mit je 1/8 Volumen Wasser ausgeschüttelt. Die vereinigten wasserigen, nöthigenfalls filtrirten Flüssigkeiten werden auf dem Wasserbade zur Sirupkonsistenz eingedampft. Den Rückstand löst man in der achtfachen Menge Wasser, erwärmt die Losung, mischt sie mit etwas gewaschener Thierkohle und fasst sie damit etwa 3-4 Tage unter öfterem Umschütteln stehen. Nach dieser Zeit filtrirt man die Lösung ab, destillirt den Aether ab, dampft den Rückstand in einer Porcellanschale bis zur Extraktkonsistenz ein und zupft das Extrakt in danne Lamellen, welche man im



Fig. 28. Stechheber zur Darstellung der Gerbellung.

das Extrakt in danne Famelien, welcoo in Internation of Porcellanderser Trockenschranke auf Porcellandellern gut austrocknet und dann im Porcellanderser

pulvert. (Helv.).

Für Darstellung im Grossen kann man Perkolatoren aus Glas oder Steinzeug verwenden. Eiserne Gefässe sind bei der Darstellung streng entfernt zu halten.

Handelssorten. Die wichtigsten sind: 1) Acidum tannicum pulveratum, durch Pulvern des getrockneten Extraktes erhalten, ein gelblichweises bis hellbrüunliches Pulver. 2) Acidum tannicum levissimum, Krystall-Tannin, durch Aufstreichen der koncentrirten Lösung auf Glasplatten in kleinen Schüppehen (Lamellen) erhalten, welche Krystalle vortäuschen. 3) Acidum tannicum in filis, Gerbsäure in dünnen Fäden, durch Pressen des erwärmten Extraktes aus dünnen Ochfnungen erzielt.

Eigenschaften. Ein fast weisses oder gelbliches Pulver oder sehr leichte, bräunlich-gelbe, krystallähnliche Schüppehen, fast ohne Geruch, von sehr herbem, zusammenziehendem Geschmack. Das verstäubte Pulver reizt heftig zum Niesen. Sie löst sich in 1 Th. Wasser oder 2 Th. Weingeist (90 Vol. %) zu einer bräunlichen bis braunen Fitssigkeit. Sie ist ferner löslich in 2 Th. Glyceria, unlöslich dagegen in absolutem Aether, in Chloroform, Schwefelkohlenstoff, Benzin, Benzol, in ätherischen (ausgenommen Benzaldehyd) und fetten Oelen. Aus der kone. wässrigen Lösung wird sie, ohne chemisch verändert zu werden, gefällt durch Phosphorsäure, Schwefelsäure, Salzsäure, Natriumehlerid. Macht man Gerbsäurelösungen alkalisch (durch NaOH, Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>, CaO u. dergi.), so nehmen sie begierig Sauerstoff aus der Luft auf und färben sich dunkel. Beim Erwärmen mit verdünnten Säuren, z. B. Salzsäure, Schwefelsäure, geht die Gerbsäure in Gallussäure über. Gallussäurebildung erfolgt auch, wenn Schimmelpilze sich in Gerbsäurelösungen angesiedelt haben. Die Formel der Gerbsäure ist C<sub>14</sub>H<sub>10</sub>O<sub>6</sub>; ihre Konstitution ist noch nicht ganz aufgeklärt, am häufigsten wird sie als "Digallussäure", d. i. als ein extramolekulares Anhydrid der Gallussäure aufgefasst. Sie ist eine ein-

 $CO_4H - C_8H_8(OH)_2 - O - CO - C_8H_8(OH)_8$  Gallussäure aufgefasst. Sie ist eine einbasische Slure, ihre Salze heissen Tannate. Diejenigen der Alkalien und der

alkalischen Erden sind in Wasser löslich, diesenigen der Schwermetalle in Wasser unlöslich. — Beim Erhitzen auf 150—160°C, färbt sich die Gerbsäure zunächst dunkler; bei 210—215°C, zerfällt sie zum grössten Theile in Pyrogallol und Kohlensäure. — Jod wird von Gerbsäurelösungen in beträchtlichen Mengen zu einer rothbrannen Flüssigkeit ausgenommen, welche organisch gebundenes Jod enthält, da das letztere durch Stärkelösung nicht nachgewiesen werden kann. — Die wässrige Lösung der Gerbsäure wird durch Eiweiss, Leim, Alkaloide und Brechweinstein gefällt (Unterschied von Gallussäure s. d.). — Reine, oxydireie Eisenexydulsalze fürben Gerbsäurelösung zunächst nicht, infolge Oxydation des Eisensalzes durch die Luft tritt jedoch gewöhnlich alsbald violette Färbung auf, allmählich entsteht auch ein blauschwarzer, sehr sein vertheilter Niederschlag. Bei sehr grosser Verdünnung beider Lösungen entsteht klare blaue Flüssigkeit, welche sich allmählich unter Abscheidung dunkler Flocken und Bildusg von Eisenexydulsalz grün fürbt.

Prüfung. 1) Sie verbrenne beim Erhitzen, ohne einen wägbaren Rückstand zu hinterlassen. 2) Sie löse sich in 2 Th. Wasser zu einer bräunlichen klaren Flüssigkeit auf. Hierzu ist indess zu bemerken, dass Gerbsäure, welche zu lange getrocknet wurde, [wahrscheinlich infolge Bildung von Anhydriden], sich in der Kälte sehr schwer, leicht dagegen beim schwachen Anwärmen auflöst. 3) 2 eem der Lösung von 1 g Gerbsäure in 5 cem Wasser werden durch Vermischen mit 5 eem Weingeist von 90 Proc. innerhalb 1 Stande nicht getrübt (Gummi, Dextrin), fügt man alsdann 5 eem Acther hinzu, so darf auch jetzt eine Trübung nicht eintreten (Zucker, Salze). 4) Gerbsäure darf beim Trocknen im Wasserbadtrockenschranke nicht mehr als 12 Proc. Wasser verlieren (Gerbsäure kann, ohne ihr pulverförmiges Ausschen zu verlieren, bis zu 20 Proc. Wasser zurückhalten. — 5) Zur Prüfung auf Gallussäure, welche in den Handelsprüparaten niemals fehlt, versetzt man die wässrige Auflösung mit Kaliumcyanidlösung. Bei Gegenwart von Gallussäure tritt Rothfärbung ein.

Erkennung und Bestimmung. Man erkennt die Gerbsäure an folgenden Reaktionen.

 Mit oxydfreien Eisenoxydulsalalösungen gieht sie einen weissen, gallertartigen Niederschlag, der sich an der Luft rasch bläut. Durch Eisenoxydsalze, z. B. Ferrichlorid,

entsteht in der kone. Lösung ein blauschwarzer Niederschlag von Ferritannat. Sind die entstent in der kone. Losung ein blauschwarzer Niederschlag von Ferritannat. Sind die Gerbsäurelösungen verdännt, eo entsteht durch Ferrichlorid nur eine blauschwarze, klare Flüssigkeit (Tinte), aus welcher sich beim Stehen duukle Floeken ausscheiden. Durch Zusatz verdünnter Schwefelsaure wird die Blau-Schwarzfürbung aufgehoben. 2) Unfösliche Verbindungen gieht die Gerbsäure mit den Salzen des Bleies, Kupfers, Quocksübers, Antimons, Wismats. Gold- und Silbersalze und alkalische Kupferlösung werden durch Gerbsäure reducirt. 3) Eiweiss, Leim, Alkaloide und Brechweinstein werden durch Gerbsäure gefällt. Man einer Gerbsäure-Lösung durch thierische Haut (Hautpulver) die messenente Gescheinen aufzighen. gesammte Gerbsäure entziehen.

Bestimmung. Eine völlig einwandsfreie Bestimmung der Gerbsaure ist zur Zeit nicht bekannt. Die im Nachstehenden angeführten können als relativ brauchbar empfohlen

werden.

Durch Wagung. a) Eine Gerbaureldsung wird in zwei gleiche Theile getheilt. Der eine Theil wird direkt verdampft, der Rückstand getrocknet und gewogen. Der andere Theil wird 24 Stunden lang mit einem Ueberschuss von Hautpulver behandelt, alsdann abfiltrirt und das Filtrat nebst Waschwässern wiederum eingedampft, der Rückstand ge-trocknet und gewogen. Die Differenz zwischen beiden Wägungen entspricht der vorher gelöst gewesenen Gerbaure. Das Hautpulver darf an Wasser nichts Lösliches abgeben.

Anderenfalls ist dieser Betrag zu bestimmen und in Rechnung zu stellen.

b) Man bestimmt das spec. Gew. der Gerbsturelbaung. Hierauf behandelt man die Lösung im geschlossenen Gefasse mit einem Ueberschuss von gewaschenem und getrocknetem Hautpulver 24 Stunden hindurch, worauf man filtrirt und das spec. Gew. des Filtrates bestimmt. Die Differenz zwischen beiden spec. Gew. 4,000 wird in beistehender Tabelle aufgesucht. Man findet so den Procentgehalt der Lösung an Gerhsäure.

Beispiel. Eine Gerbaure-Lösung hat bei 15° C. das spec. Gew. 1,01; nach der Behandlung mit Hautpulver ist das spec. Gew. = 1,006. Differenz von 1,01 und 1,006 = 0,004; 1 = 0,004 = 1,004. Diesem spec. Gew. entspricht ein Gerbsäuregehalt von 1,00 Proc. Von dem Hautpulver ist die vierfache Menge des scheinbaren Gerbskuregehaltes zuzufügen, welcher sich nach der ersten Bestimmung des spec. Gew. der Lüsung aus der Tabelle ergiebt. Bei dem hier angegebenen Beispiel (spec. Gew. 1,01 = 2,5 Proc. Gerbsäure) wendet man also für 100 ccm Flüssigkeit 4 × 2,5, d. i. 10 g Hautpulver an.

Proc.	Spec. Gew.	Proc.	Spec. Gew.	Proc.	Spec. Gew.
Gerbsäure	bei 15° C.	Gerbshare	bei 15° C.	Gerbshure	bei 15° C.
0.0 0.2 0.4 0.5 0.8 1.0 1.2 1.4	1 · 0000 1 · 0008 1 · 0016 1 · 0024 1 · 0032 1 · 0040 1 · 0048 1 · 0056 1 · 0064	1.8 2.0 2.2 2.4 2.6 2.8 3.0 3.2	1-0072 1-0080 1-0088 1-0096 1-0104 1-0112 1-0120 1-0128 1-0136	3.6 3.8 4.0 4.2 4.4 4.6 4.8 5.0	1·0144 1·0152 1·0160 1·0168 1·0176 1·0184 1·0192 1·0201

Durch Titriren nach Loewenthal-v. Schroeder. Als konventionelle Me-

thode besonders in der Technik benutzt.

Diese beruht darauf, dass man das Reduktionsvermögen einer gerbsäurehaltigen Flüssigkeit gegenüber Kaliumpermanganat feststellt und zwar vor und nach der Behandlung mit Hautpulver. Die Differenz zwischen beiden Bestimmungen ist gleich dem Reduktionswerth der Gerbsäure. Als Endpunkt der Oxydation gilt der Moment, in welchem eine verhältnissmissig grosse Menge Indigolösung durch das Kaliumpermanganat oxydirt ist. Man nimmt au, dass in dem Augenblicke, in welchem die Indigolösung oxydirt ist, auch alle Gerbsäure mit Sicherheit in die beabsichtigte Oxydationsstufe übergefalbilich. geführt ist.

Zur Ausführung der Loewenthal - v. Schnoeden'sehen Methode bedarf man: 1) Kaliumpermanganatlösung. 10 g reinstes Kaliumpermanganat werden in

destillirtem Wasser zu 6 Litern gelost.

2) Indigolösung. 30 g festes indigoschwefelsaures Natrium werden lufttrocken in 3 Liter verdünnter Schwefelsäure (1:5 Vol.) gebracht, dazu 3 Liter destill. Wasser gegeben und nach dem Auflösen filtrirt. Bei jeder Titration werden 20 cem dieser Indigolösung zu \*/4 Liter Wasser zugefügt; diese Lösung reducirt dann etws 10,7 cem der Kaliumpermanganutlösung.

3) Hautpulver muss weiss, fein wollig sein und darf an kaltes Wasser keine Bestandtheile abgeben, welche Kaliumpermanganat reduciren. Man führe einen blinden Versuch damit aus.

4) Reinstes Tannin.

Titerstellung. Man löse 2g des hufttrockenen Tannins zu 1 Liter und bestimme von 10 ccm dieser Lösung den gesammten Kaliumpermanganatverbrauch unter Zusatz von 1. Liter Wasser und 20 ccm Indigolosung, deren Reduktionswerth abgezogen wird.

Ferner bestimme man den Kaliumpermanganatverbrauch der Tanninlösung nach dem Behandeln mit Hautpulver. (50 ccm Tunninlösung werden in einer Glasstopfen-fläsche mit 3 g vorher eingeweichtem und wieder stark abgepresstem Hautpulver unter öfterem Umschätteln 18—20 Stunden behandelt; dann filtrire man und titrire wieder 10 ccm.

Beträgt der Kaliumpermanganstverbrauch des Hautfiltrates nicht mehr als 10 Proc. des Gesammtverbranches an Kaliumpermanganat, so ist das Tannin zur Titerstellung hin-reichend rein. Man bestimmt alsdann durch Trocknen bei 100°C, den Wassergehalt und berechnet den Titer nach der Trockensubstauz des Tannins; die so gefundene Zahl giebt

mit 1,05 multiplicirt den wahren') Titer.

Die zu bestimmende Gerbstofflösung muss so viel Gerbsäure enthalten, dass 10 cem nicht mehr und nicht weniger als 4,0-10 com Kaliumpermanganstlösung verbrauchen. Man bringt nun 10 ccm Gerbstofffosung in eine Porcellanschale, fügt 780 ccm destillirtes Wasser und 20 cem Indigolösung hinzu und lässt alsdann aus einer Glashahnbürette so viel Kaliumpermanganatlösung unter starkem Umrühren zufliessen,\*) dass die gegen das Ende des Versuches gränliche Flüssigkeit grade goldgelb wird. (Gesammtverbrauch an Kaliumpermanganat.)

Dann digerirt man 50 com der zu untersuchenden Gerbstofflösung 18-20 Stunden mit 3 g Hautpulver, wie vorher angegeben, und titrirt nun 10 ccm der filtrirten Lösung nach dem Verdünnen mit 780 ccm Wasser und dem Versetzen mit 20 ccm Indigolösung

wiederum bis goldgelb.

### Beispiel:

Bei der Titerstellung wurden gefunden:
1 ccm Kaliumpermanganat = 0,00169 g Gerbsäure, 20 ccm Indigolösung = 21,40 ccm K MnO<sub>4</sub>, 3 g Hautpulver entfürben = 0,3 ccm K MnO<sub>4</sub>,

### Versuch:

Gasammtverbrauch an KMnO, vor dem Behandeln mit Hautpulver 33,3 com Verbrauch an KMnO, nach dem Behandeln mit Hautpulver 24,5 s 8,8 cem bleibt dayon ab für 3 g Hautpulver 0,3 " bleibt für 10 ccm Gerbsäurelösung

8,5 × 0,00169 g Gerbsaure = 0,014365 g Gerbsaure. Mithin enthalten 100 ccm Gerbsäurelösung = 0,14365 g Gerbsäure.

Aufbewahrung. In gut geschlossenen Gefüssen, grössere Vorrfithe vor Licht geschützt.

Anwendung. Gerbzäure ist ein Adstringens, Tonicum und Stypticum (blutstillendes Mittel). In Substanz oder kone, Lösung wirkt sie korrodirend auf Schleimhaute und wird von diesen, sowie von der Haut resorbirt. Die Ausscheidung erfolgt durch den Urin als Gallussiture. Die blutstillende Eigenschaft ist durch die Koagulation des Eiweisses zu erklären; diese Eigenschaft kommt aber auch der resorbirten Gerbsäure als entferntere, mildere Wirkung zu. Ausserdem wirkt sie antiseptisch. Man wendet sie au: Aeusserlich als blutstillendes Mittel bei Blutungen aller Art, bei eiternden Processen, Wundsein, Erkrankungen des Zahnsleisches, Tripper, Diphtherie, gegen das Ausfallen der Haare u. s. w. Innerlich in Gaben von 0,05-0,5 g bei inneren Blutungen, Durchfallen, Ruhr, Morbus Brightii. Als Gegenmittel bei Vergiftungen durch Alkaloide und einige Metallsalze. -Technisch in der Färberei zur Animalisirung der Faser, zur Tintenfabrikation, als Klärmittel in der Bierbrauerei und anderen Gewerben.

<sup>1)</sup> Die Erhöhung wird vorgenommen, weil das als Maass benutzte Tannin nie ganz rein ist.

n) Das Einstiessen hat entweder durch Eintropfeln oder com für com zu geschehen und muss bei der Analyse genau so wie bei der Titerstellung vorgenommen werden.

Living -	
and the force of the second	Essentia dentifricia. Binistatum.
Aqua adstringens ad mammas	Rp. Rhizomatis Iridia
Rp. Acidi tanadel 1,0	Radicis Pyrethri
Spiritus (90 Proc.) Glycerini all 5,0	Corticia Connamomi Cassine 53 10,0
Aquan destillatae 50,0.	Radicis Saponariae 100,0
Zum Bepinseln aufgesprungener oder wunder	Speciari albi 40,0
Benefaulter	Natrii carbonici cryst 2,0
	Acidi benzofci
Aqua haemostatica Neapolitana.	Acidl tamelei 65 12,5 Obei Menthae pip. gtt. X
Haemosiaticum Monterealac.	
Rp. Aquae vulnerariae spirit. 100,0	Olei Rosao gtt. V Spiritus diluti 730,0
Spiritus Formlearim	Coccionellae 9,0
Aquae destillatae 65 10,0	Acht Tago macoriren, dann litriren.
Addi tanulci 1,5	NEUT THE INNOUNCE! COME MINISTER
Bacilla tannica.	Clycerinum Acidi tannici.
Crayone de taunin (Gall.).	
Rp. Tannial 10,0	DENARQUAY.
Gummi arabici pulv. 0,5	Rp. Acidi tannici 1,0 Giyeerini 9,0.
Aquae destillatao	talycerum e.v.
Glycerini 85 q. a	64 toutstan toustone
Man stosse mit möglichet wenig Flüssigkeit at.	Glycerolatum fannicum.
	Rp. Acidi tannici 2,0
Cereoli tannico-opiati.	Unquenti Glycerini 10,0.
SCHERTER,	Bei Leukorrhöe, Fiasuren des Anus, Im Verhält-
Rp. Acidl tannici 4,0	nisa 1:10 zum Bestreichen schmerzhaffer Liao morrhoidalkuotea.
Opli pulverati 0,25	ILOTTEDIBACKOOGAL,
Glycerial q. s.	Fires editalouses slavens
Boi Tripper angefeachtet in die Harnrohre	Liquor adstringens vinceus.
elnacibron.	Ricord.
Dalneum Tanulul.	Rp. Acidi tannici 1,0
Rp. Acidi tannici 50,0	Vini rubri 100,0.
Agune destillatas 500,0.	Zum Wundverbande, bei Leukorrhite, veraltetem
For an Vollbad.	Tripper.
lat sa conse.	Annual Control of the
Collodiam haemestaticum.	Liquor Jodo-tannicus.
CARLO PAVESI.	Jod-Tannia.
Ep. Collodil 50,0	Rp Acidi tannici 10.0
Acidi carboliol	Aquae destillatae 80,0
Acidi tannici an 2,5	Spiritua (00 Proc.) 8,0
Ackil benrold 1,5.	Solutioni addo Jodi triti 2,0.
Zum Stillen von Blotungen. Das Original giebt	hint macerire 2d Stunden and filtrire aladang.
5,6 Karboldiure an.	WERE BREChind Sa Studied and thomas and
Colledium stypticum.	Alquor stypiteus. Rusrini.
Rp. Acidi taopici 80,0	
Spiritus (90 Proc.) 5,0	and the second s
Actberls 20,0	Aquae Rosne 120,0 Spiritus diluti 10,0.
Collodii 55,0.	
Rel starken Blutungen aus den Alveolen.	8. Acusserlich.
	and the second of the second of
Colledium stypticum. Richardson.	Liquor impuicas jodaforestas.
Xylostyptic other Richardson.	ZUCARRIAO PATTI.
Itp. Acidi tannini 2,0	Rp Aridi tanuici 6,0
Spiritum (90 Proc.) 5,0	Acidi citrici 8,0
Collodil lentercentie 20,0	Aquae Rosae 1200,0.
Tincturas Benzola 8,0,	Der filtririen Lösung wird eine sweite filtrirte
Collyrium tanulcum. Desnauge	Loung sugemischt aus:
Rp. Achil tannici 0,5	Jodf 0,84
Aquae Lauro-Cerasi 10,0	Ferri pulverata 0,6
Aguss destillate 50,0	Aquae 6,0.
Annual Tree Waschen und Eintraufein tet	Die Mischung ist zu filtriren. Zu Einspritzungen
katarrhalischer Konjunktivitis nach Abinuf des	pel Biennorrhagisea,
Entaundengastadiums.	
Essentia contra alopeciam.	Idquer tunnicus. Morser.
	Aqua haemostatica Mossal
magni second control of	Rp. Aluminis (elsentral) 3,0
W. Processing and	Aquae Rosae 100,0
Glycerini 60,0	Acidi tanadel 1.5

zu befeuebten.

Spiritus Colonieusia 10,0.

Gegen Schuppenbildung und Haamusfalt faglich einmal mit einem Schwämmeben den Haarboder

1,6.

Acidi tannici

Als blutstillendes Mittel. Nicht zu verwechseln mit dem Liquor harmontatiens Monsat, welcher eine Parrisulfatiönung ist

### Liquor inhalatorius tonnicus.

A. Nach FIEBER. Rp. Acidl tannici t-5,0 Aquine destillatae 100,0.

B Nach WALDENBURG Rp Acidi tannici 6,0 Aquae Picis 100,0 Aquae destillatae 500,0.

A. Bel chronischem Luftröhren-Katarri, B Bei putrider Brouchitia

## Mixtura contra atbuminuriam.

ftp. Acidi tannici 5,0 Mucliaginis Giumnil Arabici 50,0 Infusi follor. Uvae Urai 150,0 Sirupi Secchari 50,0 Tincturae Opli crocatae 2,0. Dreis bis vierstündlich i Essicitei, bel Atbumin-

urie, chron Blasenkatarrh.

#### Pasta glycerino - taunica.

Rp. Acidi tannici 20,0 Glycerini 60,0 Aquae Rosae 10,0.

Man löse and mische hinzu

Tragacunthae pulv. q. a dans eine Paste entsteht.

### Pasta Tannini glycerinata.

TORNOWITE, SCHUSTER Rp Acidi tannici 20,0 Opil pulverni 0,8 Glycerial gtt, 50-60.

Man forme daraus Stabelien, welche bei Gonorrhoe in die Harnröhre eingeführt werden

### Pastilli Acidi tannici.

A. Zu 0,025 Taunin Rp. Acidi tannici 10,0 Aquae gly cerinaine 33,0 Spechael 580,0

Man löse das Tannin im Glycerinwasser, stoase den Zucker zur Masse an und forme 400 Pasullen, die über Schwefelslure (vor Ammonlak geschiltzt) zu trocknen sind.

H. Zu 0,00 g Tanniu.

Rp. Acidi tannici Sacchari 65.0 Tragacauthae pulv. 1,0 Aquas Aurantil Florum duplicis q. s. Hieraus 100 Pastillen zu formen.

### Pultis antidiarrholeus. Oronzen

Rp. Acidi tannici 0.06 Opii pulverati 0,02 Saccharl 0,5.

Dosis 1. Bel profuser Diarrhoe aweistündlich 1 Pulver.

Pitulae taunicae. Fasmons

Rp. Acidi tannici 8,0. Extracti Alben 1,0 Extracti Graminis q. s.

Pilulas 100. Dreimal täglich 4 Stück bei morbus Brightii.

## Pomala contra alopeciam.

Rp. Acidi tannici 3,0 Pomatae odoratae 100,0 Tinctorae Cantharl-lum 0,5].

Gegen Schuppenbildung und das Ausfalten der Heare,

### Polyla errhines contra coryzam.

LECURALES Schoupfpulver. Ep. Acidi tannici Sacebari pule.

Flor, Rosae rubrae pulv. na 100.0.

#### Polyie dentifeleine tanuleus.

MIALIES.

Rp. Acidi tannici 1,5 Saechari Lactis 100,0 Olei Menthae pip. Olel Gerandi aa gtt. X.

affit einer alkoholischen Lösung von "Phloxin" roth zu fürben.

### Spiritus contra pernionea.

ABARBANELL.

Rp. Aeldi tauniel Spiritus camphorati 50,0. Zum Bepinseln der Frostbeulen.

> Suppositoris Acidi tannici. Rp. Acidi tannici 2,0

Olel Cacao raspati 20,0. Für 10 Suppositorien. Gegen Asknriden

### Suppositoria atyptica.

Rp. Acidi tannici 2,5 Olei Cacao raspati 10,0.

Für 10 Suppositorien. Zur Minderung der Hasmorrholdst-Hutangen.

### Solutio Tannini (Form. BERGL.).

Bp Acidi tannici 5,0 Aquae destillatae 25.0 Giyenrini 20,0.

#### Sirupus Acidi tannici.

Rp. Acidl tannici 2,0 Spiritus diluti 4,0 Sirapi Saccharl 94.0.

#### Sirupus jodo-taunicus. PERRENS.

Rp. Acidi tannici Spiritus diluti 20,0 Tinetume Jodi 11,0 Sirupi Swebari 250,0

Die Mischung wird in einer Porcellanschale aufgekocht, dann kolirt. Mehrmals täglich 10-20 g bel Kropf, Skrophein, Leukorrhoe, Strupus jodo-tannicus Grilliengono ist anders zu-sammengeserzt. Vergl. unter Jod.

### Tinctura jodo-taunira. Botsur.

ltp. Acidi tannici 5,0 Aquae destillatae 50.0 Tincturae Jodi 2,5. Verbandmittel für frische Wunden.

#### Trochisci Viennenses,

Rp. Morphii bydrochloriel 0.06 Acidi tannici 1,25 Sacchari 100,0.

Die Mischung wird mit einem zu Schaum geschlagenen Elweise angerührt, dann formt man mit einer Spritze oder Düte 100 Trochisken, wolche auf Wachspapier gesetzt und im Trockenschmak getrocknet werden. Bel chronischem Katarrh der Lutiwege.

## Enguentum antiquibleum.

ROBET. Ep. Acidi tannici Aquee Lauro-Cernsi Sulforis praecipitati 4,0 Unguenti lenientia 60,0.

Rei Hautfinnen, Venunblithen

Pagaontum Plumbi tannici (Germ. III.). 1.0 Rp Acidl tamplel Liquoria Plumbi aubacetici 2,0 feln verreiben und mischen mit Adipis suilli

Unguentum Plumbi tannici (Germ. I.). Unguentum ad decubitum Rp Corticle Quereus come. Aquae destillatae 250,0 Liquoris Piumbi subnestiei 25,0 Unguenti Glycerini

Man kocht die Elchenriode rwei Stunden lang mit dem Wasser aus, kollet und filterirt. Das erkaltete Filtrat wird unter Umrühren mit dem Hleiessig gefüllt. Man annmelt den Niederschlag auf einem Filter, drückt ihn sanft aus, bis sein Gewicht noch = 25 Th. lst, and vermischt fün pledann mit der Glycerinsalbe.

Enguentus Tannini. Rp. Acidi tannici Spiritus ditati fil 2,5 Unguenti cerei 20,0,

Vinum aromatico-adstringens. Ricono.

Rp. Acidl tannici Vini aromatici 200,0, Taglich dreimal ein Pasioffel. Bei vernitetem

Yet. Electuarium stypilcum.

Rp. Acidi tannici Catschu Radicle Liquiritiae Fructus Anisi Farinae secaliuse \$5 50,0 Aquae q. a.

S. Alle 2 Stunden den 5. Theil zu geben. (Bel Diarrhöe, Blutharnen, Harnruhr der Pferde und

Vet. Pulvis authdiarrhofeus. Poudre contre la diarrhoé des veaux (Gall.)

fip. Acidi tannici Add salicylici 85 5,0, Gegen die Diurrhoe der Kälber.

Tannesal von E. Friger in Mühlhausen gegen Krankheiten der Athmungsorgane nach Aufrecht: Kreeset 1,2, Gerbsaure 0,8, Rohrzucker 18,6, Caramel 0,5, Wasser 78,9.

Tannigenum. Diacetyl-Tannin. Acetyl-Tannin.  $C_{11}H_{g}(COCH_{g})_{g}O_{g}=406$ . Soll durch Erbitzen von Tannin mit Essigsäureanhydrid, bei Gegenwart von Eisessig oder Essignther, am Rückflusskühler entstehen. Das Reaktionsprodukt wird in Wasser eingetragen und die ausgeschiedene Masse mit warmen Wasser ausgewaschen, sodann re-

trocknet and gepulvert. D. R.-P. 78879.

Gelblichgraues, geruch- und geschmackloses, kaum hygroskopisches Pulver, welches im trocknen Zustande ohne Veränderung auf 180°C. erhitzt (sterilisirt) werden kanu; schmilzt unter Braunung bei 187—190°C. Unter Wasser erweicht es schon bei 50°C zu einer fadenziehenden, honiggelben Masse. In kaltem Wasser und in verdünnten Säuren ist es nicht merklich, in Aether und siedendem Wasser nur sparenweise löslich. Von kaltem Alkohol, von verdünnten Lösungen des Natriumphosphats, der Soda und des Borax, auch von Kalkwasser wird Tannigen mit gelbbrauner Farbe gelöst. Durch Kochen der alkalischen Losungen erfolgt Verseifung zu Gallussäure und Essigsäure, durch Ammoniak erfolgt Spaltung in Gerbsäure und Essigsäure. Der wässerige Auszag des Tannigens wird durch Ferrichlorid blauschwarz gefürbt,

Als Ersatz des Taneins bei chronischen Diarrhoen in Einzelgaben von 0,2-0,5 g bis zu 8,0 g täglich. Da es im Magensafte so gut wie unlöslich ist und erst durch die Darmverdauung gespalten wird, belästigt es den Magen nicht und entfaltet seine Wirkung erst im Darm. Zu 3 Proc. in einer 5 procentigen Natriumphosphatlösung gelöst, wird es

bei chronischer Pharingitis eingepinselt.

Tannoformum, Methylen-Ditannin CH CL, H, O. Ein Kondensations Produkt des Tannins mit Formaldehyd.

Zur Darateilung werden 5 Th. Tannin in 15 Th. heissem Wasser gelöst. Diese Lösung wird mit 3 Th. Formaldehydlösung von 30 Proc. und soviel koncentrirter Salzsbure (12—15 Th.) versetzt, als noch ein Niederschlag entsteht. Dieser wird nach dem Auswaschen mit Wasser bei mässiger Wärme getrocknet. D. R.-P. 88082 u. 88841.

Specifisch leichtes, weissröthliches, bei etwa 250°C. unter Zersetzung schmelzendes Pulver, geruchlos und geschmacklos, in Wasser und den üblichen organischen Lösungsmitteln, mit Ausnahme von Alkohol, unlöslich. Von verdünntem Ammoniak wird es mit gelber, von Sodalösung oder Natroniauge mit braunrother Färbung aufgenommen und aus diesen Lösungen durch Säuren wieder abgeschieden. — 0,01 g Tannoform löst sich in 2 cem koze. Schwefelsäure mit brauner Färbung, welche beim Erwärmen in Grün, später in Blau übergeht. Die grüne oder blaue Lösung giebt mit Alkohol eine prachtvoll blaue Farbung, die nach einiger Zeit ins Weinrothe umschlägt, mit verdünnter Natronlauge

dagegen eine grasgrüne Färbung. Es wirkt zugleich adstringirend und antiseptisch. Innerlich, da es den Magen nicht belästigt und erst im Darm wirkt, als Darmadstringens bei chronischem Darmkatarrh in Gaben von 0,5 g täglich drei- bis viermal. Aleusserlich als stark sekretionsbeschrünkendes, austrocknendes Streupulver gegen übermässige Schweissabsonderung (Schweissfuss), nässende Ausschläge, übelriechende Wunden, überhaupt als Trockenantisepticum.

Rp. Tannoformi 8,0 Vasciini 10,0 Lanolini 20,0.

Bei Haemorrholden, Wolf, wandgehadenen Fassen.

Rp. Tannoformi 10,6 Talci veneti 20,0. Gegon Schweisstuss.

ltp. Tannoformi 10,0
Amyli polv. 50,0
Zum Einpudern bel Eksem.

Tannalblaum. Tannin-Eiweiss. Gerbsäure-Eiweiss. Eine Tannin-Eiweissverbindung, welche durch besondere Verfahren in den Zustand relativer Unlöslichkeit gebracht ist.

Man bereitet je eine 10 procentige Lösung von Eiweiss und von Tannin und vermischt alsdam 10 Th. der Eiweisslösung mit 6,5 Th. der Tanninlösung. Der entstehende Niederschlag wird gesammelt, mit Wasser gewaschen, bis das Filtrat durch Ferrichlorid kaum noch blau gefürbt wird. Dann trocknet man auf porösen Unterlagen zunächst vollständig bei etwa 30°C. Der getrocknete Rückstand wird gepulvert und 6 Standen auf 120°C. erhitzt. D. R.-P. 88029. — Dieses Erhitzen hat den Zweck, das ursprünglich im Magensaft leicht lösliche Präparat darin sehwerer auffolich zu machen. Nach D. R.-P. 90215 kann der gleiche Zweck erreicht werden, indem man den erhaltenen Niederschlag mit Alkohol oder einer grossen Menge Säure, z. B. Salzsäure behandelt.

Bräunliches, geruch- und geschmackloses Pulver, etwa 50 Proc. Gerbsäure enthaltend, in kaltem Wasser und in Alkohol nur spurenweise löslich. — Die Anschüttelung mit kaltem Wasser giebt nach dem Filtriren mit einem Tropfen Ferrichloridlösung die intensiv blaue Färbung der Gerbsäure. Die Auskochung mit Wasser I — 5 giebt nach dem Filtriren und Abhählen mit Eiweisslösung eine Fällung. Beim Schütteln von Tannalbin mit Natronlauge gelatinirt die Mischung, beim nachfolgenden Erhitzen bis zum Sieden und Uebersättigen mit Selzsäure tritt der Geruch nach Schwefelwasserstoff auf, infolge Spaltung des Eiweisses.

2 g Tannalbin werden mit 100 ccm Wasser von 40° C., 20 Tropfen Salzsäure (spec. Gew. 1,124) und 0,25 g Pepsin gut durchgerährt und sodann 3 Stunden bei 40° C. ohne zu rühren stehen gelassen. Hierauf wird der angelöste Rückstand auf ein bei 100° C. getrocknetes, gewogenes Filter gebracht, dreimal mit je 10 com kaltem Wasser gewaschen, im Filter bei 100° C. getrocknet und gewogen. Sein Gewicht betrage nicht unter 1,0 g. S. oben.

Anwendung als unschlidliches Darmadstringens bei akuten und subakuten Dünnand Dickdarmkatarrhen viermal täglich 0,5—1,0 g, bei ungenügender Wirkung bis 2,5 g und Kindern 0,2—0,3—0,5 g. Gaben von 0,5—1,0 g beeinflussen die Diarrhöen der Phthisiker günstig. Gleiche Gaben bei Nierenleiden, wo es den Eiweissgehalt des Urins berabsetzt.

## Acidum tartaricum.

Acidum tartaricum (Austr. Brit. Gorm. Hely. U-St.). Acidum tartaricum. Sal essentiale Tartari. Weinsliure. Weinsteinsliure. Acide tartrique (Gall.). Acide dextero-racémique. Tartaric acid.  $C_4H_0O_8$ . Mol. Gew. = 150.

Darstellung. Diese erfolgt fabrikmässig aus dem rohen Weinstein. Kleinere Mengen kann man in folgender Weise bereiten: Man löst 100 Th. Weinstein in 600—700 Th. siedendem Wasser auf und fügt zu der kochenden Lösung in kleinen Antheilen allmählich unter Umrühren 28 Th. Calciumkarbonat (Schlämmkreide) hinzu. Wenn die Entwickelung von Kohlensäure aufgehört hat, fügt man eine Lösung von 30 Th. Calciumchlorid (CaCl<sub>2</sub> + 2H<sub>2</sub>O) in 90 Th. Wasser hinzu, rührt um und lässt den gebildeten Niederschlag von Calciumtartrat absetzen. Nach längerer Zeit der Ruhe zieht man die überstehende Flüssigkeit ab und wäscht den Niederschlag mit Wasser gut aus. Dann kocht man ihn mit einer Mischung von 67 Th. kone. Schwefelsäure und 150—300 Th. Wasser etwa ½ Stunde unter fleissigem Umrühren, kolirt die noch heisse Flüssigkeit durch ein Leinentuch und dampft die Kolatur ein, bis sie in heissem Zustande das spec. Gewicht 1,21 hat. Dann lässt man erkalten und einige Tage bei Seite stehen. Die ausgeschiedenen Gips-Krystalle werden beseitigt, die klar filtrirte Mutterlauge aber wird bis zur Salzhaut eingedampft. Die nach

dem Erkalten anschiessenden Krystalle bestehen aus Weinsäure. Man reinigt sie durch nochmaliges Auflösen, (event. unter Zusatz von kalkfreier, gewaschener Thierkohle), in Wasser, Abdampfen der Lösung und Krystallisiren wie verher. (Ital.) Diese Operationen gehen in der Technik in Bleigefässen vor sieh.

Eigenschaften. Farblose und geruchlose, von Krystallwasser freie, prismatische Krystalle, oder Krystallkrusten oder Krystallbruchstücke von sehr saurem Geschmack, beim Erhitzen unter Verbreitung von Caramelgeruch und unter Aufblähen verkohlend. Sie löst sieh in 0.75—1.0 Th. Wasser von 15°C., noch leichter in heissem Wasser. Sie ist löslich in 3 Th. Weingeist (von 90 Vel. °(0), nicht löslich in Aether, Chloroform, Benzin, Benzol u. dergl. — Das spec. Gewicht der Krystalle ist 1,764. Sie schmelzen bei 170°C, unter Uebergeben in die amorphe, aber im übrigen gleich zusammengesetzte Modifikation, die bei 120°C, schmelzende Meta-Weinsäure s. diese S. 71. Konc. Schwefelsäure löst Weinsäure langsam suf, wirkt aber bei gewöhnlicher Temperatur nur wenig ein. Beim Erwärmen auf 50—60°C, aber tritt Verkohlung und Entwickelung von Schwefligsäure, Kohlensäure und Kohlenoxyd ein, die Flüssigkeit färbt sieh dabei braun bis schwarz. Die wässrige Lüsung der gewöhnlichen Weinsäure leukt die Ebene des polarisirten Lichtes nach rechts ab (r°).

100 Th. Wasser lösen nach Leides an Weinsäure bei:

	100	200	300	400	50°	750	100° C.
0.0	10°			178	195	258	343 Theile.
115	125,7	139,4	156,2	710	100	200	OTO TRONG.

# Volum-Gewicht der Weinsäurelösungen

bei 15° C. (Gentach).

VolGow.	Proc. C, H, O,	VolGew.	Proc. C <sub>4</sub> H <sub>6</sub> O <sub>6</sub>	VolGew.	Proc. O, H, O,	VolGew.	Proc. C <sub>i</sub> H <sub>6</sub> O <sub>6</sub>
1.0045 1.0090 1.0179 1.0278 1.0371 1.0469 1.0565 1.0661	1 2 4 6 8 10 12	1.0761 1.0865 1.0969 1.1072 1.1175 1.1282 1.1393 1.1505	16 18 20 22 24 26 28 30	1·1615 1·1726 1·1840 1·1959 1·2078 1·2198 1·2317 1·2441	32 34 36 38 40 42 44 46	1.2568 1.2696 1.2828 1.2961 1.3093 1.3220	48 50 52 54 56 57.9 (d geoffright

Die Weinskure ist eine zweibasische Säure; ihre Salze, von denen man saure und nentrale kennt (auch Doppelsalze), heissen "Tartrate".

Erkennung und Bestimmung. Man erkennt die Weinsäure an folgenden Reaktionen:

1) Versetzt man eine nicht zu verdünnte Lösung von Weinsture (oder die mit Essigsäure angestuerte Lösung eines Tartrates) mit der Lösung eines Kaliumsalzes (KCl, KNO<sub>6</sub>), am zweckmässigsten mit Kaliumacetatlösung, so entsteht sogleich oder nach einiger Zeit ein Niederschlag von saurem Kaliumturtrat C<sub>1</sub>H<sub>6</sub>KO<sub>6</sub>. Zusatz von Alkohol, kähle Temperatur, sowie Umrühren der Phässigkeit beschlaungt die Bildung des Niederschlages. Durch Einwirkung ätzender oder kohlensaurer Alkalien wird der Niederschlage gelöst. 2) Freie Weinsture wird durch Calciumehlorid und Calciumsulfatlösung nicht gefällt. Wird die Lösung der Weinsture dagegen neutralisist, so entsteht durch Calciumehlorid oder Calciumehlorid sund turch Neutralisation freier Weinsture mit Kalkwasser) eine Fällung von krystallinisch werdendem Calciumturtrat. Dieses wird von Essigsäure, forner von Ammoniumehlorid, sowie durch Kali- oder Natronlauge gelöst. Die Lösung in den (kohlensturefreien) Actzlaugen trübt sich beim Erhitzen gelatinös, beim Erkalten verschwindet die Trübung wieder. 3) Bleiacetat fällt aus Weinsturelösung weisses Bleisartrat, welches in Salpetersäure, auch in Ammoniak löslich ist. 4) Bei Gegenwart genütartrat, welches in Salpetersäure wird die Fällung von Eisenoxyd, Aluminium- und Kupfergender Mengen von Weinsture wird die Fällung von Eisenoxyd, Aluminium- ist durch salzen durch ätzende Alkalien verhindert. 5) Unterscheidung von Citronensaure ist durch

das Verhalten beim Erwärmen mit konc. Schwefelsbure, ferner durch die zu beobschtende Rechtsdrehung möglich.

Bestimmung. Liegt lediglich freie Weinsäure vor, so kann man diese mit Normalnatronlauge und Phenolphthalem als Indikator titriren. 1 cem Normal-NaOH zeigt 0,075 g

Weinsaure C, H, O, an.

Ist die Bestimmung in Gemischen mit anderen Säuren oder in Tartraten auszuführen, so versetzt man die betreffenden Lösungen (die der Tartrate nach dem Anskuern mit Essigsäure) mit einem Ueberschuss alkoholischer Kaliumacetatlösung, alsdann mit soviel Alkohol, dass der Alkoholgehalt der Flüssigkeit etwa 50 Proc. beträgt, und lässt 12 Stunden an einem kählen Orte stehen. Die nach dieser Zeit ausgeschiedenen Krystalle von Kaliumbitartrat werden auf einem Filter mit Alkohol gewaschen, dann sammt dem Filter in ein Köllichen gebracht und in beissem Wasser gelöst. Die Lösung titrirt man mit (— Phenolphthalem als Indikator —) Normalkalilauge. 1 cem Normal-KOH zeigt unter diesen Umständen 0,15 g Weinsäure C4 He O4 an.

Prüfung. Durch zufällige Verwechslung kann gelegentlich einmal Oxalsaure in die Weinsäure gelangen Man ziehe daher bei der Prüfung ein von zahlreichen Krystallen herrührendes Durchschnittsmuster. Von Verunreinigungen ist wesentlich auf Blei, Kalk und Schwefelsaure zu achten.

1) 1 g der von mehreren Krystallen herrührenden Probe löse sich langsam aber vollständig in 5 ccm Weingeist (96°/<sub>9</sub>) auf. Ungelöst würden die meisten, ihrer Natur nach hier nicht näher aufzuführenden Beimengungen bleiben. 2) Die wässrige Lösung 1:10 werde weder durch Baryumchlorid (Schwefelsäure), noch, nach dem Uebersättigen mit Ammoniak, durch Ammoniumoxalat (Kalk) getrübt und durch Schwefelwasserstoff nicht verändert (Metalle). 3) 1 g der Säure hinterlasse beim Verbrennen keinen wägbaren Rückstand. 4) Neutralisirt man 5 g Weinsäure mit Ammoniakflüssigkeit, macht alsdann mit Weinsäure wieder schwach aber deutlich sauer, so darf durch Einleiten von Schwefelwasserstoff keine dunkte Färbung entstehen (Spuren von Blei, welche sich dem Nachweis sab 2 entziehen. Das verwendete Ammoniak muss eisenfrei sein).

Völlig bleifreie Weinsture kann nur durch Umkrystallisiren der bleifreien Weinsture des Handels in Gefässen aus Porcellan gewonnen werden.

Pulverung. Man trocknet die Krystalle gut im Trockenschranke und stösst sie in einem erwärmten Mörser aus Stein oder Porcellan. Der Stösser hat sich bei dieser Arbeit Mund und Nase zu verbinden. Beim Stossen im Eisen-Mörser nimmt das Weinsäure-Palver eine schuntzige Färbung an.

Anwendung. Weinsäure wirkt in kleinen Mengen und in starker Verdünnung innerlich kühlend, durstlöschend, ähnlich wie Citronensäure. Setzt die Pulsfrequenz herab. Stört bei längerem Gebranche die Verdauung. Gaben von 30 g können tödtlich wirken. Innerlich als durstlöschendes, kühlendes Mittel in Limenaden, Bestandtheil von Brausepulvern. Technisch in der Färberei und Kattundruckerei.

Limonada sicea.

Limonade sèche. Pulvis ad Limonadam. Itp. Achli tarturki 5,0 Elacosocchari Citri 1,5 Sacchari albi 100,0.

Limonade tartrique (Gell.).
Posus cum Acido tartarico. Limonada
tartarica.
Ro Signal Acidi tartarica (Gell.). 1910.

Rp. Sirupi Acidi tartarici (Gall.) 100,0 Aquoe destillatan 900,0. Mixtura Acidi tartarici, Mixtura acida rageiabilia Rp. Acidi tartacici 2,5 Aquae destillatas 150,0 Sirupi Sacchari 50,0.

Pastilli Acidi tartarici. Rp Acidi tartarici 5,0 Saccharl albi 100,0 Spiritus diluti q. s. ad pastill. 100

Sirop d'Acide tartrique (Gait). Siropus Acidi tartarici. Rp. Acidi tartarici 10,0 Aquas destillatas 10,0 Siropi Sacchari 080,0.

Arcanum. Anosmin-Fusswasser des Apotheker Koch, gegen übelriechenden l'usssoliweiss, ist eine wüsserige Lösung von Weinsaure.

## Acidum uricum.

Acidum uricum (see urinicum). Harnsäure. Acide urique. Acide lithique. Uric acid. Urinsiure. Blasensteinsäure. C, H, N, O, Mol. Gew. - 168.

Darstellung. 1) Schlangenerkremente 5 Th. werden in 100 Th. siedende Kalilange (5 Proc. KOH enthaltend) eingetragen; die Mischung wird unter Umrühren so lange gekocht, bis Ammoniak nicht mehr entweicht. Die heisse Lösung wird filtrirt, alsdann leitet man in das Filtrat so lange Kohlensäure ein, bis es kaum noch alkalisch reagirt. Der entstandene Niederschlag von saurem Kalium-urat wird nach dem Erkalten abfiltrirt und mit kaltem Wasser gewaschen. Dach löst man ihn von Neuem unter Erwärmen in Kalilange und filtrirt die heisse Flüssigkeit in heisse Salzsäure, wornuf die Harnsäure als farbloses, krystallinisches Pulver ausfällt. Man sammelt dieses auf dem Filter, wäscht mit kaltem Wasser aus und trocknet es.

2) Vogelexeremente (Peru-Guano) 10 Th. werden getrocknet, gepulvert und alsdam in 15 Th. konc. Schweieisäure eingetragen, welche bis auf etwa 100° C. erwärmt ist. Man erhält die Mischung bei dieser Temperatur, bis alle Salzsäure (auch HF) ausgetrieben ist. Nach dem Erkalten verdünnt man mit 150 Th. Wasser und stellt 1—2 Tage bei Seite. Der gebildete Bodensatz wird gesammelt, gewaschen und in siedende Aetzkalifauge von etwa 8 Proc. KOH eingetragen. Die filtrirte alkalische Lösung wird mit Thierkohle digerirt, heiss filtrirt und in Salzsäure eingetragen. Ist die sich ausscheidende Harnsäure noch gefärbt, so wird sie nochmals in heisser Kalifauge gelöst, alsdann fügt man vorsichtig soviel Salzsäure hinzu, bis die in der Ruhe geklärte Flüssigkeit nur noch hellgelb erscheint, filtrirt und zersetzt nunmehr das Filtrat vollständig durch Zufügung eines Ueberschusses von Salzsäure. Im Uebrigen ist wie unter No. 1 zu verfahren.

Eigenschaften. Aus der alkalischen Lüsung wird durch Säuren zunächst wasserhaltige Harnsdure (C<sub>b</sub>H<sub>s</sub>N<sub>s</sub>O<sub>b</sub> + 2H<sub>s</sub>O) in Flocken abgeschieden, welche aber bald in die krystallinische, wasserfreie Harnsdure übergeht. Diese letztere ist ein weisses, körniges, mikrokrystallinisches Pulver, ohne Geruch und Geschmack. Löslich in etwa 15000 Th. kaltem oder 2000 Th. siedendem Wasser, unlöslich in Alkohol und in Aether. Durch ein gewisses Lüsungsvermügen für Harnsdure sind ausgezeichnet: Natriumbikarbonat, Lithiumbikarbonat, Piperazin, Lysidin, Lycetol. In schwächerem Grade wirken Borsaure, phosphorsaure, milehsaure und essigsaure Alkalten. Harnsäure ist nicht ohne Zersetzung füchtig. Beim Erhitzen wird sie zersetzt unter Abscheidung von Kohle (Geruch nach verseugtem Horn) und Bildung von Cyanwasserstoff, Cyanursäure, Harnstoff und Ammoniak. Kone, Schwefelsdure löst sie in der Kälte ohne Veränderung, beim Erhitzen tritt Zersetzung ein.

Die Harnsäure ist eine zweibasische Säure; die Salze heissen "Urate". Die neutralen Urute der Alkalien sind wenig beständig, werden z.B. schon durch Einwirkung der Kohlensäure der Luft in saure Urate übergeführt. Von den Uraten sind nur die neutralen Urate der Alkalien in Wasser relativ leicht löslich; alle übrigen Urate, auch die sauren Urate der Alkalien, sind in Wasser schwer löslich bez. unlöslich.

Löst man etwas Harnsäure in Natronlauge und fügt einige Tropfen alkalische (Fehlmo'sche) Kupferlösung hinzu, so erfolgt in der Kälte langsam, beim Erhitzen rascher, Ausscheidung von weissem Cupro-urat (harnsaurem Kupferoxydul); durch Zusatz von etwas Natriumsulöt (Na<sub>2</sub>SO<sub>2</sub>) wird diese Ausscheidung beschleunigt. Versetzt man die alkalische Lösung der Harnsäure mit mehr Fehleno'scher Lösung, so erfolgt beim Erhitzen Ausscheidung von gelbem oder rothem Kupferoxydul (daher ist die Verwechslung der Harnsäure mit Harnzucker bei der Untersuchung des Urins möglich, s. Urina). — Eine alkalische Lösung der Harnsäure reducirt Silbernitrat schon in der Külte augenblicklich zu metallischem Silber: Betupft man Filtrirpapier mit Silbernitratlösung, und bringt auf diese

eine Lösung von Natriumkarbonat, so entsteht ein Fleck von Silberkarbonat. Bringt man auf diesen Harnsäure oder harnsaures Kalium, so erfolgt Schwatzfarbung.

Erkennung. Man erkennt die freie Harnsäure an ihrer eigenartigen Krystallform (s. Urina). Ferner an ihrer Schwerlöslichkeit in Wasser, endlich durch die sog. Murexid-Reaktion: Man aborgiesst in einem Percellanschälchen ein Körnehen Harnsaure mit einigen Tropfen

konc. Salpetersäure und verdampft auf dem Wasserbade zur Trockne. Bläst man auf den gelbröthlichen Rückstand etwas Ammoniak, so färbt er sich schön purpurroth; betupft man ihn mit Kalilauge, so entsteht prachtvoll blauviolette Färbung (Bildung von isopurpursaurem Kalium). Achnliche Reaktionen geben Coffein, Theobromin und Xanthin,

Ueber Bestimmung der Harnsäure s. Urina.

Anwendung. Man hat vor etwa 20 Jahren versucht, die Harnsäure an Chinin zu binden und so ein wenig oder gar nicht bitter schmeckendes Chininsalz darzustellen. Auch das Ammoniumurat fand therapeutische Verwendung. Gegenwärtig kann die Harnsäure für die Therapie als obsolet gelten.

Noch im vorigen Jahrhundert führten einige Pharmakopöen die durch Harnsauregehalt ausgezeichneten Exkremente einiger Vögel als Stereus pavonis, gallinge etc. auf. Für Stercus caninum (witten Entzian vom schwarzen Köter) wird Radix Gentianne albae pulverata abgegeben.

## Acidum valerianicum.

L Acidum valerianicum (Erganzb. Helv.). Acidum valericum. Valeriansäure. Baldriansäure. Isovaleriansäure. Acide valérianique ordinaire ou officinal (Gail.). Acide valerique. Valerianie acid. C. H., O. Mol. Gew. = 102. Im Handel unterscheidet man eine Baldriansäuse aus Baldrianwurzel Acidum valeranicum e radice, welche von der Gall, aufgenommen ist, und eine Baldriansäure aus Amylalkohol, welche Ergänzb. und Helv. aufführen.

Darstellung. 1) Aus Baldrianwurzel. (Nach Gall.) Man löst 600 g Kalium-Darstellung. 1) Aus Baldrianwurzel. (Nach Gall.) Man löst 600 g Kaliumdichromat in 10 Litern Wasser und fägt 1 Kilo konc. Schwefelsäure hinzu. Diese Mischung, sowie weitere 40 Liter Wasser giesst man auf 10 Kilo zerschnittene Baldrianwurzel und digerirt das Gemisch unter Umrühren 24 Stunden lang. Hierauf bringt man
das Ganze in eine Blase und destillirt. Wenn etwa 10—12 Liter Destillat (welches das
ätherische Oel enthält) übergegangen sind, giesst man das Destillat in die Blase zurück,
beginnt die Destillation von neuem und setzt sie fort, bis das Uebergehende nicht mehr
sauer reagrt. Man sättigt alsdann das Destillat mit Natriumkarbonat in geringem Ueberschuss und dampft die so erhaltene Lösung des Natriumvalerianates bis zur Sirupskonsistenz ein. Den Rückstand versetzt man mit verdünnter Schwefelsäure in leichtem
Leberschuse, trennt die hierdurch abreschiedene Säureschiebt nach dem Absetzen mit Ueberschuss, trennt die hierdurch abgeschiedene Saureschicht nach dem Absetzen mit Hilfe eines Scheidetrichters und rektificirt sie aus einem Glaskolben.

2) Aus Amylaikohol. Zu einem Gemisch von 510 g fein gepulvertem Kalium-dichromat und 700 g Wasser, das sich in einem mit Rückflusskühler B verbundenen Rund-kolben A von etwa 3 Liter Fassungsraum befindet, lässt man allmählich aus einem Hahntrichter C ein Gemisch von 100 g Gährungsamylalkohol (Siedep. 128—130°) und 390 g kone. Schwefelsäure hinzufliessen (Fig. 29). Sobald die schon bei gewöhnlicher Temperatur eintretende Reaktion vorüber ist, erhitzt man den Kolbeninhalt auf dem Sandhade zum Sieden. Wenn die im Kolbenhalse auftretenden öligen Streifen von Valeraldehyd C<sub>4</sub>H<sub>10</sub>O nicht mehr wahruelimbar sind, und die Flüssigkeit eine rein dunkelgrüne Farbe ange-nommen hat, ist die Oxydation als beendet anzusehen. Man dreht alsdann den Kühler um und destillirt mit absteigendem Kühler, von Zeit

zu Zeit das verdampfte Wasser ersetzend, solange, als das Uebergehende noch sauer reagurt.

Die in der Vorlage angesammelte Flüssigkeit besteht aus zwei Schichten, nämlich einer wässerigen Lösung von Valeriansäure und einer leichteren, gelb gefürbten blartigen Schicht von Valeriansäure-Amyläther. Das Gesammtdestillat wird jetzt mit Natriumkarbonat bis zur alkalischen Reaktion der unteren, wasserigen Salzlösung versetzt, letztere im Scheidetrichter von dem aufschwimmenden Oele getrennt und dann auf dem Wusserbade zur Trockne verdampft. 1) — Das trocknes, feingepulverte valerinasaure Natrium bringt man in einen engen Cylinder und zersetzt es durch 4/5 seines Gewichtes konc. Sohwefelsäure, die vorher mit der Hülfte ihres Gewichtes Wasser verdünnt worden war. Die Valeriansäure scheidet sich hierbei als Oel ab. Man hebt dieses ab, entwässert es durch Sichenlassen über geschmolzenem Calciumchlorid und destillitt mit eingesenktem Thermometer ab. Wenn die Siedstemperatur 170°C. erreicht hat, wechselt man die Vorlage und fängt das bis 178°C. Uebergebende gesondert auf. Durch nochmalige Rektifikation dieser Fraktion erhült man die Säure farblos und rein.

Eigenschaften. Klare, farblose, unangenehm baldrianartig riechonde, flüchtige, saner reagirende Flüssigkeit, in 26 Th. Wasser löslich, mit Weingeist, Aether und Chloroform in allen Verhältnissen mischbar. Das spec. Gewicht wird verschieden angegeben: Ergänzh. = 0,938 bei 15°, Helv. = 0,955 bei 15°, Gall. = 0,955 bei 0°. Siedepunkt etwa 175° C. Schüttelt man die Baldrianskure mit Wasser, so entsteht das Hydrat C<sub>b</sub>H<sub>10</sub>O<sub>8</sub> + H<sub>2</sub>O,

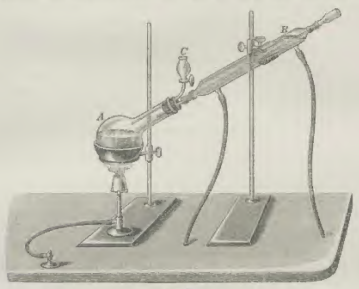


Fig. 29.

dessen spec. Gewicht bei  $15^{\circ}$  C.  $\Rightarrow$  0,955 ist. Daraus ergiebt sich, dass Helv. und Gall. das Hydrat, das Ergänzb. dagegen die wasserfreie Säure verlaugen. Fügt man zu der gesättigten wässrigen Lösung der Baldriansäure leicht lösliche Salze (NaCl, CaCl<sub>2</sub>), so scheidet sie sich in Form öliger Tröpfehen aus.

Man erkennt die Valeriansäure am einfachsten und sichersten au ihrem durchdringenden Geruche. Erwärmt man sie oder eines ihrer Salze mit einer Mischung von 3 Th. konc. Schwefelsäure und 1 Th. Alkohol, so tritt ein angenehmer Fruchtäther-Geruch auf. Die Baldriansäure ist eine ein basische Säure; ihre Salze heissen "Valerianate". Sie haben fettartigen Habitus, d. h. sie sind fettartig anzufühlen.

Prufung. 1) Sie zeige das spez. Gew. 0,938 bei 15°C., siede bei 175°C. und löse sich in nicht weniger als 26 Th. Wasser. — 2) Neutralisirt man Baldriansäure mit Ammoniak und fügt Eisenchlorid binzu, so entsteht ein braunrother Niederschlag; die beim Schütteln über diesem sich sammelnde Flüssigkeit ist farblos (Rothfärbung — Ameisensäure oder Essigsäure). 3) Wird die wässrige Lösung der Baldriansäure mit Cupriacetat versetzt, so darf nicht sofort ein krystallinischer Niederschlag (Buttersäure) entstehen.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Aus dem abgehobenen bligen Liquidum lässt sich der Valeriansäureamyläther Siedep, 190°C.) durch Destillation leicht rein erhalten.

146 Acmelia.

es müssen sich vielmehr ölige Tropfen abscheiden, die erst nach einiger Zeit krystallinisch werden.

4) 1 g wasserfreie Baidriansäure muss 9,8 ccm Normal-Natronlauge (Phenolphthaleïn als Indikator) sättigen. 1 g des Hydrates  $C_bH_{10}O_9+H_0O$  sättigt = 8,33 ccm Normal-Natronlauge.

Aufbewahrung. In Glasgefässen mit Glasstopfen an einem kühlen Orte, von anderen Arzneimitteln möglichst getrennt, da diese nur zu leicht den Geruch der Sänre annehmen.

Anwendung. Baldriausäure wird nur selten in Substanz und alsdann in verdünnter Lösung zu 3-6-10 Tropfen bei Krampf, epileptischen Anfällen, Hysterie gegeben. Hauptsächlich benutzt man sie zur Darstellung der valeriansauren Salze.

II. Ammonium valerianicum (Helv. U-St.). Ammonium valerianat. Baldriansaures Ammon. Valerianate d'ammoniaque (Gall.). Valerianate of ammonia.  $C_5H_0O_2NH_4$ . Mol. Gew. = 119.

Darstellung. Man giesst wasserfreie Valeriansäure in dünner Schicht auf eine Untertasse und stellt diese in einen mit Tubus verschenen Exsiccator. In diesen leitet man alsdann einen Strom durch Aetzkalk getrocknetes Ammoniak ein, wodurch sich das neutrale Ammoniumvalerianat in Krystallen bildet.

Eigenschaften. Farblose, sehr hygroskopische Prismen von dem Geruch der Baldriansäure und etwas scharfem, zugleich etwas süsslichem Geschmack, meist von saurer Reaktion, da das Satz sehr bald Ammoniak verliert. Sehr leicht löslich in Wasser und in Alkohol, löslich in Aether. Die wässrige Lösung giebt mit Ferrichlorid einen braunen Niederschlag, die überstehende Flüssigkeit darf nicht rothgefärbt erscheinen (Ammonium-acetat oder -formiat).

Aufbewahrung. In kleinen Glasgefässen mit paraffinirten Korken, um das Anziehen von Feuchtigkeit möglichst zu verhüten.

Anwendung. Innerlich zu 0,05-0,2 g mehrmals täglich in Pillen oder Lösung bei Neuralgieen, Hysterie, Epilepsie, Chorea, Singultus. Im Klystier 0,1-0,2:200 Aqua.

Solutio Ammonii valerianici, 20 Proc.  $C_6H_9O_0$  NH $_4$  enthaltend. Man noutralisirt 17,14 g wasserfreie Valeriansäure mit 28,6 g Ammoniakfillssigkeit (0,96 spec. Gew.) und füllt mit Wasser auf 100 g auf. 5 Tb. dieser Lösung sind = 1 Tb. trocknem Ammonium-valerianat. Receptur-Erleichterung!

III. Liquor Ammonii Pierlot. Ammonium valerianicum solutum (Helv.). Acidi valerianici 3,0, Extracti Valerianac 2,0, Aquae destillatae 95,0, Ammonii carbonici q. s. ad neutralisationem. Bei Hysterie, Epilepsie 6-30 Tropfen in Zuckerwasser.

Elixir Valerianatis ammoniacati. Goddard. Areanum. Rp. Acidi valerianici 3,0 Ammonli carbonici 1,0 Aquae dertillatae 40,0 Spiritus (90 Proc.) 35,0 Aquae Cemsorum 80,0 Tincturae Cinnamomi 15,0 Tincturae Aurantii corticis 5,0 Sirupi Saechari 50,0. B. Dreistfindlich einen halben Esslöffel voll.

Liquer Ammonil valeclanici,
(Vorschrift der Pariser Hospital-Apotheke,)

Rp Acidi valerianici
Ammonii carbonici
Extracti Valerianae 24 3,0
Aquae destillatus 100,0,

In Stelle des Liquer Ammonii Pierlot

## Acmella.

Spilanthes Acmella L. Compositae—Helianthene—Verbesininae. Heimisch in Ostindien. Man verwendet die ganze blübende Pflanze (Abc-Kraut, Abecedaire, Indianisches Harnkraut), die von brennend scharfem Geschmack ist, als die Speichelsekretion beförderndes Mittel, gegen Skorbut etc. Eine Anzahl anderer Arten, z. B. Sp. oleracen Jacq. (Parakresse) in Südamerika, werden ühnlich verwendet (cf. Spilanthes).

## Acokanthera.

Gattung der Apocynaceae-Carlsseae.

Acokanthera Schimperi Bentham et Hook., A. Deflersii Schweinf., A. Ouabaio Cathelineau (?), A. venenata G. Don und vielleicht noch andere Arten liefern in Oat- und Südafrika in ihrem Holz und der Rinde ein Pfeilgift, das lähmend wirkt. Der wirksame Stoff scheint ein amerphes Glykosid, Onabain, zu sein, indessen steht nicht fest, ob derselbe in allen Arten identisch ist. Die kahlen Strophanthussamen von Gaboon (Str. gratus Franchet) sollen ebenfalls Onabain enthalten. Es scheint, als ob auch zwischen dem Quabain und dem Strophanthin der officinellen Samen nahe Beziehungen bestehen.

Die Hoffnungen, die man darauf als theilweisen Ersatz der Digitalis und als lokales

Anästheticum gesetzt hat, scheinen sich nicht zu erfüllen.

†† Tinctura Acokantherae, aus einem Theile des zerkleinerten Wurzelholzes der Ac. Schimperi und zehn Theilen verdünntem Weingeist bereitet, dürste die geeignetste Form einer pharmaceutischen Zubereitung sein. Die Gabe derselben würe auf 0,25—0,3 g, entsprechend einem Gehalte von 0,0001 Ouabain, zu bemessen.

Aufbewahrung: in gelbgefürbten Flaschen unter den sehr vorsichtig aufzu-

bewahrenden Mitteln.

## Aconitinum.

++ Acoustinum (Ergänzb.). Acoustina (Brit.). Akoustin. Acoustine (Gall.). Acooltin.

Allgemeines. Die wirksamen Bestandtheile der Aconitarten bestehen nicht aus einheitlichen ebemischen Individuen, sondern vielmehr aus Gemengen verschiedener Basen (Alkalovile). Die chemische Zusammensetzung der einzelnen Basen und die relativen Mengenverhältnisse, in denen diese Basen zu einander auftreten, sind abhängig von der Art der Pflanze und von ihrem Wachsthum (Standort), so dass das Vorwiegen bestimmter Basen für bestimmte Aconit-Arten eigenthümlich ist. Ausserdem ist zu beachten, dass die Aconit-Basen gegen Mineralsäuren, konc. organische Säuren, starke Alkalien und orhöhte Temperaturen sehr empfindlich sind. Es treten darch deren Einwickung Spaltungsprodukte auf, welche das Endprodukt verunzeinigen. Aus allen diesen Gründen liegt die ehemische Kenntniss der Aconit-Alkaloide noch sehr im Argen. Im Nachfolgenden soll der gegenwartige Standpunkt dieser Frage kurz skizzirt werden.

Die Stammpflanzen. 1) Aconitam Napellus L. enthält als Haupt-Alkaloid das krystallisierende Aconitin, wahrscheinlich mit kleinen Mengan amorphen Pikro-Aconitins,

neben wenig bekannten Basen (Napellin?).
2) Aconitum ferox Wall. Enthält nur geringe Mengen Aconitin, als Hauptbase dafür das krystallisierende Pseudo-Aconitin (p-Aconitin) neben kleinen Mengen amorpher, nicht näher bekannter Alkaloide, ferner w-Aconin und kleine Mengen

3) Aconitum Lycoctonum L. Enthilt nach Hübschmann zwei Acolyctin und Lycoctonin genannte Basen, nach Wright dagegen w-Aconitin und wenig Aconitin.
4) Aconitum heterophyllum Wall. Enthilt das amorphe, nicht giftige Atesin, ferner ein zweites amorphes und ungiftiges, nicht näber bekanntes Alkalord.
5) Japanische Aconituurzel von Aconitum Fischeri Rehbeh. enthilt als Hauptbase das

krystallisirende Japaconitin, neben wenig bekanten, amorphen Alkaloiden.

Dle Alkaloide. Acomitin. Formel unbestimmt. Watour and Lorre = C<sub>22</sub>H<sub>42</sub>NO<sub>11</sub>;

Jenesse = C<sub>32</sub>H<sub>42</sub>NO<sub>12</sub>; Emersuare und Porferst = C<sub>32</sub>H<sub>42</sub>NO<sub>11</sub>; Durstan = C<sub>32</sub>H<sub>43</sub>NO<sub>12</sub>;

Francis = C<sub>34</sub>H<sub>42</sub>NO<sub>12</sub>. Schmeizpunkte verschieden augegeben: 184°, 194°, 197-198°C.

Krystallisirt in sechsseitigen Tafela. Durch hydrolytische Spaltung lässt sich dasselbe successive folgendermassen zerlegen: 'b)

a) 
$$C_{24}H_{47}NO_{11} + H_2O$$
 =  $CH_2CO_2H + C_{92}H_{45}NO_{10}$   
Acontin Pikro-Acontin (Benzoyl-Acontin (Benzoyl-Acontin Pikro-Acontin (Benzoyl-Acontin Acontin A

<sup>1)</sup> Wir folgen hier den Angaben von FREUND.

Demuach ist das Pikro-Aconitin als Benzoyl-Aconin und das Aconitin als Acetyl-Benzoyl-Aconin aufzufassen.

Pikro-Aconitin (identisch mit dem Iso-Aconitin von Dunstan) Cas Has NO 10. Weisses

amorphes, sehr bitter schmeckendes Pulver, Schmelz-P. 125°C., ist Benzoyl-Aconin.

Aconin C<sub>20</sub> H<sub>41</sub> NO<sub>2</sub>. Amorphe, bitter schmeckende Base. Spaltungsprodukt des vorigen, giebt ein gut krystallisirtes Chlorbydrat, C<sub>20</sub> H<sub>41</sub> NO<sub>2</sub>. HCl, Schmelz-P. eirea 175 C<sup>2</sup>.

Apo-Aconitin (von Wasgar) ist wabracheinlich identisch mit Aconitin.

Napellin (Watgur), angeblich amorphes Alkaloid, aus Aconitum Napellus, ist wahrscheinlich ein Gemenge von Aconitin, Pikro-Aconitin und Aconin.

Pseudo-Aconitín. φ-Aconitin. C<sub>36</sub> H<sub>49</sub> NO<sub>18</sub>. Dicke, sechseitige Tafeln. Schmelz-Punkt 212—213° C. Spaltet sich beim Kochen mit Wasser in Essigsüure und Pikro-φ-Aco-Ist als Acetyl-Veratryl-p-Aconin anzusehen.

nitin. Ist als Acetyl-veratryl- $\varphi$ -Aconin anzuseinen.  $Pikro-\psi$ -Aconitin  $C_{s1}H_{47}NO_{11}$ . Weisse, dieke Krystallsäulen. Schmelz-P. 210° C. Spaltungsprodukt des vorigen, ist Veratryl- $\varphi$ -Aconin und zerfällt beim Kochen mit Kalilauge in Veratrumsäure und  $\psi$ -Aconin.  $C_{s1}H_{40}NO_{11}+H_{2}O=C_{9}H_{10}O_{4}+C_{18}H_{49}NO_{8}$ .  $\psi$ -Aconin  $C_{21}H_{39}NO_{8}$ . Spaltungsprodukt des vorigen. Firnissartige, bitter schmeckende Masse, giebt mit Aceton eine gut krystallsirende Verbindung.  $Japaconitin C_{01}H_{30}N_{3}O_{21}$  (?) bez.  $C_{69}H_{48}NO_{9}$  (?), nach Einigen mit Aconitin identisch. Farblose, bei 184 – 186° C. schmelzende Krystalle. Werden durch Kalilauge in Benzoö-

saure and Japaconin CpaH41 NO10 (?) gespalton.

Handelssorten: Man unterschied früher und unterscheidet z. Th. auch noch heute je nach dem Ausgangsmaterial und der Bereitungsweise eine Anzahl verschiedener Aconitin-Sorten. Die wichtigsten sind folgende:

I. ††Aconitinum germanicum. Deutsches Aconitin. Aus Aconitum Napellus bereitet.

Darstellung. 100 Th. grobgepulverte Aconitknollen werden bei 60° C. zweimal mit je 500 Th. Alkohol (90%) extrahirt. Man filtrirt die Auszüge, destillirt den Alkohol ausdem Wasserbade ab, säuert den Rückstand mit stark verdünnter Schwefelsäure mässig aber deutlich an, verdünnt mit Wasser und filtrirt - um Fett und Harz zu entfernen - durch ein genässtes Filter ab. Die saure Lösung wird zur Reinigung mit Aether oder Petroläther ausgeschüttelt, alsdann übersättigt man sie schwach mit Natriumkarbonat, wodurch die Basen ausfallen. Diese werden nach 24 stündigem Stehen gesammelt, mit wenig Wasser gewaschen, getrocknet und mit Aether aufgenommen. Man filtrirt die Etherische Lösung, zieht den Aether durch Destillation ab und nimmt den Rückstand mit schwefelsäurehaltigem Wasser auf. Die schwefelsaure Lösung wird durch Thierkehle entfärbt, 1) alsdann fällt man aus ihr die Basen durch vorsichtigen, fraktionirten Zusatz von Ammoniak, d. h. die durch wenig Ammoniak zuerst ausfallenden (gefärbten) Antheile werden gesondert gesammelt, indem man die Flüssigkeit, sobald die Basen anfangen ungefärbt auszufallen, filtrirt und in dem Filtrat die Fällung durch Ammoniak beendigt. Nach 24stundigem Stehen sammelt man die ausgeschiedenen Basen, wäscht sie mit wenig Wasser und trocknet bei niedriger Temperatur.

Eigenschaften. Weisses oder gelblichweisses, geruchloses, amorphes, luftbeständiges Pulver von alkulischer Reaktion und bitterem, hintennach kratzendem Geschmack. In kaltem Wasser wenig löslich, in siedendem Wasser zu einer knetbaren Masse zusammenbackend. Löslich in 4-5 Th. Alkohol von 90 Proc., in 2-3 Th. Aether oder in 3 Th. Chloroform, ferner in Petroläther und Amylalkohol.

Reaktionen. 1) Konc. Schwefelsäure löst es mit gelber Färbung, welche nach 2-3 Stunden durch Gelbroth in Rothbraun und Braun, schliesslich in Violettroth übergeht. 2) Löst man 0,01 g. Aconitin in 3 cem Phosphorsäure (25 Proc.) und dampft in einem Porcellanschälchen auf dem Wasserbade ab, so tritt bei einer gewissen Koncentration Violettfärbung auf, welche ziemlich lange beständig ist. Delphinin und Digitalin verhalten sich ähnlich, Delphinin löst sich aber in kone. Schwefelsäure hellbraun, und diese Lösung wird erst auf Zusatz von Bromwasser röthlich-violett, und Digitalin löst sich in konc. Schwefelsäure mit grüner Farbe. - Gegen die allgemeinen Alkaloid-Reagentien verhult es sich ühnlich wie das reine kryst. Aconitin, s. dieses.

<sup>1)</sup> Hier beginnt die Abweichung der französischen Vorschrift.

Das dentsche Aconitin ist ein Gemisch der in den Aconit-Knollen enthaltenen Basen und ihrer Zersetzungsprodukte: Aconitin, Pikro-Aconitin (= Iso-Aconitin), Aconin u. a. Es galt früher für das mildeste Prüparat.

II. ††Aconitinum gallicum. (Aconitin Horror & Lieuzots). Französisches Aconitin. (Amorphes.) Wird aus den Knollen von Aconitum Napellus in ähnlicher Weise wie das deutsche Präparat dargestellt mit folgender Abweichung: Die schwefelsaure Lösung der Basen wird ebenfalls mit Thierkohle entfärbt, aber vor der Fällung durch Ammoniak mit Magnesiumoxyd (MgO) in geringem Ueberschuss versetzt, worauf man mit Aether ausschüttelt. Der nach dem Verdampfen des Aethers hinterbleibende Bückstand wird mit schwefelsäurehaltigem Wasser aufgenommen, die Lösung mit Thierkohle entfärbt und nunmehr die Fällung durch Ammoniak ausgeführt. (Vgl. die Fussnote auf S. 148.)

Amerphes weisses Pulver, in seinen physikalischen Eigenschaften, seiner Zusammensetzung und Wirkung dem verigen (Aconitinum germanieum) etwa gleichstehend.

III. †† Aconitinum Duquesnel. Aconitine crystallisé on pure kann als physiologisch reines Aconitin angeseben werden. Darstellung und Eigenschaften s. unter Aconitinum crystallisatum. Aus Aconitum Napellus bereitet.

iV. †† Aconitinum anglicum. Aconitina-Morson. Morson's Napellin. ¹) Aconitine pure. Hüsschmann's \( \psi \)-Aconitin. Flückigen's Nepalin. Wird aus den Knollen von Aconitinum ferox in ähnlicher Weise hergestellt, wie die oben beschriebenen deutseben und französischen Präparate. Enthält als Hauptbase \( \psi \)-Aconitin (60—70°/0), ferner 0,6—1,2°/0 Aconitin, 25—30°/0 \( \psi \)-Aconin, ausserdem nicht nüher bekannte amorphe Basen. Fein vertheiltes, schmutzig weisses Pulver, von brennendem, nicht bitterem Geschmack, alkalischer Reaktion. Löslich in 20 Th. siedendem Weingeist und aus dieser Lösung beim Erkalten Krystalle abscheidend, ferner in 100 Th. siedendem Aether, auch in 230 Th. Chloroform. Durch kone. Schwefelsäure wird es nicht gefürbt. Gegen Salpstersäure und schmelzendes Kali verhält es sich wie \( \psi \)-Aconitin.

V. + Japaconitin. Ist entweder eine Base sui generis oder mit Aconitie identisch.

Diese Unterschiede sind gegenwärtig, wo das Bestreben dahin geht, unsichere Gemische vom Arzueigebrauch auszuschliessen, nicht mehr aufrecht zu erhalten. Lediglich um das Verständniss für die historische Entwicklung der Aconitinfrage zu ermöglichen, mussten die einzelnen Präparate hier besprochen werden.

Heute unterscheidet man zweckmassig:

1) Aconitin. s) amorph, 2) Pseudaconitin. 3) Japaconitin. b) krystallisirt.

†† Aconitinum amorphum. Amorphes Aconitin. Aconitina (Brit. von 1885).
 Wird aus den Knollen von A. Napellus nach einer der sehon angegebenen (deutschen und französischen) Vorschriften dargestellt. Eigenschaften und Roaktionen bereits angegeben.

Darstellung nach Brit. 1885. Die gepulverten Knollen werden mit der doppelten Menge Spiritus (90 Proc.) bis zum beginnenden Sieden erwärmt, 4 Tage macerirt, alsdann bis zur Erschöpfung percolirt. Der Alkohol wird aus dem Auszuge abdestillirt, der letzte Rest im Wasserbade entfernt. Man nimmt alsdann den Rückstand mit dem doppelten Gewichte siedenden Wassers auf und filtrirt nach dem Erkalten. Man fällt die filtrirte Lösung unter schwachem Erwärmen mit Ammoniak und extrahirt den getrockneten Niederschlag mit Aether. Die ätherischen Auszüge werden abdestillirt, der Rückstand wird in schwefelsiture-haltigem Wasser gelöst und die filtrirte Lösung nochmals mit 2,5 proc. Ammoniak gefüllt. Der erhaltene Niederschlag wird mit wenig kaltem Wasser gewaschen, abgepresst und an der Luft getrocknet. (Brit. Pharm. 1885.).

<sup>1)</sup> Hierbei ist zu beachten, dass Pharm. Brit, von 1885 ein amorphes Aconitin aus den Knollen von A. Napellus aufgenommen hatte, welches von diesem Präparat völlig verschieden ist.

II. †† Aconitinum crystallisatum (Gall. Ergänzb.). Krystatlisirtes Aconitin. Aconitina (Brit.). C<sub>24</sub>H<sub>17</sub>NO<sub>11</sub> (?). Mol. Gew. = 645.

Darstellung. Man axtrahirt 1 kg. grobgepulverte Aconitknollen (von A. Napellus) zweimal mit je 2,5 kg Alkehol von 90 Proc., in welchem je 10 g Weinsäure aufgelöst sind, bei einer Temperatur von 50—60°C. und presst jedesmal scharf ab. Die Auszüge werden filtrirt; darauf destillirt man im Vacuum den Alkehol ab. Den Rückstand nimmt man mit etwa 500—700 ccm Wasser auf und filtrirt nach 2—3 Tagen von Fett, Harz etc. ab. Die filtrirte weinsaure Lösung wird zur Entfernung von Farbstoffen etc. dreimal mit je 300 ccm Aether ausgeschüttelt. Nachdem sie vom Aether getrennt ist, übersättigt man sie mit Natriumbikarbonat und schüttelt neuerdings dreimal mit je 300 ccm Aether aus. Von den filtrirten Etherischen Auszügen destillirt man im Wasserbade den Aether ab und nimmt den Destillations-Rückstand mit weinsäurehaltigem Wasser auf. Die saure Lösung wird wiederum mit Aether ausgeschüttelt, und falls sie stark gefürbt sein sollte, durch Thierkohle entfärbt. Dann übersättigt man mit Natriumbikarbonat und schüttelt nochmala dreimal mit Aether aus. Die vereinigten ütherischen Auszüge werden dreimal mit Wasser gewaschen, dann versetzt man sie mit dem gleichen Volumen Petroläther und überlässt sie der freiwilligen Verdunstung, werauf das Aconitin in Krystallen hinterbleibt (Gall.).

Die so erhultenen Krystalle verwandelt man durch Neutralisiren mit Bromwasserstoffsäure in das bromwasserstoffsaure Salz, krystallisirt dieses aus Wasser um und gewinnt aus demselben die Base durch Uebersättigen mit Natriumbikarbenat und Aussehütteln mit Aether wieder.

Eigenschaften. Farblose, säulen oder tafelförmige, gegen 188°C. (Ergänzb.), 189—190°C. (Brit.) schmelzende (Gall.: Schm. P. — 183°) Krystalle. In Wasser und in Petroläther nur wenig löslich, dagegen löslich in 24 Th. Alkohol von 90 Proc., 70 Th. Acther, 6 Th. Benzol, 3 Th. Chloroform; die Lösung ist linksdrehend, die wässerige Lösung reagirt alkalisch, schmeekt scharf, anhaltend brennend und kratzend, aber nicht bitter. Von konc Schwefelsäure und Salpetersäure wird es ohne Färbung gelöst; auch giebt es nicht die Reaktion mit Vanadin-Schwefelsäure, s. \(\psi\)-Aconitin. Wird das reine Aconitin mit Phosphorsäure eingedampft, so entsteht entweder kaine oder nur sehr schwach röthliche Färbung (vgl. Aconitin. german, S. 148). Von den allgemeinen Alkaloid-Reagentien erzeugen noch in verdünnten Lösungen Niederschläge: Phosphormolybdänsäure, Jod-Jodkalium, Kalium-Queckailberjodid (weiss), Kalium-Wismutjodid, Gerbsäure (weiss) und Goldchlorid (gelb), dagegen erst in koncentrirteren: Platinchlorid (gelb), Quecksilberchlorid (weiss) und Pikrinsäure (gelb).

Prüfung. 1) Es verbrenne, ohne einen wügbaren Rückstand zu hinterlassen.
2) Trocknet man 0,01 g Aconitin im Porcellanschälchen mit 5 Tropfen rauchender Salpetersünre auf dem Wasserbade ein, so hinterbleibt ein kaum gelblich gefärbter Rückstand, welcher erkaltet, durch Uebergiessen mit alkoholischer Kalilange (1=10) keine Violettfürbung annimmt. (Pseudaconitin, Veratin, Atropin.)

Einsäurige-Base; die Salze krystallisiren gut und sind nicht hygroskopisch.

†† Aconitinum nitricum crystallisatum, Aconitin-nitrat. Azotate d'Aconitine (Gall.). C14HcNO11. HNO3. Mol. Gew. = 708.

10 Th. gepulvertes Aconitin werden mit 100 Th. Wasser übergessen, alsdann neutralisirt man genau mit etwa 10 proc. Salpetersäure (wozu 3,5-3,6 g Salpetersäure von 25 Proc. erforderlich sind). Man dampft die Lösung im Wasserbade ein, worauf unter dem Schwefelsäure-Exsiccator Krystallisation erfolgt. Grosse, farblose, prismatische Krystalle, in 10 Th. siedendem Wasser löslich. Enthalten 31,10 Proc. Aconitin.

III. †† Pseudo-Aconitinum.  $_{\psi}$ -Aconitin. Pseudo-Aconitin. Nepalin. Napellin. (Wiggers.) Acraconitin. Pure Aconitine-Morson.  $C_{od}H_{40}NO_{12}$ . Mol. Gew. = 687.

Wird aus den Knollen von Aconitum ferox in der nämlichen Weise dargestellt, wie das krystallisirte Aconitin. Nur verwandelt man das durch Verdunsten der ätherischen Lösung erhaltene Alkaloid in das salpetersaure Salz, krystallisirt dieses aus Wasser

151

am und gewinnt aus demselben durch Zersetzen mit Natriumbikarbonat und Ausschütteln mit Aether die freie Base wieder.

Eigenschaften. Scheidet sich aus einer Mischung von Aether-Petroläther bei laugsamer Verdunstung in durchsichtigen Nadeln oder körnigen Krystallen aus, bei ruscher Verdunstung binterbleibt es als amorphe, sirupöse Masse. Enthält lufttrocken I Mol. Krystallwasser, welches bei 100°C. entweicht. In Wasser nur wenig löslich, die Lösungen reagiren alkalisch und sehmecken sehr brennend, aber nicht bitter. In Alkohol und Aether leichter löslich als Aconitin.

Von den allgemeinen Alkaloidrengentien fällen die verdünnte Lösung: Kalium-Quecksilberjodid, Jod-Jodkalium, Gerbsänre, Goldellierid. Nur die kone. Lösung wird durch Platinihlerid gefällt. Mit kone. Schwefelsäure und Phosphorsäure entstehen charakteristische Färbungen nicht (s. Aconitia.)

Einsäurige Base, von den Salzen krystallisirt nur das salpetersaure gut.

Reaktionen. 1) Dampft man 0,01 g ψ-Aconitin mit 5 Tropfen rauchender Salpetersäure im Porcellanschälchen auf dem Wasserbade ein, so hinterbleibt ein gelber Rückstand,
welcher beim Befeuchten mit alkoholischer Kalilauge purpurroth wird. 2) Wird 0,01 g mit
10 Tropfen kone. Schwefelsäure vorsichtig erwärmt, so entsteht auf Zusatz von 5 Tropfen
Vansdin-Schwefelsäure violettrothe Färbung. 3) Vermischt man im Silbertiegel 0,1 ψ-Aconitin mit 1 g gepulvertem Kalihydrat, verwandelt die Masse durch Zugabe von 2—3 Tropfen
Wasser in eine Paste und erhitzt mit kleiner Flamme zum ruhigen Schmelzen, so entbält
die Schmelze (aus der Veratrumsäure gebildete) Protocatechusäure. Löst man sie in Wasser
auf, fütrirt und säuert mit Salzsäure schwach an, so entsteht durch Zugabe von wenig Ferrichlorid blaugrüne Fürbung, welche durch wenig Natriumkarbonat in blau, durch mehr
Natriumkarbonat in roth übergeht.

†† Pseudo-Aconitinum nitricum.  $\psi$ -Aconitinuitrat.  $C_{16}H_{49}NO_{19}$ .  $HNO_1+3H_9O$ . Mol. Gew. = 804.

Wird wie das entsprechende Aconitinsalz durch Neutralisation von \( \psi \)-Aconitin mit stark verdüngter Salpetersäure erhalten. Farblose, dünne, langgestreckte Säulen oder secheseitige Plättchen. Löslich in 25 Th. Wasser. Enthält 85,44 Proc. \( \psi \)-Aconitin.

IV. †† Iapaconitinum. Aus japanischen Aconitknollen (von Aconitum Fischeri u. a.) können nach den im Vorhergehenden beschriebenen Verfahren amorphe und krystallisirte Präparate arhalten werden. Die chemische Kenntniss derselben ist überaus dürftig, ausserdem haben diese Präparate therapeutisch für die Praxis noch kein interesse.

Einkauf. Es empfiehlt sich, die Aconitin-Pritparate nicht lose vom Drogisten, sondern direkt vom Fabrikanten (z. B. Merck-Darmstadt) bez. Präparate in Original-Packung zu beziehen und sich genau angeben zu lassen, welcher Art das gelieferte Präparat ist, und wie seine medicinalen Höchstgaben sind.

Aufbewahrung. Sämmtliche Aconitin-Sorten sind unter den direkten Giften aufzubewahren. Die Recepte sind zweckmässig als Giftscheine zurückzubehalten.

Anwendung. Das Aconitin gehört zu den stärksten Pflanzengiften. Acusserlich auf die unverletzte Haut oder auf die Schleimhaut gebracht, erzeugt es Prickeln und Brennen, welchem später Gefühltesigkeit folgt. Resorption erfolgt auch bei äusserer Anwendung durch Haut und Schleimhaut, besonders leicht, wenn Verletzungen vorhanden sind. In Ferm von Salben und Linimenten bei Muskelrheumatismus und Neuralgien (besonders Trigeminus-Neuralgie) 0,1-0,2 Aconitin: 10,0 Fett. Cave: Hincingelangen in Wunden und auf die Schleimhaut des Auges. Innerlich setzt es die Pulsfrequenz und die Temperatur herab unter Abnahme der Sensibilität und der Reflexerregbarkeit. Grosse Gaben bewirken Erbrechen, Durchfall, Kriebeln auf der Haut, allgemeine Schwäche, Athemnoth. Der Tod erfolgt durch Respirationslähmung oder Herzstillstand. Innerlich als temperaturherabsetzendes Mittel bei Gelenkrhoumatismus, Neuralgien, nervösem Kopfschmerz, Zahn-

sehmerz, Ohrenschmerz. Subkutane Injektionen sind sehr schmerzhaft, bei diesen zweckmüssiger das Aconitinuitrat.

Dosirung. Die amorphen Aconitine besitzen weniger starke Wirkung als die krystallisirten. Da indessen die Zusammensetzung der amorphen Pritparate grossen Schwankungen unterliegen kann, so lassen sich für diese bindende Höchstgaben überhaupt nicht angeben. Es giebt amorphe Sorten, welche nur 1/200, aber auch solche, welche 1/2 des Wirkungswerthes des krystallisirten Aconitins besitzen, ja nenerdings sollen amorphe Präparate erhalten sein, welche die krystallisirten an Giftigkeit angeblich übertreffen.

Will man daher Aconitin überhaupt mit einiger Sicherheit gegen Arznei-Vergiftungen anwenden, so verordne man lediglich die krystallisirten Sorten, d. h. Aconitinum crystallisatum und y-Aconitinum crystallisatum bezw. deren Nitrate, für welche die gleiche Dosirung gilt.

Man sieht für einen Erwachsenen an als Höchstguben:1)

Aconitinum crystallisatum et nitricum pro dosi pro dos propos propos pro dos propos pro dos propos pro dos propos propos pro dos propos propos

Hierzu ist zu bemerken, dass  $\psi$ -Aconitin bei innerlicher Darreichung dem Aconitin etwa an Giftigkeit gleichsteht, während es bei äusserlicher Anwendung etwas kräftiger wirkt.

Für die Verwendung des Japaconitins liegt keine Veranlassung vor. Es empfiehlt sich unter allen Umständen, dass der Apotheker mit dem Arzte sich darüber verständigt, welches Präparat dispensirt werden soll. Die vorstehenden Ausführungen geben dem Apotheker eine hinreichende Information über die Aconitinfrace.

Die Ausscheidung des Aconitins erfolgt durch Harn, Koth und Speichel in unverandertem Zustande.

Pulvis Aconitini dilutus. Pondre d'Aconitine au centième (Gall). Aconitin-Verrelbung 1:100, Aconitini cryst. 1,0, Sacchari Luctis 96,5, Curmini 2,5. Das Aconitin wird mit einem Theil des Milchzuckers verrieben, dann setzt man den Carmin zu, verreibt bis zur homogenen Mischung und fügt unter weiterem sorgfültigen Verreiben den Rest des Milchzuckers in kleinen Antheilen zu.

Palvis Aconitini nitrici dilutus. Pondre d'azotate d'Aconitine (Gall.) au centième. Aconitini nitrici cryst. 1,0, Sacchari Lactis 96,5, Carmini 2,5. Im fibrigen wie das Vorige.

Granules d'Aconitine crystallisée (Gall.). Aconitin-Verreibung (1:100) 1,0 g [oder an deren Stelle 0.01 g Aconitin crystall.: 0,99 g Sacchari Lactis]. Sacchari Lactis 3,0, Gummi arabici 1,0, Mellis depurati q. s. Für 100 granules, welche roth zu färben sind. 1 Granule = 0,0001 g Aconitin.

Granules d'azotate d'Aconitine (Gall.). Aconitineitrat-Verreibung (1:100) 1,0, Sacchari Lactis 3,0, Gummi arabici 1,0, Mellis depurati q. s. filr 100 granules, welche roth zu fürben sind. 1 Granule = 0,0001 g Aconitineitrat.

Unguentum Aconidini. (1:50 bis 100), Rp Aconidini cryst. 0,1—0,2 Spiritus q a. Adipis 10,0.

D. sub sigilio veneni.

Injectio Acontitui.

Rp. Acontini nitrici 0,001

Aquae destillatae 19,0

 Zur subkutanen Injektion. 1 Spritte = 0.0001 g Acoultiunitrat. Pilulae Aconttini à 0,0001 g.

Rp. Aconttini orystali (vel nitrici) 0,005
Rudiula Liquiritiae
Succi Liquiritiae
As \$,0.

Fiant pilulae 50. S. 8-6 Price unglich Jode

Pille enthalt 0,0001 g Acontsin oder Acontsinnitrat

Unguentum Aconttinae (Brit.)

Enguestum Aconttinae (Brit.)

Rp. Acoustini crystalliauti 0,5

Acidl oleraici 4,0

Adipia 20,5.

<sup>1)</sup> Man beachte indess, dass auch die krystallisirten Sorten je nach der Provenienz noch verschiedene Giftigkeit besitzen. Der Arzt wird also gut thun, mit erheblich kleineren Dosen zu beginnen.

## Aconitum.

Gattung der Ranunculaceae - Helleboreae.

1. Aconitum Napellus L. Heimisch in Europa (Gebirgswälder Deutschlands, Alpen, Pyrenäen etc., England, Skandinavica), Asien (Sibirien, Himalaya), Nordamerika. Namen: 1) von dem kappenförmig vergrösserten Keichblatt: Eisenhut, Sturmhut, Heimkraut, Mönchskappe etc. 2) von den zu Nekturien umgewandelten Kronblättern: Täuberle im Nest, Venuswagen, Taubenkutsche, blaue Elstern etc. 3) von der Giftigkeit: Giftblume, Teufelswurz, Ziegentod etc.

Verwendung finden:

† Der Knollen: Tuber Aconiti (Germ. Helv.). Radix Aconiti (Austr. Brit.). Radix Napelli. Radix Contrajervae germanicae. Apollonienwurzel. Binue Wolfswurz. Fuchswurz. Giftwurzel. Möuchswurz. Teufelswurz. Aconitum (U-St.). Racine d'Aconit (Gall.). Aconite Root.

Die Droge besteht aus 2 (selten 3) rüben- oder knollenförmig angeschwollenen Wurzeln, die oben durch einen kurzen Querast verbunden sind. Sie sind getrocknet stark ranzelig, dunkelgraubraun und zeigen nur spärliche, am Grunde ebenfalls meist etwas angeschwollene Nebenwurzeln. Der eine (bei drei der mittlere) Knollen trägt den Stengel und ist bei der blübenden Pflanze schon stark geschrumpft. Er sollte vor der Verwendung entfernt werden, wenn schon es von den Pharmakopöen nicht ausdrücklich gefordert wird. Der andere, für das nächste Jahr bestimmte Knollen trägt an der Spitze eine starke Knospe. In der treckenen Droge sind beide Knollen meist auseinander gebrochen.

Der Querschnitt der Droge ist weiss, oder meist mehr oder weniger grau. Er lässt innerhalb der dieken Rinde das sternförmige Cambium erkennen, welches das Holz und das breite Mark umschliesst. Innerhalb der Spitzen des Cambiulsternes liegen die kleinen, in einem Winkel angeordneten Holzbündel, in den Buchten dazwischen zuweilen ebenfalls kleine Bündel. In der Rinde ist das Phloëm in zahlreiche kleine Bündel vertheilt. Die reichlich im Parenchym vorhandenen Stürkekörner sind bis  $18\,\mu$  gross, rusdlich oder durch gegenseitigen Druck kuntig.

Die Knollen schmecken aufangs süsslich, dann kratzend, den Hals zusammen-

schnürend und würgend scharf.

Man sammelt sie von der blühenden, wildwachsenden Pflanze, einmal, weil man annimmt, dass sie zu dieser Zeit am gehaltreichsten sind, dann aber auch, weil man sie dann am leichtesten von denen anderer Arten zu unterscheiden vermag. Das Trocknen muss an einem nicht über 30°C, warmen Ort und schnell geschehen, um ein Verderben der saftreichen Knollen zu vermeiden. Sie kommen meist aus den Schweizer Alpen in den Handel. Als wichtigsten Bestandtheil enthält die Droge einige Alkaloide, die zum Theil amorph, zum Theil krystallieisch erhalten werden. Der Gesammtgehalt beträgt nach Kellen: 0,97°/<sub>0</sub>—1,28°/<sub>0</sub>, wevon etwa <sup>5</sup>/<sub>6</sub> krystallieisch und <sup>1</sup>/<sub>6</sub> amorph ist (Vgl. auch Aconitin.)

Zur Gehaltsbestimmung werden nach Keller 25,0 g der gepulverten Droge mit einem Gemenge von 100,0 g Aether und 25,0 g Chloroform in einem mit Korkstopfen verschlossenen Arzneiglase von etwa 300,0 g Inhalt 5—10 Minuten unter wiederholtem kräftigem Emschätteln macerirt, dann 10,0 g Ammoniak hinzugefügt, und sofort einige Minuten kräftig geschättelt. Dann lässt man eine halbe Stunde unter wiederholtem Umschätteln stehen, fügt 30,0 g Wasser zu und schüttelt wieder einige Minuten kräftig. Das Pulver hat sich dann soweit zusammengeballt, dass man 100,0 g der Aether-Chloroformläsung abgiessen kann, wenn nöthig durch ein Wattebäuschehen. Die Lösung bringt man in einen Scheidetrichter, schüttelt sie dreimal mit 25, 15 und 10 ccm 1% Salzsäure auf und überzeugt sich bei einigen Tropfen der dritten Ausschüttelung, die man in einem Chrigläschen auffängt, durch Zusatz eines Tropfens von Mexen's Reagens, dass alles Alkaloid ausgeschüttelt ist, indem keine Trübung mehr in der Flüssigkeit entsteht. Sollte das noch der Fall sein, so hat man das Ausschütteln mit 1% Salzsäure fortzusetzen, bis keine Trübung mehr erscheint. Die vereinigten wässrigen Lösungen bringt man wieder in einen Scheide-

trichter, macht mit Ammoniak alkalisch und schüttelt wiederholt mit kleinen Mengen Aether aus, so lange, bis einige Tropfen der wässrigen Lösung nach vorsichtigem Ansäuern mit Merke's Reagens keine Trübung mehr geben, also alles Alkaloid in den Aether übergegangen ist.

Von der ätherischen Lösung destillirt man den Achter aus einem tarirten Kolben ab und trocknet den Rückstand im Wasserbade oder im Trockenschrank bis zum konstanten Gewicht aus. Die gefundene Menge mit 5 multiplicirt, giebt den Procentgehalt an Alkaloid. — Um den Alkaloidgehalt auch noch durch Titration festzustellen, löst man den Rückstand in 5—10 ccm säurefreien, absolutem Alkohol, setzt Wasser bis zur beginnenden Trabung hinzu und titrirt unter Benutzung von Hämatoxylin als Indikator mit ½0-Normal-Salzsäure. 1 ccm ½10-Normal-HCl = 0.0647 g Aconitin (die Formel von Dunstan und Inck CaghasNO<sub>12</sub> zu Grunde gelegt).

Verwechselungen. Als Verwechselungen kommen die Knollen der anderen bei uns heimischen, blaublühenden Aconitumarten in Betracht:

Aconitum Stoerkeanum Rehbeh. hat normal an jeder Seite des den Blütbenschaft tragenden Knollens einen Tochterknollen. Die Strahlen des Cambiumsternes sind etwas stumpfer.

Aconitum variegatum L. hat kicinere, dickere Knollen.

Durchgreifende anatomische Unterschiede zwischen diesen Arten und Aconitum Napellus existieren nicht.

Aufbewahrung und Verarbeitung. Da die Aconitknollen den Nachstellungen von Insekten (Tinca zeae) ausgesetzt sind, so ist es von Vortheil, sie nach sorgfältiger Säuberung für einige Stunden in ein Gefäss zu bringen, in welchem man Aether oder Chloroform verdunsten lässt und hierauf scharf nachzutrocknen. Man bewahrt sie in gut schliessenden Blechgefässen, das Pulver in Flaschen aus gelbem Glase, in einem trocknen Raume in der Reihe der starkwirkenden Mittel auf.

Beim Pulvern der Knollen darf der Arbeiter die üblichen Vorsichtsmassregeln (Verbinden des Gesichts) nicht ausser Acht lassen.

Anwendung. Man verwendet die Knollen selten, zondern entweder die daraus dargestellten galenischen Präparate oder das Aconitin. Vorkommenden Falls giebt man sie im Infusum oder in Pillen oder Pulvern.

Hochstgaben. 0,1 pro dosi, 0,5 pro die (Austr., Germ., Helv.).

Ucher Wirkung etc. vgl. Aconitin.

† Das Blatt. Folium Aconiti (Helv. Gall.). Herba Aconiti caerulei. Herba Contrajervae germanicae. Herba Napelli. Eisenbutkrant. Bohnenkrant. Hundstod. Tenfelskrant. Würgling.

Die Blätter sind fast kahl, oberseits dunkelgrün, unterseits beller, tief handförmig-5-7theilig, die mittleren, im Umrisse mehr oder weniger mutenförmigen Blättehen tief dreispaltig und ihr mittlerer Theil wieder dreispaltig, die seitlichen einfach oder zweispaltig, die Seitenblättehen weniger eingeschnitten; alle Zipfel lineal bis lineallanzettlich, oft sichelförmig gebogen; ziemlich variabel. Die von der blühenden Pflanze gesummelten Blätter sollen nicht über ein Jahr aufbewahrt werden. 5 Theile frischer Blätter liefern einen Theil trockene.

In Deutschland und Oesterreich ist Folium Aconiti längst veraltet, dagegen werden aus demselben in England, Frankreich und in Belgien noch jetzt Präparate hergestellt, welche etwa sechs Mal so schwach sind, als die aus den Knollen bereiteten, sodass bei ärztlichen Verordnungen aus jenen Ländern Vorsicht geboten ist. Dasselbe gilt für über 25 Jahre alte Recepte aus Deutschland.

Hochstgabe 0,1 pro dosi, 0,5 pro die (Helv.).

Der Alkaloidgehalt der Blätter beträgt nach Kellen 0,18-0,21 Proc. Das Alkaloid soll mit dem der Knollen nicht identisch sein.

 $<sup>^{1)}</sup>$ Es ist schr<br/> zu beachten, dass Bohnenkraut für Küchenzwecke Satureja hortensi<br/>s $L_{\rm c}$ ist.

155 Aconitum.

† Extractum Aconiti radicis. Ph. Austr. VII. Sturmhutwurzel-Extrakt: 100 Theilo Sturmhutwurzelpulver werden mit verdünntem Weingeist (68 Vol. Proc.) durchfeuchtet, nach einer Stunde in den Verdrüngungsapparat gebracht und mit 200 Th. verdünntem Weingeist übergossen; nach 48 Stunden lässt man abtropfeln, verdrängt mit 600 Theilen verdünntem Weingeist, destillirt den Weingeist ab und dampft zu einem dicken Extrakt ein. — Die Ausbeute beträgt durchschnittlich 18,5 Proc.

Grösste Einzelgabe 0,03 g; grösste Tagesgabe 0,12 g.

Die Ph. Hung, lasst das dicke Extrakt mit Dextrin zur Trockene bringen.

† Extractum Aconiti. Ph. Germ II. Eisenbutextrakt. 100 Th. Knollen werden mit 200 Th. Weingeist (90 Vol. Proc.) und 150 Th. Wasser sechs Tage, nach dem Auspressen nochmals mit 100 Th. Weingeist und 75 Th. Wasser drei Tage kalt ausgezogen und die abgeprossten Flüssigkeiten in ein dickes Extrakt verwandelt. - Ausbeute 16-20 Proc. (nach DIETERICH 30 Proc.).

Grösste Einzelgabe 0,02 g; grösste Tagesgabe 0,1 g. † Extractum Aconiti duplex. Ph. Helv. III. 200 Th. Eisenhutknollenpulver werden mit einer Lösung von 2 Th. Weinsäure in 30 Th. Weingeist und 60 Th. Wasser befeuchtet and im Percolator mit einer Mischung von 2 Th. Wasser und 1 Th. Weingeist erschöpft. Die zuerst absliessenden 160 Th. werden für sich aufgefangen, die übrigen Auszüge auf 40 Th. eingedampft und dem ersten zugemischt. Das Gemisch wird allmählich und unter Schütteln mit 200 Th. Weingeist gemischt und nach 48 Stunden vom Bodensatz klar abgegossen. Der letztere wird unter gelindem Erwärmen in 20 Th. Wasser gelöst und neuerdings mit 60 Th. Weingeist ausgefüllt. Nach 24 Stunden wird filtrirt und das Filtrat mit dem zuerst Abgegossenen gemischt, der Gehalt an Trockensubstanz bestimmt und mit der nötkigen Menge Reisstärke zur Trockne gebracht, dass 100 Th. trockenes Extrakt erhalten

werden. Höchstgaben: pro dosi 0,005, pro die 0,015.
† Extractum Aconiti fluidum. Ph. Helv. III. 100 Th. Eisenbutknollenpulver werden mit einer Lösung von 1 Th. Weinsäure in 10 Th. Glycerin, 15 Th. Weingeist und 20 Th. Wasser gleichmässig befeuchtet und in einem Percolator mit einer Mischung von 2 Th. Wasser und 1 Th. Weingeist erschöpft. Die Auszüge werden lege artis zu einem Fluidacktrakt von 100 Th. verurbeitet.

Höchstgaben: pro dosi 0,01, pro die 0,03.

\* Extractum Aconiti. Ph. of the U-St., Extract of Aconite, wird aus den gepulverten Knollen durch das Verdrängungsverfahren mittelst Weingeist von 94 Vol. Proc. gewonnen; es ist ein dickes Extrakt.

Ausserdem führt diese Pharmakopoe ein

† Extractum Aconiti fluidum, welches durch Erschöpfen der Aconitknollen mittelst einer Mischung von Weingeist (94 Vol. Proc.) und Wasser im Verhältniss von 750: 250 ccm im Percelator hergestellt wird und in 1000 com die löslichen Bestandtheile aus 1000 g der

Knollen enthalt.

† Extraction Aconiti sicosm lasst die Ph. Austr. durch Eintrocknen des dicken Extraktes mit einer gleichen Gewichtsmenge Milchzucker bei gelinder Warme und Ersatz des Gewichtsverlustes durch Milohzueker herstellen. Das Deutsche Arzneibuch schreibt vor: 4 Th. Extrakt mit 8 Th. Süssholzpulver im Dampfbade völlig auszutrocknen und der zerriebenen Masse soviel Süssholzpulver zuzumischen, dass das Gesammtgewicht 8 Th. beträgt

Die trockenen, narketischen Extrakte gehören zu den Recepturerleichterungen; man bedient sich ihrer zu Pulvermischungen und verabfolgt diese in Stöpsolgläsern, abgethollte Pulver in Wachskupseln. Das Praparat der Ph. Austr. hat den Vorzug, dass es infolge

seiner Löslichkeit auch zu flüssigen Arzneien Verwendung finden kann.

† Tinctura Aconiti. D. A. III. Akonitinktur. Eisenhuttinktur. Teinture d'aconit. Tincture of aconite. Zu bereiten aus 10 Th. grob gepulverten Aconitinollen, 100 Th. rerdünntem Weingeist (68 Vol. Proc.). Braungelbe Tinktur; Geschmack schwach bitter. dana pachhaltig brennend kratzend. Spec. Gew. 0,907-0,910.

Grüsste Einzelgabe 0,5 g; grüsste Tagesgabe 2,0 g.

† Tinctura deceniti radicis. Ph. Austr. Sturmhutwurzeltinktur. Gepulverte Sturmhutwurzel 10 Th., verdünnter Weingeist (68 Vol. Proc.) 120 Th. Man feuchtet das Pulver mit wenig Weingeist an, und übergiesst nach einer Stunde im Verdrängungsapparat mit verdünntem Weingeist, sodass die Masse bedeckt ist; nach 48 Stunden lässt man abtröpfeln unter zeitweiligem Nachgiessen des noch übrigen Weingeistes. Das Gewicht der erhaltenen Tinktur soll 100 Th. betragen.

Grösste Einzelgabe 0,5 g; grösste Tagesgabe 1,5 g. † Tinctura Aconiti. Ph. Hung. Wird in dem Verhältniss I:5 hergestellt. † Tinctura Aconiti tuberis. Ph. Helv. III. Aus 100 Th. Eisenbutknollenpulver, 1 Th. Weinstance und Alkohol durch Percolation bergestellt. Das Gewicht des Percolats betrage 1000 Th

Hochstgaben: pro dosi 0,25; pro die 1,0.

† Tinctura Aconiti herbas recentis. Ph. Helv. III. Aus gleichen Theilen frischer zerstossener Blätter und Weingeist durch schttägige Maceration, Abpressen etc. hergestellt. Tinctur des Erganzb. Herba eum tubere 5. Alkohol 6.

Höchstgaben: pro desi 1,0; pro die 3,0.

† Tinctura Aconiti. Ph. Brit. Aus Aconitknollen (Pulv. 40) 50 g sind mit verdünntem Weingeist durch Verdrüngung 1000 com Tinktur zu hareiten.

† Tinctura Aconiti. Ph. of the U-St, Aus 350 g Aconitknollenpulver, das mit 200 ccm einer Mischeng von 700 ccm Weingeist (94 Vol. Proc.) und 300 ccm Wasser befeuchtet, 24 St. stehen bleiben soll, werden im Verdrängungswege 1000 ccm Tinktur bereitet.

Tinctura Aconiti acida, Man mischt 20 Th. Tinctura Aconiti mit 1 Th. verdünnter

Schwefelsaure.

Tinctura Aconiti aetherea stellt man durch achttigiges Ausziehen von 1 Th. Aconitknollen mittelst S Th. Aetherweingeist, oder bei Bedarf durch Auflösen von 1,0 Extractum

Aconiti in 5,0 verdünntem Weingeust, Hinzufagen von 45,0 Aetherweingeist und Filtriren her.

In der Homöopathie ist Aconit wohl das wichtigste, am meisten gebrauchte Arzneimittel und wird hier besonders bei fieberhaften Erregungen angewendet, "his man weise, mit welcher Krankheit man es zu thun hat". Im Gebiete des Deutschen Reichs

darf es über die dritte Verdünnung hinaus in Handverkauf abgegeben werden.

Linimentum Aconiti. Ph. Brit. Liniment of Aconite. 100,0 g grob gepulverte Aconitknollen zieht man drei Tago hindurch mit 100 ccm Weingeist (90 Proc.) aus, bringt
in den Verdrängungsapparat, lässt in ein 5,0 g Kampher enthaltendes Gefäss abtropfen und
giesst solange Weingeist auf, bis man (einschliesslich Kampher) 150 ccm gesammelt hat.

Guitae edontalgicae. Magtror.  Bp. Theturse Acoulti Chloroformii 51 1,5 Tincturse Henzols 5,0.  Ani Watte in den bohlen Zahn situuführen. Linimentum Acoulti et Chloroformii compositum (New-Yorker Formel).  Bp. Tincturse Acoulti 4,0 ccm Chloroformii 4,0 Spiritus cumphorati 4,0 Chir Thymi 1,0 Linimenti saponati 64,0	Plulae Aconiti Deverous.  Rp Extracti Aconiti 0,5  Eadicis Gebianna 1,0  Conservae Recardum q. a.  Fin to Fillen. Morgens und Abenda je eine Pille.  Pilulae dialyticae. Bonyman.  Rp. Natrii milicie sieci 2,5  Extracti Colchici 1,5  Extracti Aconiti 1,0  Natrii benzolci 5,0  Saponia medirati 5,0  Für 100 Pillen. Täglich steigend t—2—3—4 Pillen.  Tinctura asticholerica. Funnessum.
Linimentum dialyticam actheroum. BONIERE  Rp. Tincturne Aconitl 25,0 Tincturne Armiche 5,0 Actheris needlei 70,0.	Rp. Tincturse Alogs 1,0 Tincturse 0;ill 2,0 Spiritus (70 l'roc.) 2,0 Tincturse Accelli 4,0 Viertelständlich 15—20—30 Tropten.
Ze Einreibungen.  Mixtura anaesthetica. Guinnac na Mossy.  Rp. Theturae Acontit 20,0  Mixturae pleoso-balanmione 10,0  Chloroformii 5,0.  Zum Einreiben des Zahnfleisches.	Enguentum Aconiti. Torrauli.  Rp. Extracti Aconiti 2,0 Adipis 8,0 Zum Einreiben.  Unguentum Aconiti ammoniacatum. Turrauli.  Rp. Extracti Aconiti 2,0
Bixtura antignatrulatea. Fixmano.  By. Timeturae Aconiti 5,0 Natril bicarbonici 5,0 Magnesii sulfurici 45,0 Aquae destiliatoe 150,0 Zweintindlich einen Essköfel.	Adipis 12,0 Liquoria Ammonii canat. gtt. XV. Enguentum antineurolylcum. Gray. Rp. Tincturae Aconiti 1,0 Chleroformii 1,0 Adipis 5,0.

Extrakt-Radix, Zahnmittel von Schort in Frankfurt a. M., ist ein weingeistiger

Auszug aus Fol. Aconiti und Fol. Paridis.

Mixtura antharthritica von Roll in Amsterdam ist eine Abkochung von Spec. lignor, mit Tet. Aconiti, Tet. Valerianae und Tet. Opii croc.

Neuraline, ein amerikanisches Mittel, enthielt Aconit- und Opiumtinktur, Chloroform and Pfefferminzol.

Vin antarthritique p'Anduran ou de Rochelle ist Melagawein mit Vin Colchici, Tet. Aconiti und Tet. Digitalis.

II. Aconitum ferox Wallich. Heimisch im nördlichen Ostindien, in den Vorbergen und der subalpinen Region des Himalaya.

† Verwendung finden ebenfalls die Knollen (Gall.), aus denen die Eingebornen ein Pfeilgitt bereiten: Indian Aconit root, Bish. 1) Bikh. Ativisha, Bachnag, Vashanavi. Die schwarz-

<sup>1) &</sup>quot;Bish" heisst "Gift", unter diesem Namen gehen in Indien auch die Knollen anderer Arten und auderer Pilanzen, nach Europa gelangen nur die der oben genannten Art-

braunen Knollen sind grüsser und dicker als die der bei uns heimischen Arten, rübenförmig, unten gewöhnlich abgebrochen. Sie enthalten Nepalin (Pseudaconitin) und andere amorphe Alkaloide. Man sell in Eegiand zuweilen aus ihnen Aconitin darstellen. Die Droge hat Aufnahme in die Ph. Gail, gefunden. 1866 ist eine Verwechslung der Droge mit Stipites Jalapae vergekommen.

III. Aconitum Fischeri Reichenbach. In Japan. Diese Art liefert, vermutblich mit Aconitum uncinatum L. die kleinen japanischen Knollen (Kusa-uzu), die zuweilen nach Europa gelaugen. Der Querschnitt ist einigermassen charakterisirt durch die reichliche Ausbildung sekundärer Holzbündel. Sie enthalten Japaconitin.

# Adeps suillus.

Adeps sufflus (Germ. Helv.). Adeps (U-St.). Adeps (Brit.). Axungia Porel (Austr.). Axunge (Gall.). Schmalz. Schweinefett. Graisse de pore. Sain doux. Lard. Hogslard.

Allgemeines. Das Schwein, Sus Scrofa, var.: domestieus L., sondert in seinem Organismus zwei Fettschichten ab. Die eine, direkt unter der Haut liegende (Speck oder Lardum) ist von weicherer Konsistenz, die andere, im Inneren der Bauchhöhle am Netz, an den Nieren und an anderen Organen dicke Schichten bildend (Lendenfett, Flomen, Fliessen, Liesen, Schmeer), ist von härterer Konsistenz. Nur dieses letztere Fett (sog. Nierenfett) soll pharmaceutische Verwendung finden. Zweckmässig bereitet der Apotheker seinen Bedarf an Fett für die Receptur selbst. Er kauft zu diesem Zwecke beim Schlächter das Nierenfett oder den Schmeer frisch geschlachteter, gesunder Schweine, welches übrigens nicht gesalzen sein darf.

Darstellung. Man entfernt von den möglichst frischen Fettmassen die blutigen Stellen und grösseren Häute, wäscht das Fett sorgfültig in kaltem Wasser, zerschneidet es in kleine Würfel [grössere Mengen lässt man durch eine Fleischhackmaschine gehen], die man durch Stossen im Mörser oder durch Zerhacken oder Zerreiben in eine breiartige Masse verwandelt, und arhitzt diese im Wasserbade und zwar in einem Geflisse aus Porcellan, Steingut, Zinn oder emaillirtem Eisen. Nachdem das ausgeschmolzene Fett sich geklärt hat, kolirt man unter mössigem Druck und lässt unter Umrühren erkalten. Aus den Grieben kann man durch Erhitzen über freiem Feuer und heisse Pressung eine weitere Menge geringwerthigeren Fettes gewinnen. Die ausgepressten Grieben können dann in die Feuerung gethan werden.

Um das Wasser aus dem Fett möglichst vollständig zu entfernen, lässt man dieses 1-2 Tage gut bedeckt bei etwa 60° C. stehen, und giesst alsdann die klare Fettschicht von dem Wasser, welche sich nunmehr vollständig abgesetzt hat, vorsichtig ab. Das für die Receptur bestimmte Fett ist zweckmässig durch ein getrocknetes Filter zu filtriren.

Nimmt man das Ausschmelzen über freiem Feuer vor, so muss man der Fettmasse, damit das Fett einen Bratengeruch nicht annimmt, etwas Wasser zusetzen, auch während der ganzen Zeit des Erhitzens die Masse bestündig umrühren.

Handelswaare. Das gewöhnliche Schweineschmalz des Handels kommt vorzugsweise aus Amerika und ist in der Regel nicht durch Schmelzen, sondern durch kalte Pressung dargestellt. Es ist ferner nicht blos aus dem Nierenfett, sondern auch aus dem Speckfett gewonnen, und endlich ist es gerade gegenwärtig sehr häufig durch pllanzliche Zuthaten (Baumwollsamenöl) verfälscht. Aus diesem Grunde ist die Selbstdarsteilung deingend zu empfehlen.

Eigenschaften. Eine weisse, last geruchlese, fettige Masse, welche, wenn sie geschmolzen wird, an der Oberfläche in eigenthümlichen Willsten erstarrt. Im Sommer ist sie von musartiger, im Winter von festerer Konsistenz. Davon abgeschen hängt die Konsistenz des Fettes ab von der Rasse des Schweines, von der Jahreszeit und von dem

Gesundheitszustande. Der Schmelzpunkt kann von 36-42° C. wochseln, für gutes Fett liegt es gawöhnlich bei etwa 40° C. Das spec, Gewicht des Fettes ist bei 15° C. = 0.931 - 0.932. bei  $100^{\circ}$  C. = 0.861 - 0.862.

Schweineschmalz ist in Wasser unlöslich, in Alkohol (90 Proc.) schwerlöslich, dagegen wird es in der Warme leicht und klar gelöst von Aethor, Benzin, Chloroform, Schwefelkohlenstoff, Amylalkohol,

Chemisch ist es ein Gemisch von Oelsäureglycerinäther, Palmitinsäuregly erinäther und Stearinsäureglveerinäther. Die Jodzuhl des selbst ausgelassenen Fettes ist 48-60. bei dem Handelsschmalz steigt sie gegenwärtig bis 66. Die Köttstorpen'sche Verseifungsgahl ist 196-198,

Prafung. 1) Es ricche auch beim Ausstreichen einer Probe auf den Handrücken nicht ranzig und besitze auch keinen ranzigen Geschmack. 2) Wird eine grüssere Probe geschmolzen, so soll ein klares, nur schwach gelbliches Liquidum sich ergeben. Wasser würde sich in Tropfen absetzen, mineralische Beimengungen würden als Niederschlag zu Boden sinken. 3) 10 g Schweineschmalz sollen zur Neutralisation der freien Fettsäuren nicht mehr als 4,46 ccm 1/10-Normal-Kalilauge verbrauchen, d. h. der Säuregrad soll nicht höher als 2,5 sein. (s. unter Olca).

Prüfung auf Baumwollsamenöl.

a) Nach Becnt. 10 ccm des filtrirten Schmalzes werden mit 5 ccm Becnt'scher Lösung') vermischt und îm Wasserbade 1/4 Stunde lang unter öfterem Umrühren erhitzt.

Lösung ') vermischt und im Wasserbade '/4 Stunde lang unter öfterem Umrühren erhitzt. Eine eintretende rothe, braune oder schwarze Färhung weist auf Anwesenkeit von Baumwollsamenöl hin. Reines Schweineschmalz bleibt unverändert. — Durch Ueberhitzen verliert das Baumwollsamenöl die Eigenschaft, die Beent'sche Silberlösung zu redueiren. Ueberhitztes Baumwollsamenöl wird demnach von Bezun's Reagens nicht angezeigt.

b) Nach Welmann's. Man löse 1 g des geschmolzenon und filtrirten Fettes in 5 ccm Chloroform, füge 2 ccm einer Lösung von Phosphormolybdänsäure oder 2 ccm einer Lösung von phosphormolybdänsaurem Natrium und einige Tropfen Salpetersäure hinzu, schättele kräftig durch und lasse absetzen. Bei Anwesenheit von Baumwollsamenöl färben sich die oberen Schichten der Mischung — infolge Reduktion der Molybdänsäure— grün. Auf Zusatz von Ammoniak geht die grüne Färbung in Blau über. Die Reaktion zeiet auch überhitztes Baumwollsamenöl an. andererseits aber bewirken andere sehr tion zeigt auch überhitztes Baumwollsamenöl an, andererseits aber bewirken andere sehr geringe Verunreinigungen unorganischer und organischer Natur Grünfürbung, so dass die

Reaktion nicht als absolut zuverlässig gelten kann.
c) Das specifische Gewicht — mit der Köme'schen Spindel bestimmt — sei bei 100°C, nicht höher als 0,862. Bei Gegenwart im Baumwollsamenol ist das spec. Gewicht

betrachtlich erhöht (s. Olea).

d) Die Judzahl nach Hert (s. Olea) sei bei dem Schmalz der Officinen nicht höher als 60, bei dem Schmalz des Handels nicht höher als 66.

Aufbewahrung. Das für die Receptur bestimmte Schweineschmalz wird zweckmässig in saubere, trockne Flaschen bis zur gänzlichen Füllung filtrirt, worauf diese nach dem Erstarren des Fettes mit Kork dieht geschlossen werden. Grössere Vorräthe bewahrt man in Gefüssen aus Porcellan auf. Gefüsse aus Holz, Steinzeug und Thon sind unzweckmässig, weil sie sich mit Fett vollsaugen und den ganzen Vorrath zum Ranzigwerden disponiren.

Um das Fett vor dem Ranzigwerden möglichst lange zu bewahren muss es zunächst an sich frisch sein, bei der Bereitung völlig wasserfrei gemacht und später in möglichst voll gefüllten Gefässen vor Licht und Luft geschützt an einem kühlen Orte aufbewahrt werden.

Anwendung. Schweineschmalz ist die Grundlage zahlreicher Salben und Pomaden, ferner die Grundlage von Seifen und Pflastern. Im nicht ranzigen Zustande wirkt es auf die Haut nicht reizend ein, ranziges Fett kann bei empfindlichen Personen schwere Hautentzündungen hervorrufen.

Mit Benzoëharz oder Benzoësäure praparirtes Schweineschmalz soll dem Ranzigwerden längere Zeit widerstehen, daher die Bereitung von benzolnirtem Schmalz:

<sup>1)</sup> Becen's Lösung: 1,0 g Argenti nitrici, 200,0 g Spiritus (96 Proc.), 40,0 g Aetheris, 0,1 g Acidi nitrici.

Adeps benzoatus. (Brit., Germ.) Benzoeschmalz. A) Brit.: 100 Th. frisches Schweineschmalz werden im Wasserbade mit 3 Th. Benzoe (grobes Pulver) unter Umrühren 2 Standen digerirt und kolirt. B) Germ.: I Th. sublimirte Benzoesaure wird m 99 Th. Schweineschmalz unter Erwärmen auf dem Wasserbade gelöst.

Adeps benzonatus. (Heiv. U-St.) 100 Th. frisches Fett (oder 100 Th. frisches

Fettgewehe) werden im Wasserbade geschmolzen und unter Umrühren mit 2 Th. grob-gepulverter Benzoe, welche in ein Leinwand-Sückehen eingebunden ist (2 Stunden U-St.)

digerirt, dann kolirt.

Axungla Porci benzoata. (Austr.) 100 Tb. Fetz werden mit 4 Th. grobgepulverter

Benzoë unter Umrühren 2 Stunden lang digerirt, dann kolirt.

Axonge benzolnie. (Gall.) 1 kg geschmolzenes Pett, 5 g Benzoltinktur (1+5) bis zum Erkalten rühren.

Adeps balsamicus (Dict. M.) lip. Adiple sullil recentle 100,0 10.0 Balanmi tolutani Actheria 5.0 Natrit sulfuriel sieci plv. 10,0.

Wenn das geschmolzene Fett so welt abgekthet let, dass es sich trübt, fügt man den in Aether gelesten Baham und das Natriumsulfat hinzu, erwärmt, allmildieb ateigernd, I Stunde im Wasserbade und filtrirt durch Filtrirpapier im Dampftrichter.

Adeps oleatus. Rp. Olei Olivarum 50,0 Adipla suilli 200,0, Schmeisen, mischen und bis zum Erkalten rühren.

Adops viridis sen viridatus, Rp. Adipls suilli 1900,0 Chlorophylli (SCHUTZ.) 2,0. Man löst letzteres itt dem geschmolrenen Fett.

Butgrum enneringm.

Unguentum potabile. Krebsbutter. Rp. Sobl taurini Adiple benzoatl 450,0 Radicis Alkannae 2,5. Its Dampfhade I Stunden su digeriren, dann zu holiren. Oder:

Alkannini

1000,0 Adipin sulli durch Digeriren im Dampfhade zu lösen.

### Adeps saponaceus.

Steading Steading.

Hp. Adipis suilli Liquoria Natrii caustiel (1,17) 100,0 100,0 Aquae destillatae Epiritus (90 Proc.)

Man erwarmt das Fott bix sum beginnenden Schmelsen, rührt die Mischung aus Lauge und Wasser, zum Schluss den Alkohol hinzu und verrührt gut. Eine in der Dermstologie gobrauchte Setten-Salba.

> Unguentum simplex (Austr.), Rp. Adlpis sulli 200,0 Cerne albas 50.0.

Unguentum simplex. UNVA. Rp. Adipis benzonti 20,0 Olel benzonti 10,0

Nicht durch Schmelsen, sondern durch Reiben zu mischen.

Enguentum refrigorana. Uxxa.

12,0 Rp. Unguenti simplicia Unxa Aquae Rosae Aquae Aumatil florum 65 2,0 Langlini pattrillum.

Lardel. Schmalzel. Speckel. Huils de graisse. Oleum Adipis (U-St.). Lard oil. Das durch Pressen des Schweineschmalzes bei 0° erhaltene Oel, besteht vorwiegend aus Triolem. Spec. Gew. 0,910-0,920. Köttstorfer's Zahl 191-196°. Dient als Speiseol, Maschinenschmierol, Brennöl, auch in der Wollenindustrie. Prüfung auf Baumwollsamenöl und Paraffin wie bei Adeps.

Im Nachstehenden sollen noch einige dem Schweineschmalz ähnliche Fette aus dem Thierreiche besprochen werden. Die angeführten Konstanten entstammen der Arbeit von AMTHOR and ZINK (FRESEN. Ztschr. anal. Chem. 1897, I n. f.). Wenn wir farner Substitute für die aufgenommenen Fette angeführt haben, so erfolgte dies nicht, um diese Substituirung zu empfehlen, vielmehr rathen wir, wenn solche Fette verlangt werden, den Versuch zu machen sie anzuschaffen oder aber den Verkauf abzulehnen.

Adeps anserinus. Gansefett. Gossfett. a) Fett der Hausgans. Blassgelbliches, körniges, ziemlich weiches Fett. Spec. Gew. 0.9274. Schmelz-P. 32-34°C. Erstarrungs-P. + 18-20°C. Jodzahl 64,7. Wolley's Zahl 2,00. Hennen's Zahl 95,0. b) Fett der Wildgans. Organgegelbes Oel. Jodzahl 99,6. Substitut: Adeps oleatus 600,0. Olei Macidis gtt. 4.

Adeps anatinus. Entenfett. a) Fett der Hausente. Hellgelbes, körniges, schr weiches Fett. Schmelz-P. 36—39°C. Erstarrungs-P. + 22—24°C. Jodzahl 58,5. b) Der Wildente. Orangegelbes Oel. Erstarrungs-P. + 15—20°C. Jodzahl 84,6. Кöттвтонкик's Zahl 198,5. Wolley's Zahl 2,6.

Adeps Ardeae. Reiherfett. Substitut: Adeps suillus.

Adeps caninus. Hundefett. Sehr weiches, weisses, körniges Fott, allmählich in einen festen und einen flüssigen Antheil sich sondernd. Spec. Gew. 0,923. Schmelz-P.

37-40°C Erstarrungs-P. + 20-21°C Jodzahl 58-59. Köttstorfen's Zahl 195,0. Henner's Zahl 95,6-95,7. Wolley's Zahl 1,0-1,2. Substitut: Adops oleatus.

Adeps Castoris. Axungia Castoret. Bibergeilfett. Belindet sich in den dem Bibergeil anhängenden Nebenbeuteln. Frisch weich und schmierig, später trockene, fettabuliche Masse. Das Publikum verlangt es in Form einer Salbe aus: Adeps suillus, Sebum taurinum, Resina Pini až 20,0, Castoreum canadense pulv. 1,0. 1 Stunde im

Adeps Catl. Katzenfett. Katerfett. n) Fett der Hauskatze. Weisses Fett mit einem Süch ins Graugelbliche. Weich, körnig. Spec. Gew. 0,9304. Schmelz-P. 39-40°C. Erstarrungs-P. +24-26°C. Jodzahl 54,5. Körtstorrens Zahl 191. Herrens Zahl 96,0. Wollny's Zahl 1,3. b) Fett der Wildkatze. Schmutzig-graugelbes Fett, körnig. etwas fester wie Schweinefett. Spec. Gew. 0,9304. Schmelz-P. 37-58°. Erstarrungs-P. +26-27°C. Jodzahl 57,8. Körtstorrens Zahl 200,0. Wollny's Zahl 5,0. Substitut: Adeps Silver. Startens Star

Adeps Ciconiae, Storchfett, Hanotterfett, Adebarfett, Substitut: Adeps

suillus.

Adeas colli equini. Kammfett. Ist das aus dem Oberhalse des Pferdes gewonnene Fett. Es ist gelblich bis weiss, von der Konsistenz des Schweineschmalzes. Schmelz-P. etwa 32° C. Dient zur Herstellung von Veterinürsalben, zur Darstellung von Schmierseife. Substitut: Unguentum cereum.

Adeps gallinaceus. Hähnerfett. Hellcitronengeibes, körniges, sehr weiches Fett. Spec. Gew. 0,9241. Schmelz-P. 33-40°C. Erstarrungs-P. + 21-27°C. Jodzahl 66-77. Körtstorrere's Zahl 193,5. Wollny's Zahl 2,0.

Adeps humanus a. Hominis. Menschenfett. Wenn dieses Fett gefordert wird, so frage man, welchem Zwecke es dienon solle. Hänfig wird darunter Unguentum Hydrargyri albi als Mittel gegen Ungoziefer (Krätze, Läuse) verstanden.

Adeps leporinus. Hasenfett. Blassgelbes bis orangegelbes, sehr weiches Fett, Adeps leporlnus. Hasenfatt. Blassgelbes bis orangegelbes, sehr weiches Fett, beim Stehen in ein diekes, gelbes Oel und einen weissen, krystallinischen Bodonsatz sich sondernd. Auch frisch von unangenehm ranzigem Geruch, besonders beim Erwärmen, verblasst im Lichte. Spec. Gew. 0,9388-0,3397. Schmelz-P. 35-40° C. Erstarrungs-P. +17-23° C. Jodzahl S1-120. Körtsroaven's Zahl 198-206. Hennen's Zahl 25,2. Wolln's Zahl 1,5-3,0. Ein trocknendes Fett. Substitut: Entweder ein Unguentum basilicum von heller Farbe oder Gemisch aus Oleum olivarum Prov. 100, Adeps 80,0, Sebum taurinum 80,0, Cera flava 35,0.

Adeps Lupi. Wolfafett. Substitut: Adeps suillus.

Adeps Muris alpisi. Murmotthierfett. Substitut: Adeps suillus.

Adeps Taxl. Dachsfett. Grävingafett. Helleitroneugelbes, sehr weiches Fett, mit der Zeit in einen festen und einen flässigen Antheil eich sondernd. Spec. Gow. 0,9226. Schmelz-P. 30-35° C. Erstarrungs-P. +17-19° C. Jodzahl 71,3. Körtstonver's Zahl 193.

Schmelz-P. 30-35°C. Erstarrungs-P. + 17-19°C. Jodzahl 71,3. Köttstorfer's Zahl 193, Hrhner's Zahl 96,0. Wollny's Zahl 0,8. Substitut: Adeps oleatus.

Adeps ursinus. Barenfett. Substitut: Adeps suillus. Adeps vulpinus. Fuchsfett. Vossfett. Salbenartig weiches, körniges Fett, weisa, mit schwachem Stich ins Rothlichs. Spec. Gew. 0,9412. Schmelz-P. 35-40°C. Erstarungs-P. +24-26°C. Jodzahl 75-84. Köttstorfers's Zahl 192. Wollst's Zahl 2,6. Substitut: Adeps suillus.

# Adiantum.

1. Adiantum Capillus Veneris L. Polypodlaceae-Pterldeae. In warmeren Gegenden sehr weit verbreitet: England, Spanien, Italien, Schweiz, Tirol, Istrien, Griechenland, Nordafrika, Cap, Südasien, Amerika etc. Rhizom kriechend, dicht mit sehwärzlichen Spreuschuppen besetzt. Bluttstiel röthlich-schwarzbraun, giknzend, dreikantig, kahl. Spreite eiförmig oder länglich, unten 2-3fach, oben einfach gededert, die Fiederehen aus schief keilförmiger Basis verkehrt eiförmig bis halbkreisförmig, am Rande gekerbt-lappig bis gezähnt. Die Fruchthäuschen auter den umgeschlagenen Lappen der Fiederchen. Die Blatter riechen schwach gewürzhaft und schmecken sässlich bitterlich. Enthält Gerbstoff, Bitterstoff (?), atherisches Oel (?), nicht genauer untersucht.

iterba und Folia Capilli Veneris (Ergänzb. Austr. Gall.). Folium Adianti (Helv.). Folia Linguae veris. Herba Adianti. Herba Adianti magni s. nigri s. veri s. vulgaris. Herba Epenotrichi. Frauenhaar. Jungfernhaar. Mädchenhaar. Steinraute. Venushaar. Wiederkomm. Capillaire de Montpellier. Maiden-hair.

Im Juni-Juli zu sammeln. 100 Th. frisches Kraut geben 25 Th. trockenes

Adonis. 161

Anwendung. Wird als reizmilderndes, die Absonderung der Schleimbäute beförderndes Mittel bei Leiden der Luftwege als Aufguss (1-5:100) gebraucht. Es ist ein Bestandtheil des Brustlhees der Phorm. Hele. III, der Mixtura Balsam. Copaie. Ph. ross.

sestindtheil des Brusthees der Pharm. Hate. 111, der Mixtura Balsam. Copate. Ph. ross. und dient zur Darstellung des Capillarsaftes.

Sirupus Capilli Veneris Ph. Austr.; Sirupus Adianti. — Capillarsaft; Feinsaft; Francahaarstrup; Liliensaft; Margarethensaft. — Sirup de capillaire. 10 Th. zerschnittenes Francahaar übergiesst man mit 120 Th. heissem Wasser und lässt eine Stunde stehen. Von der abgeseihten Flüssigkeit<sup>1</sup>) sollen 100 Th. mit 160 Th. zerstossenem Zucker zu Sirup gekocht und diesem 2 Th. Orangenblitthenwasser zugesetzt werden.

Pharm. Hungar. lässt 4 Th. Francahaar mit 4 Th. verdänntem Weingeist, Wasser und Stunden beig anstellen, und 40 Th. der Seihflüssigkeit<sup>1</sup>) mit 70 Th. Zenlen.

9 8. zwei Stunden lang ausziehen, und 40 Th. der Seihflüssigkeit') mit 70 Th. Zucker

und 1 Th, Orangenblüthenwasser zum Sirup verarbeiten.

Sirupus Adianti der Ph. Holv. III wird wie nach der Austr, bergestellt, doch ge-winnt man auf 10 Th. der Droge 36 Th. Colatur, löst darin 60 Th. Zucker, kocht auf, fligt 4 Th. Pomeranzenblüthenwasser hinzu.

Die Ph. Germ. II liess den Capillarstrup durch Pomeranzenblüthenstrup ersetzen. Von diesem unterscheidet sich ein aus dem Kraute bereiteter Saft natürlich durch die Farbe und deren Verhalten gegen alkalische Zusätze, z. B. Liq. Ammonii anisatus. Sirupus Capilli Veneris compositus wird aus gleichen Theilen Sirupus Capilli, Liquiritiae und Althaene gemischt.

SCHNEEBERG'S Krauter-Allop von Bitteren und Wilhelm ist Sirupus Capilli Veneris.

II. Adiantum pedatum L. Heimisch in Nord-Amerika, Nordost-Asien, Japan, Himalaya. Fast doppelt so gross wie die vorige Art, Spreite im Umriss nierenförmig, Fiederchen fast dreiseitig-sichelförmig.

(Capillaire du Canada, Herba Adianti canadensis). Stärker aromatisch als vorige Art, an deren Stelle es häufig gebraucht wird, sell aber in koncentrirter Abkochung amotisch wirken.

Kommt in zusammengepresstem Zustande nach Europa, häufig mit Adiantum trapeziforme L. vermengt. Letztere Art, sowie A. cristatum L. (Westindien), A. villosum L. (tropisches Amerika), A. tenerum Sw. (in Mexico), A. aethiopicum L. (Nea-Südwales), werden wie die beiden genannten verwendet.

## Adonis.

1. Adonis vernalis L. Rannneulacene-Anemonene. Ackerrösehen. Böhlnisches Christwurzkraut, Falsches Meswurzkraut, Frühlingsadonis, Teufelsauge, Ziegenblume. Reimisch in Ost- und Südeuropa, geht bis Norddentschland.

Verwendung finden das ganze Kraut oder die Blätter (Ergänzb.). Blätter doppelt bis dreifsch gestedert, mit linealischen, gunzen oder zwei- bis dreispaltigen Zipfeln. Blütbe glänzond hellgelb. Früchteben behaart, stehenbleibende Griffel hakenförmig zurückgekrümmt,

Einsammlung und Aufbewahrung. Die im April und Mai blühende Pilauze wird nabe der Wurzel abgeschnitten, getrocknet, fein geschnitten und in der Reihe der abgesondert zu haltenden Mittel aufbewahrt.

Bestandtheile. Als wirksamer Bestandtheil ist ein Glukosid Adonidin ermittelt, Dasselbe ist uach Popwissorzky ein Gemenge; daraus isolirte er das amorphe, in Wusser, Alkohol and Aether leicht Eslicher Pikrondonidin.

Anwendung. Adonis ist ein altes Volksmittel, war aber in Vergessenheit gerathen and warde wehl nur noch in Russland in grösserem Umfange angewendet. Von dort ist (etwa seit 1880) der neue Anstoss gegeben, das Mittel wieder zu verwenden. Es wird bei Herzkrankheiten gegeben, wo Digitalis nicht anwendbar ist, vor der es in manchen Fällen den Vorzug verdient, weil es keine komulative Wirkung zeigt. Erzeugt leicht Uebelkeit, Erbrechen und Durchfall.

Mun giebt das Kraut als Infusum 4-8,0: 200,0.

<sup>1)</sup> Es empfiehlt sich, dieselbe zuvor mit etwas Talk zu schütteln und zu filtriren. Handh d. pharm Prazis, L.

Grösste Einzelgabe 2,0 g; grösste Tagesgabe 8,0 g. Extractum Adonidis fluidum (Dietracen) wird aus dem fem gepulverten Kraut mit verdünntem Weingeist (63 Vol. Proc.) im Verdrängungsverfahren bereitet.

Tinctura Adonidis (Dietzenen). 10 Th. zerschnittenes Adoniskraut, 100 Th. verdünnter Weingeist. Man lässt acht Tage stehen, presst ab und filtrirt.

II. Adonis aestivalis L. enthalt ein Glukosid der Zusammensetzung Can Hao Oper. Jas vielleicht mit dem Adonin von A amurensis identisch ist. Die Wirkung der Pflanze ist analog der von A. vernalis, aber schwächer.

III. Adonis cupaniana Gussone (Flore di marzo, Flore di San Gluseppe) in Sicilien, enthält ein vielleicht mit dem oben genannten identisches Glukosid.

IV. Adonis amurensis Regel et Radde in Japan, enthält ein Glukosid: Adonin CatH40O0, was übnlich aber schwächer wirkt wie Adonidin.

† Adonidinum. Adonidin (Ergunzb.). Eine aus dem Kraut und den Wurzeln

von Adonis vernalis L. durch Cenvello abgeschiedene glukosidische Substauz.

Darstellieng. Das Kraut von Adonis vernalis wird mit 50 proc. Alkohol extrahirt, das Filtrat mit basischem Bleiacetat (Bleiessig) ausgefällt. Die vom Niederschlage getrennte, stark bitter schmeckende Flüssigkeit wird durch Natriumsulfat oder verdünnte Schwefelsäure entbleit, auf dem Wasserbade zur Sirupsdicke eingedampft, alsdann durch vorsichtigen Zusatz von Ammoniak neutralisirt und mit kone. Gerbsäureiösung gefällt. Der gesammelte Niederschlag wird mit Wasser gewaschen, noch etwas feucht mit Zinkoxyd gemischt und mit heissem, starkem Alkohol am Rückflusskühler erhitzt. Beim Verdansten des Alkohols hinterbleibt das rohe Adonidin, welches durch wiederholtes Auflösen in starkem Alkohol und Fällen mit Aether zu reinigen ist.

Eigenschaften. Gelbliches oder gelblichbraunes, geruchloses Pulver von stark bitterem Geschmack, sehr hygroskopisch. Sehr leicht löslich in Wasser und in Weingeist, nur wenig löslich in Aether und in Chloroform. - Die wässerige Lösung wird durch Gerbsaure und durch basisches Bleizcetat, nicht aber durch neutrales Bleizcetat gefällt, auch durch Ferrichlorid nicht verandert. Erhitzt man sie mit einigen Tropfen verättanter Schwefelsäure, neutraliairt mit Kalilauge und versetzt mit alkalischer Kupfertartratlösung, so wird beim erneuten Erwärmen ein rother Niederschlag ausgeschieden.

Die Zusammensetzung des Adonidins ist zur Zeit noch nicht bekannt; es soll frei

von Stickstoff sein.

Aufbewahrung. Sehr vorsichtig.

Anwendung. Als Ersatz der Digitalis bez. deren Praparate, und zwar als Herztonicum und schwaches Diureticum empfohlen. Es soll frei sein von der cumulativen Wirkung der Digitalis. Man giebt es viermal täglich zu 0,01-0,025 g in Pulver, oder mit Chloroformwasser. Hächste Gaben: 0,03 g pro dosl und 0,1 g pro die (Ergänzb.). Die 3-4 proc. Lösung soll, Russerlich verwendet, Anästhesie des Auges bewirken, ohne es zu reizen oder die Pupille zu erweitern.

Adoniu.  $C_{e_1}H_{e_0}O_{g_0}$ . Ein von Tanana aus Adonis amurensis gewonnenes Glukosid, welches dem Adonidin ahnlich ist.

## Aër.

Acr. Luft. Atmosphère, Alr (franzüsisch). Acr (englisch).

Unter "Luft" versteht man die unseren Planeten umgebende Gashalle, deren Mächtigkeit auf 75-90 km von der Erdobersläche geschätzt wird. Sie ist ein Gemenge folgender wesentlicher Bestandtheile

	100 Liter Luft enthalten:	100 Kilo Luft enthalten:
Stickstoff	78,40 liter	75,95 KHe
Saverstoff	20,94	20,10 *
Argon etc.	0,63	0,90
Kohlenslare	0,03	0,05 *

Aër. 163

Ausserdem enthält sie als "zufällige" Bestandtheile bez. Vernnreinigung: Wasserdampf, Ammoniak, salpetrige Säure, Salpetersäure, Ozon, Wasserstoffsuperoxyd, organischen und organisirten Staub, in Industrie-Gegenden auch Schwefelsliure, Salzsliure. Ausser dem Argon ist als zweites neues Element auch das Helium gefunden worden. Die neuerdings anigefundenen weiteren neuen Elemente müssen vorläufig unberlicksichtigt bleiben.

Durch einen Druck von 31,5 Atmosphären kann die Luft bei einer Temperatur von - 144,50 C. zu einer bläulichen Flüssigkeit kondensirt werden (Luspe'sche Gegenstrom-Maschine). Sie siedet dann bei - 191,20 C. und erzeugt dabei so grosse Temperatur-Erniedrigung, dass Alkohol und Aether zum Krystallisiren gebracht werden. Beim Verdunsten von flüssiger Luft entweicht zuerst vorwiegend Stickstoff, so dass ein vorwiegend aus Ellssigem Sauerstoff bestehender Rest hinterbleibt. Bei der Verdunstung im Vakuum erstarrt die flüssige Luft zu einer eisartigen, festen Masse.

1 1 von Wasserdamp! und Kohlensäure befreite Luft wiegt hei 0° C. und 760 mm B = 1,293187 g [REGNAULT].

Feuchtigkeitsgehalt. Luft ist im Stande Wasserdampf aufzunehmen, gleichsam anfaulösen. Die Menge des aufgenommenen Wasserdampfes ist abhängig von der Temperatur. Diese Beziehungen, welche zwischen Luftseuchtigkeit und Temperatur herrschen, kommen in einer besonderen Nomenklatur zum Ausdruck.

Maximale Feuchtigkeit. Hierunter versteht man diejenige Menge Wasserdampf, welche die Luft bei einer gegebenen Temperatur überhaupt aufzunehmen vermag. ¡Siehe Tabelle.)

Diese maximale Feuchtigkeit wird ausgedrückt entweder durch das Gewicht des in der Volumen-Einheit enthaltenen Wasserdampfes oder durch die Tension, d. h. den Druck,

welchen der Wasserdampf auf eine Quecksilbersäule ausfibt.

Man bestimmt diesen Druck (die Tension), indem man in das Vakuum einer Barometerröhre etwas Wasser bringt. Letzteres vergast, und der leere Raum wird mit Wasser-dampf gefüllt, dessen Menge für jede Temperatur einen bestimmten Betrag erreicht. Dieser Wasserdampf übt auf die Quecksilbersäule einen gewissen Druck aus. Der Betrag, um den das Quecksilber hierdurch in der Barometerröhre sinkt, heisst die "Tension" des Wasserdamples. Aus der in Millimetern Quecksilber ausgedrückten Tension des Wasserdampfes lüset sich das Gewicht p des in einem Volumen mit Feuchtigkeit gesättigter Luft enthaltenen Wasserdampfes nach folgender Formel ableiten:

1,2932 . 0,623

 $p = \frac{1,2332.0,623}{760\left(1+\alpha t\right)} \times T,$  wobei T die Tension des Wasserdampfes bei der Temperatur t,  $\alpha$  den Ausdehnungs-Koefficienten der Gase (')<sub>278</sub> = 0,003867) reprisentirt. Die Zahl 1,2932 ist das absolute Gewicht der Volumen-Einheit Luft, 0,623 die Dichte des Wasserdampfes.

Wie aus nachstehender Tabelle ersichtlich, beträgt der maximale Wassergehalt eines Kubikmeters Luft für jede Temperatur annübernd ebensoviel Gramm, als die Tension des Quecksübers in Millimetern ist.

Höchstmöglicher (maximaler) Wassergehalt in 1 Kubikmeter (=1000 l) Luft in Grammen und Tension des Wasserdampfes in Millimetern Quecksilher bei verschiedenen Temperaturen.

Temp.	Tension mm	Wasser- gehalt in 1 cbm = gr	Temp.	Tension mm	Wasser- gehalt in t com = gr	Temp.	Tension mm	Wasser- gebalt in 1 cbm = gr
-20 -15 -10 5 -15 -15 -15 -15 -15 -15 -15 -15 -15 -	0,927 1,400 2,093 8,113 4,600 4,940 5,302 5,687 6,097 6,584 6,998 7,492 8,017	1,0604 1,5704 2,3022 8,3615 4,8763 5,2175 5,5798 5,9631 6,3696 6,8021 7,2587 7,7431 8,2567	9 10 11 12 13 14 15 16 17 18 19 20 21	8,574 9,165 9,792 10,457 11,162 11,908 12,699 13,586 14,421 15,357 16,346 17,391 13,495	8,7988 9,8717 9,9782 10,6181 11,2950 12,0074 12,7601 13,5549 14,3578 15,6523 16,2008 17,1768 18,2048	22 23 24 25 26 27 28 29 30 31 32 33 84	19,659 20,888 22,184 23,550 24,988 26,505 28,101 20,782 31,548 33,405 35,359 37,410 39,565	19,6490 20,4215 21,6143 22,8700 24,1846 25,5666 27,0150 28,5878 30,1293 31,8114 33,5482 35,3771 37,2919

Absolute Fenchtigkeit. Hierunter versteht man diejenige Wassermenge, welche

die Luft in einem bestimmten Falle in Form von Wasserdampf gerade enthält.

Man bestimmt die absolute Feuchtigkeit, indem man ein bekanntes Volumen Luft von bekannter Temperatur über gewogene Absorptionsrühren leitet, welche Phosphorsäure-Aubydrid oder mit kone. Schwefelsaure befeuchtete Himsteinstücke enthalten. Die Gewichtszunahme dieser Röhren ist = dem aufgenommenen Wasserdampf.

Relative Fouchtigkeit. Als relative Feuchtigkeit r bezeichnet man das Verhältniss zwischen absoluter Feuchtigkeit a und maximaler Feuchtigkeit m (m = 100 an-

genommen). r ist demnach a 100.

Beispiel: Bei 20°C. vermag 1 Kubikmeter Luft in maximo = 17,1768 g Wasserdampf aufzunehmen. Enthält eine Luft von 20°C. in 1 cbm z. B. nur 12,0238 g Wasserdampf, so beträgt ihre relative Feuchtigkeit nach vorstehender Formel (oder der Gleichung 17,1768: 100 = 12,0238: x) = 70 Proc.

Man kann, wie aus diesem Beispiel ersichtlich ist, die relative Feuchtigkeit rechnerisch finden, nachdem man vorher die absolute Feuchtigkeit experimentell bestimmt

hatte.

Einfacher lässt sich die relative Feuchtigkeit der Luft durch besonders konstruirte Apparate feststellen, welche Hygrometer heissen. Die von Lambertz, Forss u. A. konstruirten Hygrometer für relative Lestseuchtigkeit zeigen direkt den Procentgehalt der Lust an relativer Feuchtigkeit an. Aus diesen Augaben lässt sich die absolute Feuchtigkeit leicht berechnen.

Um bei dem obigen Beispiel zu bleiben, finden wir z. B. durch das Hygrometer bei 20°C, eine relative Feuchtigkeit von 70 Proc. Wir ersehen aus der obigen Tabelle, dass I obm Luft bei 20°C, eine Maximal-Feuchtigkeit von 17,1768 g Wasser besitzt. Nach der Gleichung 100:17,1768 = 70:x, x = 12,02376 finden wir als Zahl für die absolute Feuchtigkeit pro Kubikmeter = 12,02376. Vergl. oben.

Sättigungsdeficit. Hierunter wird die Differenz zwischen maximaler und relativer Feuchtigkeit verstanden. Angenommen, die relative Fenchtigkeit beträgt 70 (Proc.), so ist das Süttigungsdeficit = 30, d. h. der Luft fehlen noch 3/7 der bereits vorhandenen

Fouchtigkeit, um völlig gesättigt zu sein.

Thaupunkt. Unter Thaupunkt versteht man diejenige Temperatur, bei welcher die Luft die grösste Sittigung mit Fouchtigkeit aufweist. Wird die Luft auch nur ganz wenig unter diese Temperatur abgekühlt, so schlägt sich ein Theil des Wasserdampfes tropfbar flüssig als "Thau" nieder. Kennt man die absolute Feuchtigkeit der Luft, so lässt sich der Thaupunkt leicht aus der Tabelle ersehen. In unserem obigen Beispiel enthält die Luft pro Kubikmeter = 12,0238 g Wasserdampf. Wir erschen ans der Tabelle, dass die maximale Sättigung und damit der Thaupunkt zwischen 14 und 15° C. liegt. Durch Interpolation lässt sich leicht finden, dass die gennue Zahl 14,02° C. ist.

Da wir aus der relativen Feuchtigkeit leicht die absolute Feuchtigkeit berechnen können, so ist es klar, dass wir mit Hilfe der Hygrometer für relative Feuchtigkeit auch in einfacher Weise den Thaupunkt feststellen können. Hierauf beruht die Anwendung

dieser Instrumente für die Wetterprognose.

Zur experimentellen Bestimmung des Thaupunktes dienen besondere, ziemlich einfach zu handhabende Instrumente: die Hygrometer von Danielt und August, von denen

das letztere für das zuverlässigere gilt.

Mit Hilfe des experimentell gefundenen Thaupunktes können wir ohne weiteres leicht die absolute und relative Feuchtigkeit erschliessen. Um bei unserem Beispiel zu bleiben: Wir finden durch das Hygrometer einen Thaupunkt von 14° C. Bei dieser Temperatur enthält 1 cbm Luft = 12,0074 g Wasserdampf. Wir haben damit die absolute Fenchtigkeit. Nun ist aber die Lufttemperatur 20° C. Bei dieser Temperatur ist die maxi-12,0074 . 100 male Sättigung = 17,1768 g. Hieraus berechnet sich nach der Gleichung 17,1768

die relative Fenchtigkeit zu rund 70 Proc. Es ist aus diesen Ausführungen ersichtlich, dass der Zusammenhang dieser drei

Funktionen unter einander bei etwas Nachdenken leicht zu erschliessen ist. Ausdehnung durch die Warme. Innerhalb der Temperatur von 0 - 100°C ist bei gleichem Drucke das Volumen der Luft in sehr regelmüssiger Weise abhängig von

AEr. 165

der Temperatur. Durch Steigerung der Temperatur um je 1° C. wird das Volumen der Luft (wie jedes anderen Gases) um je 1/222 (oder um 0,008667) vergrössert gegenüber dem Volumen, welches sie bei 0° C. einnahm.

Um mit diesen Verhältnissen leicht rechnen zu können, braucht man blos den Kunstgriff einzuhalten, die Einheit des Volumens bei 0° als  $\frac{273}{273}$  in Rechnung zu stellen, mit underen Worten anzunchmen, dass das Volumen der Luft bei 0°  $=\frac{273}{273}$  Volume ist. und dann für jeden Grad Temperaturerhöhung  $^{1}/_{279}$  zuzuzählen, für jeden Grad Temperaturerniedrigung aber  $^{1}/_{279}$  abzuziehen.

Beispiel A. Bei 0° sei das Volumen der Luft = \$00 ccm. Wie viel beträgt es bei  $+15^{\circ}$  C.? Bei 0° ist das Volumen  $\frac{273}{278}$ , bei  $+15^{\circ}$  ist es  $\frac{273+15}{278}$  also  $\frac{288}{278}$ . Mithin nehmen 800 ccm Luft von 0° C. (278: 288 = 800: x; x = 848.7) bei 15° C. = 843.7 ccm ein.

Beispiel B. Bei  $+25^{\circ}$ C. zei das Volumen = 720 ccm. Wie viel betrigt es bei 0°C.7 Bei  $+25^{\circ}$ C. ist das Volumen  $\frac{273+25}{273} = \frac{293}{273}$  mithia bei 0° (298: 273 = 720: x; x = 659,6) = 659,6 ccm.

Atmosphären-Druck. Dem Drucke, welchen die Luft auf die irdischen Körper ausübt, wird das Gleichgewicht gehalten durch eine Quecksilbersäule von 760 mm Höhe nämlich am Spiegel der Ostsee). Dieser Druck kann daher gleich dem Luftdruck gesetzt werden und wird als 1 Atmosphäre bezeichnet. Um zu berechnen, wie gross der Druck,

den 1 Atmosphäre auf die Flächeneinheit, z. B. auf 1 cm, in absolutem Hewicht ist, mass man folgendes überlegen: Auf 1 cm Grundfläche denke man sich eine Säule reinen Quecksilbers (0° C.) von 76 cm (= 760 mm) Höhe aufgesetzt. Es ist klar, dass diese Säule 76 Würfel von je 1 cm Grundfläche enthalten muss, mit auderen Worten der Volum-Inhalt dieser Säule beträgt 76 ccm. Würe die Säule aus Wasser hergestellt, so würde sie 76 g wiegen. Da sie aber aus Quecksilber hergestellt ist, so wird das Gewicht dieser Säule 76×13,5959 g [das spec. Gewicht des Quecksilbers bei 0° C. ist = 13,5959] also 1033,2884 g wiegen. Dies ist in absolutem Gewicht der Druck, den 1 Atmosphäre auf 1 cm Fläche ausübt. Der 2 Atmosphären-Druck auf 1 cm Fläche entsprechende Druck (man muss sich zwei solcher Säulen auf einander gesetzt denken) beträgt 2×1033,2884 g, also 2066,5768 g u. s. w. Anderseits beträgt der Druck, den 1 Atmosphäre auf 2 cm Grundfläche ausübt (man muss sich zwei solcher Säulen au beneinander gestellt denken) obenfalls 2×1033,2884 = 2066,5768 g u. s. w.



Gegenwärtig wird auf Manometern und ähnlichen Messvorrichtungen augegeben, wie viel Kilogramm der Druck auf 1 qun Grundfläche beträgt. Nach dem Gesagten ist leicht zu berechnen, dass ein Druck von 1 kg auf 1  $\Box$ cm =  $\left(\frac{1000}{1033,2384}\right)$  = 0,9678 Atmosphären ist.

Physiologisches. Ein Erwachsener athuet während 24 Stunden etwa 9 ebm oder 11,6 kg Luft ein. Die ausgeathmete Luft besteht aus Sauerstoff 15,4 Proc., Stickstoff (einschlieselich Argon) 79,2 Proc., Kohlensäure 4,4 Proc. Ausserdem ist sie noch für eine Temperatur von etwa 54° C. (s. Tabelle) mit Wasserdampf gesättigt.

Die Beschaffenheit der Luft wird demnach durch den Athmungsprocess verschlechtert, ebenso durch das Brennen von Flammen in geschlossenen Räumen. Es steht fest, dass die Luft in einem geschlossenen Raume, in welchem zahlreiche Menschen sich aufhalten, allmählich immer untauglieher für die Athmung wird. Ob der Grund hierfür lediglich darin zu finden ist, dass die Exspirations-Luft ärmer au Sauerstoff und reicher an Kohlensäure ist als reine Luft, oder ob, wie von Einigen angenommen wird, die Exspirationsluft direkt giftige Substanzen enthält, kann dahin gestellt bleiben.

Als Massstab für eine stattgehabte Verschlechterung der Luft in bewohnten Räumen gilt zur Zeit der Gehalt an Kohlensäure. Im Freien beträgt der Gehalt reiner Luft an Kohlensäure in 1000 Volumen etwa 0,3—0,4 Volume. Man bezeichnet in Wohnräumen die Luft als schlecht, wenn ihr Kohlensäure-Gehalt in 1000 Volumen mehr als 2 Volumen beträgt. (Реттеккорек). Vorausgesetzt wird hierbui, dass diese Erhöhung im wesentlichen auf den Athmungsprocess zurückzuführen ist. Wird die Erhöhung dem Hauptwerthe nach durch das Brennen von Flammen verursacht, so gilt eine mässige Ueberschreitung des angeführten Grenzwerthes als unbedenklich. Die Verbesserung einer über das Zulüssige hinaus verunreinigten Luft ist durch genügende Zuführ reiner Luft (Ventilation) zu erstreben.

Bestimmung der Kohlensäure. a) Minimetrisch nach Lunge und Zeckendorf. Von einer ½,6-Normal-Sodalbsung (welche im Liter 5,3 g Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> oder 14,3 g Na<sub>2</sub>CO<sub>4</sub> + 10 H<sub>2</sub>O enthält), welche pro Liter durch Zusatz von 0,1 g Phenolphthaleïn roth gefürbt ist, setze man 2 ccm zu 100 ccm ausgekochtem, destillirtem Wasser. Von dieser Lösung benutzt man stets 10 ccm zu dem nachstehend beschriebenen Versuche. Fig. 31.



Fig. 31,

Der Apparat besteht aus einem Glase von 100 ccm Fassungsraum, welches in durch die Figur erläuterter Weise mit einem Haudgebläse verbunden ist, welches ein Rückschlagsventil enthält. Man füllt die Flasche zunächst mit der zu untersuchenden Luft, indem man mehrere Füllungen des Handgeblüses hindurchtreibt. Dann öffnet mun die Flasche, lässt, indem man die Pipette bis dicht an den Boden einsenkt, 10 cem des obigen Reagens zufliessen und setzt alsdann den Stoplen fest auf. Nun presst man den ganzen Inhalt der Kautschukbirge unter 1 minutenlangem Schütteln langsam, Blase für Blase, in die Flasche ein und schüttelt hierauf tlichtig. Alsdann wird eine weitere Füllung eingeblasen und wiederum tüchtig geschüttelt. Man setzt das Einblasen der Füllungen (wobei jedesmal geschüttelt werden muss) fort, bis das Reugens entfürbt oder nur noch sehr schwach röthlich ist. Alsdaun ist der Versuch beendet. Die eingeblasenen Füllungen werden gezählt.

Jedem Apparat wird eine Gebrauchsanweisung beigegeben, aus welcher ersichtlich ist, welcher Kohlensäure-Gehalt der verschiedenen Anzahl von Füllungen entspricht. Bei reiner

Waldlaft werden z. B. = 40 Füllungen, bei noch guter Zimmerluft = 25 Füllungen verbraucht:

Tabelle für den Kohlensüuregehalt in 100000 Th. Luft bei einem Fassungsraum des Ballons von 70 ccm.

4.5	AND THE PERSON NAMED IN COLUMN TWO IS NOT THE PERSON NAMED IN COLUMN TWO IS		
Ballonfullungen	CO <sub>1</sub> -Gehalt in 100 000 Th. Luft	Ballonfüllungen	CO <sub>g</sub> -Gehalt in 100000 Th. Luft
1)	25	7	11
3	21	8	10
4	18	16	6
5	15		
6	12		

b) Massavalytische Methode nach Petternogen. Man bedarf hierzu folgender Reagentien etc.

Oxalskurelösung. 1,405 g reine krystall. Oxalskure in Wasser zu 1 l gelöst.
 com dieser Lösung = 0,0004906 g CO<sub>2</sub> = 0,25 ccm CO<sub>2</sub> bei 0° und 760 B.

2) Barytwasser. 3,5 g reinstes, alkalifreies Barythydrat in Wasser zu I l
gelöst. Etwa vorhandenes Baryumsulfat lässt man absetzen. Man priife diese Lauge in
folgender Weise auf Verunreinigung durch Aetzalkalien: Man titrire die völlig klare
Barytlauge mit Oxalshure. Dann setzt man einer neuen Probe etwas gefälltes, reines,
trockenes Baryumkarbonat hinzu, lässt absetzen und titrirt wieder. Braucht man zur letzten

Aër. 167

Probe mehr Oxalsüure wie bei der ersten, so enthält das Barythydrat Alkali. Vor Kohlensäure geschützt aufzubewahren. (Natronkalkrohr!). Man stellt den Wirkungswerth der Barythauge gegenüber der Oxalsäure fest.

3) 1 Th. Rosolsaure wird in 500 Th. Alkohol von 80 Proc. gelöst und mit soviel

Barytwasser versetzt, dass die Lösung eben anfängt röthlich zu worden.

Die Ausführung der Bestimmung geschicht wie folgt:

Eine Flasche von bekanntem bez. ausgemessenem Fassungsraum (von 5-6 I) wird im Laboratorium durch Ausspülen mit Wasser, Alkohol und Aether und darauffolgendes gründliches Ausblasen sauber und trocken gemacht. Diese Flasche wird, mit einer gut passenden Kantschukkappe verschlossen, an Ort und Stelle gebracht. Hier füllt man die Plasche mit der zu untersuchenden Luft, indem man mit Hilfe eines Blaschalges etwa 10 Minuten Luft in die Flasche einblässt. Der Blasebalg ist durch ein Stück Gummischlauch soweit verlängert, dass die Luft dieht über dem Boden der Flasche eintreten kann. Man notirt nun Lufttemperatur und Barometerstand und giebt in die Flasche 100 cem obiger Barytlösung und zwar so, dass man die Pipette möglichst dicht über dem Boden der Flasche auslaufen lässt. Man schliesst nun die Flasche segleich durch Ueberaiehen der Kautschukkappe und lässt nun die Absorption der Kohlensäure durch die Burytlüsung dadurch vor sich gehen, dass man die Lange au den Wandungen der Flasche vertheilt und diese sanft schwenkt. Nach 15-25 Minuten kann man sieher sein, dass die Absorption vollständig erfolgt ist. Nach Verlauf dieser Zeit giesst man die Baryttösung in ein wenig mehr als 100 ccm fassendes Gefäss (100 ccm Kölbehen), verkorkt dieses luftdicht und lässt es (5-6 Stunden) stehen, bis das ausgeschiedene Baryumkarbonat sich völlig abgesetzt hat, und die Flüssigkeit absolut klar geworden ist. Man entnimmt von der klaren Flüssigkeit 25 ccm, fügt einige Tropfen Rosolsäure kinzu und titrirt mit der Oxalsaure-Losung auf Gelb.

Man berechnet das erhaltene Resultat auf die gesammte Menge (von 100 ccm) der Barytlauge und weiss nun, wie viel Kohlensäure in dem Luftvolumen, welches dem Inhalt der Flasche entspricht, abzüglich 100 ccm (für die zugegossene Barytlauge) enthalten ist.

Das Resultat des Versuches wird in der Regel in Volumenprocenten bei 0° C. und 760 mm Barometerstand angegeben. Für die Umrechnung der Gewichtsmengen Kohlensäure in Volumina hat man nur nötbig, die Zahl der gefundenen Milligramme CO<sub>4</sub> mit 0,506 zu multiplieiren. Man orhält alsdann die diesen Milligrammen eutsprechende Anzahl cem CO<sub>4</sub> bei 0° und 760 B. s. S. 31.

Die Reduktion des gemessenen Luftvolumens erfolgt nach der Gleichung

$$V_* = \frac{V_t \cdot B}{(1 + 0.003667 \cdot t) \cdot 760.}$$

In dieser Gleichung bedeutet V das gesuchte Volumen, V, das gemessene Volumen minus 100 ccm, B den beobachteten Barometerstand, t die Temperatur.

Nachweis von Kohlenoxyd. Eine Flasche von etwa 5 Liter Fassungsraum fällt man durch einen Blasebalg, an dessen unteres Endo ein his zum Boden der Flasche reichender Gummischlauch angebracht ist, mit Luft des zu untersuchenden Raumes an Alsdann schüttet man in die Flasche 50—100 cem einer verdünnten, filtrirten Blutlösung (10 Th. frisches Blut und 40 Th. reines Wasser), verschliesst die Flasche mit einer Gummikappe und absorbirt durch 15—20 Minuten andauerndes, leichtes Schütteln das verhandene Kohlenoxyd in der Blutlösung. Von dieser Blutlösung werden 10 Tropfen mit 20 cem Wasser verdünnt und mittelst eines Spektroskopes vor und nach der Behandlung mit gelbem Schweielammonium auf das Vorhandensein von Kohlenoxyd-Hämoglobin geprüft. — Daneben sind stets Vergleichsversuche mit demselben reinen Blute und zwar gleichfalls vor und nach der Behandlung mit gelbem Schweielammonium anzustellen.

Argon und Helium. Um die einzelnen Bestandtheile der Luft nachzuweisen und zu bestimmen, kann man in folgender Weise verfahren; Man leitet ein bestimmtes Volumen Luft über Chlorealeium oder durch kone, Schwefelsäure oder über glasige Phosphorsäure

Acther. 168

und bestimmt hierdurch die Feuchtigkeit. Alsdann führt man sie durch kone. Kalilauge und hierauf über neutrales Calciumehlorid. Die Gewichtszunahme in diesen beiden Apparaten giebt die Menge der vorhandenen Kohlensäure an. Den nunmehr noch vorhandenen Gasrest leitet man über glühendes Kupfer oder lässt ihn auf gelben Phosphor einwirken. Das glühende Kupfer oder der Phosphor entziehen dem Gasgemenge den Sauerstoff, und es hinterbleibt schliesslich ein Gasrest, welcher bisher für Stickstoff gehalten wurde. Es hat sich indessen herausgestellt, dass auch dieser Gasrest noch ein Gemenge und zwar von Stickstoff und Argon ist. Leitet man das Gemenge mehrmals über glübendes Magnesium, so absorbirt dieses den Stickstoff unter Bildung von Stickstoff-Magnesium (Magnesiumnitrid), und es hinterbleibt schliesslich reines Argon, welches nicht mehr das Funkenspektrum des Stickstoffs, sondern ein von diesem verschiedenes Funkenspektrum giebt.

Argon. Ar = 39,9. Mal.-Gew. = 89,9 (von a priv. und toyov, d. i. ohne Wirkung). Zu 0,9 Vol. Proc. in der Luft enthalten, auch in den Quellgasen der Geisir-Quellen von Reykjavik (Island) in den Quellgasen von Wildbad und zahlreicher Pyrennen-Quellen

nachgowiesen.

Ueber die Darstellung s. kurz vorher. Farbloses, dem Stickstoff in allen physikalischen Eigenschaften sehr ähnliches Gas. Das spec. Gew. (H = 1) ist = 19,85. Atom- und Molekulargewicht sind = 39,9. Demnach besteht das Molekul nur aus einem Atom. Das Gas kann verflüssigt werden. Der Siedepunkt des flüssigen Argons liegt bei - 185° C. Bei - 200°C. erstarrt das flüssige Argon zu einer eisartigen Masse, die bei - 189,5°C. schmilzt. Giebt ein von demjenigen des Stickstoffes abweichendes Funkenspektrum. Zeichnet sich durch sehr geringe Verbindungsfähigkeit aus. Verbindungen mit anderen Elementen sind night mit Sicherheit bekannt.

ment mit Sicherheit bekannt.

Helium. He. = 4,0. Mol.-Gew. = 4,0 (von \$\text{ilos}, Sonne). Zuerst 1868 von Lockten in der Sonnenatmosphäre nachgewiesen, 1895 auch als irdisches Element erkannt und in einigen Mineralien z. B. dem Clevett aufgefanden, wo es in eigenthümlicher lockterer Bindung vorkommt. In sehr geringer Menge auch in unserer Luft enthalten.

Zur Darstellung werden die Mineralien zuerst im Vakuum erhitzt, um Wasserdampf, Kohlensture, sowie Luft zu entfernen. Das jetzt entweichende Gas ist Helium — ein dem Stickstoff physikalisch sohr ähnliches Gas, welches bei — 264°C, noch nicht verflüssigt ist. Spec. Gew. (H = 1) ist = 4, 100 com des Gases wiegen 0,018 g. Die Werthigkeit ist unbekannt. keit ist unbekannt,

## Aether.

I. Aether (Austr. Brit, Germ. Helv. U-St.). Aether sulfurious. Ether (Gall.). Naphtha Vitrioli, Schwefeläther, Aethyläther, Ether, (C.H., ), O. Mol.-Gew. = 74.

Darstellung. Diese erfolgt in chemischen Fabriken; im pharmaceutischen Laboratorium wird Aether nur gelegentlich einmal als Uebungspräparat dargestellt. Hierüber sind eingehende Angaben in dem Kommentar von Hager-Fischer-Hartwich gemacht worden.

Handelssorten. Die Preislisten der Drogisten führen mehrere Sorten Aether auf, welche verzugsweise durch das specifische Gewicht charakterisirt sind. 1) Aether, Ph. Germ. III, spec. Gew. 0,720, ein reiner, praktisch von Wasser und Alkohol freier Aether. Als "Aether" aufgenommen von Germ, und Helv., von Brit. als "Aether purificatus", von Gall. als "Etherofficinal". 2) Aether bisrectificatus, spec. Gew. 0,725-0,730, aufgenommen von Austr. und U-St. als "Aether", von Gall, als "Ether rectifié du commerce". 3) Aether rectificalus, spec. Gew. 0,735, aufgenommen von Brit. als "Aether". 4) Aether über Natrium rektificirt, ein von Wasser und Alkohol völlig freies Praparat, besonders zu Extraktionen in der chemischen Analyse verwendet. 5) Acther pro narcosi, in der Regel nur in Originalflaschen abgegeben, ein mit besonderer Sorgfalt hergestelltes und dispensirtes, alkohol- und wasserfreies Praparat.

Elgenschaften des Aethers Ph. G. III: Spec. Gew. 0,720. Seitdem durch die Ph. G. III die Ansprüche an den Aether - welchen die Fabrikanten ohne weiteres nachzukommen vermögen - erhöht worden sind, kann diese Sorte als die gebräuchlichste des Handels angesehen werden. Klare, farblose, dünne und bewegliche Flüssigkeit von eigenthümlichem Geruch und brennendem Geschmack, sehr leicht flüchtig und sehr leicht ent-

169

zündlich. Spec. Gewicht 0,720. Siedepunkt 35—36°C. Erstarrt bei — 129°C. zu farblosen Krystallnadeln, die bei — 117°C. schmelzen. Ist schon weit unter seinem Siedepunkte leicht füchtig und entzieht beim Verdunsten seiner Umgebung Würme, erzeugt also Külte. Aetherdampf ist 2,57 mal specifisch schwerer als Luft, sinkt also zu Boden. Entzündet, verbrennt der Aether mit leuchtender, russender Flamme. Aetherdämpfe sind leicht und noch auf grosse Entfernung entzündlich, mit Luft gemischt geben sie explosive Gemenge.

Aether.

Mit Alkohol, Chloroform, Schwefelkohlenstoff, fetten und ätherischen Oelen ist er in jedem Verhältniss mischbar. 1 Th. Aether wird bei 15°C, von 13 Th. Wasser, anderseits

1 Th. Wasser von 35 Th. Aether gelöst.

Man beachte, dass Aether hygreskopisch ist und dass er, selbst wenn er ursprünglich das spec. Gewicht 0,720 hatte, doch in Folge öfteren Umgiessens etc., ein etwas höheres spec. Gewicht, z. B. 0,722 annehmen kann.

Aether ist ein ausgezeichnetes Lösungsmittel für zahlreiche organische Stoffe: Fett, Harz, Paraffin, Alkaloïde. Von anorganischen Substanzen werden gelöst: Jod, Schwefel, Phosphor, Ferrichlorid, Quecksilberchlorid, Goldchlorid.

Absolut reiner Aether bläut feuchtes rothes Lackmuspapier (Güsther).

Durch den Sauerstoff der Luft wird reiner Acther namentlich bei gleichzeitiger Einwirkung des Lichtes allmählich verändert. Es treten in ihm eine Anzahl von Oxydationsprodukten auf, unter denen mit Sicherheit nachgewiesen sind: Acetaldehyd, Essigsäure, Vinylalkohol, ferner Wasserstoffsuperoxyd. Beim Rektificiren von Acther, welcher längere Zeit aufbewahrt worden war, hinterbleibt bisweilen ein bei 100° C. noch nicht flüchtiger Rückstand, welcher durch Berühren und Ueberhitzen sehon mehrfach zu Explosionen Veranlassung gegeben hat. Man nimmt an, dass ein Gehalt an Wasserstoffsuperoxyd bez. Acthylperoxyd die Ursache für diese Erscheinung ist. Um einen solchen Acther wieder

brauchbar zu machen, lässt man ihn zur Zerstörung des Wasserstoffsuperoxydes zunächst einige Stunden unter öfterem Umschütteln mit wässeriger, schwefliger Säure in Berührung; alsdann wird die Aetherschicht abgehoben und zur Entsäuerung mit Kulkmilch, geschüttelt. Die abgetrennte Aetherschicht wird durch Maceriren über geschundzenem Calciumchlorid entwüssert. Hierauf giesst wan den Aether ab und rektificirt ihn unter Zusatz von 1 g Phenylhydrazin pro 1 kg

Aether (welches den Vinylalkohol bindet) aus dem Wasserbade.

Prufung. 1) Der Arther sei farblos, klar, siede bei 35-36°C, und habe bei 15°C, das spec, Gewicht 0,720. Alsdann kann er wesentliche Mengen Alkohol oder Wasser kaum noch enthalten. 2) 20 com Aether sollen beim Abdunsten einen nicht sauer reagirenden feuchten Beschlag hinterlassen, der auf dem Wasserbade völlig flüchtig ist. Lässt man 10 ccm Aether auf gutem Filtrirpapier abdunsten, so darf dieses später keinen fuselartigen Geruch erkennen lassen. (Weinöl, Fuselöl). 3) Schüttelt man 5 ccm Aether mit 5 Tropfen verdünnter Schwefelsiture und 2 Tropien Kaliumdichromatlösung, so darf Blaufärbung nicht contreten. (Wasserstoffsuperoxyd). 4) Lüsst man Aether in einem völlig angefüllten Glasstopfenginso unter öfterem Umschütteln und zwar im zerstreuten Tageslichte über einigen Stücken trocknen Aetzkalis stehen, so darf dieses im Verlaufe einer Stunde keine gelbe Fürbung (bez. gelbe barzige Ablagerungen) zeigen (Aldehyd). 5) Bringt man in ein Glasstoplengefüss von 15 cem Fassungsraum I cem jodsäurefreie Kaliumjodidlösung, füllt das Glas völlig mit Aether un, setzt den Stopfen auf und lässt das Glas unter öfterem Umschütteln im zerstreuten Tageslicht stehen, so darf innerhalb 1 Stunde Gelbfärbung nicht eintreten (Wasserstoffsuperoxyd). 6) Schüttelt man 10 ccm Aether mit 10 ccm Wasser, so darf die wasserige Schicht nach dem Absetzen höchstens 11 ccm, die Aetherschicht muss mindestens 9 cem betragen, anderenfalls liegt ein ungehöriger Alkoholgehalt vor. Diese Prilfung ist zweckmissig in einem "Aether-Probeglase" auszuführen. Indessen ist ein abnormer Alkoholgehalt bei einem Aether von 0,720 spec. Gew. knum zu besorgen.

Fig. 32. Aetherpreliercylinder

170 Aether.

Aether, spec. Gewicht 0,725 (Aether der Austr. und U-St., Ether rectifié du com-Mether, spec. Gewicht 6,725 (Acther der Russ, that 0-3s.) Einer recents an commerce (Gall.), enthält etwa 97 Proc. Acther, 3 Proc. Alkohol und Spuren Wasser.

Acther, spec. Gewicht 0,735 (Acther der Brit.), Enthält (mindestens) 92 Proc. Acther, und etwa 5-6 Proc. Alkohol, sowie 2-3 Proc. Wasser.

Acther, wasserfrei, über Natrium desillirt. Zur Herstellung trägt man in den

Aether, welcher sich in einem mit Rückflusskühler verbundenen Kolben befindet, allmithlich soviel Natrium ein, dass einige Stücke im Ueberschuss vorhanden sind, und lässt unter Chlorcalciumverschluss des Kühlers so lange stehen, bis alle Gasentwickelung aufgehört hat. Dann destillirt man den Aether aus dem Wasserbade ab und schützt dabei die Vorlage durch einen Chlorcalcium-Verschluss vor dem Zutritt von Feuchtigkeit.

Tragt man in 15 ccm Aether, welche sich in einem absolut trockenen, völlig angefüllten Glüschen befinden, ein erbsengrosses Stückehen blankes Natrium ein, so darf keine oder nur eine sehr unbedeutende Gasentwickelung stattfinden und das Natrium muss etwa 6 Stunden blank bleiben.

Um für analytische Extraktionsarbeiten jederzeit wasserfreien Aether zur Hund zu haben, bewahrt man einen Acther von 0,720 über scharf geglühtem Kaliumkarbonat auf und filtrirt im Bedarfsfalle ein Quantum ab.

Brit.	Name Aother Aether purus Éther rectifié du merce	Spec. Gew. 0,725 0,735 0,720 com- 0,724	Stedep. 35—36°. 40,5°	Name Gatt. Éther officinal Germ. Acther Helv, Acther U-St. Acther	Spec. Gew. 0,730 0,730 0,720-0,722 0,725-0,728	Stedep. 31,5° 35,0° 55° 37°.
-------	--	--	-----------------------------	---	--	--

Aufbewahrung. Wegen der leichten Flüchtigkeit des Aethers stelle man auch die Aetherslasche der Officia nicht in die oberen Fücher der Regale, wo unter Umständen eine Wärme von 30°C, und mehr herrschen kaun, sondern bringe sie möglichst nach dem Fussboden zu unter. Die grösseren Vorräthe bewahre man in einem kühlen Raume, also im Keller. Als Aufbewahrungsgefässe wähle man Glasslaschen mit gut eingeschliffenen Glasstopfen, oder weniger gut mit sehr guten porenfreien Korken, welche mit Leder liberbunden werden. Die Flaschen wähle man nicht zu gross, also zweckmüssig nicht über 1-2 l Fassungsraum und fülle sie, weil der Acther durch Erwärmung beträchtliche Ausdehnung orfährt, nicht günzlich voll, sondern höchstens zu 3/9 an.

Zum Umfüllen von Aether aus einem Gefässe in das andere benutze man stets einen Trichter und wenn es sich vermeiden lässt, so unterlasse man das Umfüllen bei brennendem Lichte, namentlich im Keller. Daher lässt man die Actherslasche der Officia niemals ganz leer worden, sondern füllt sie lieber am Tage, auch wenn sie noch halb voll sein sollte. Wird aber des Abends Aether dringend gebraucht, so hole man eine der Vorrathsflaschen aus dem Keller in die Officin oder in einen Nebenraum und nehme hier das Umfüllen vor. Muss mit Licht geleuchtet werden, so soli dieses (eine Laterne) mehrere Schritte von dem Aether entfernt in die Höhe gehalten werden, weil die Aetherdämpfe in Folge ihrer specifischen Schwere zu Boden einken.

Grössere Mengen Aether bezieht man zweckmässig während des Winters, dabei giebt man dem Lieferanten die Anweisung, dass er die Transportgefüsse nur zu 1/4 anfüllen soll. Anderseits müssen die mit niedriger Temperatur ankommanden Aethergessisse, wenn sie in einem wärmeren Raum gelagert werden, zunächst geößnet und unter lockerem Verschluss des Stopfens stehen gelassen werden, bis sie die Temperatur des betr. Rannes angenommen haben, denn 1000 Volume Aether von 5°C. dehnen sich soweit aus, dass sie bei 200 C. = 1020 Volume einnehmen. Anderseits entspricht die Tension des Actherdampfes bei 0°C, einer Quecksilbersäule von 183 mm, bei 10°C, von 286 mm, bei 20°C, von 433 mm.

Ueber die Lagerung grösserer Mengen Aether existiren besondere lokale Verordnungen, welche auch von Seiten des Apothekers zu beachten sind.

Kommt eine grössere Aethermenge (z. B. einige kg) zur Entzündung, so ist der ganze Verlauf der Verbrennung ein so rapider und die Hitze-Entwickelung eine so starke, dass in der Nilhe der Unfallsstelle sich aufhaltende Personen und befindliche Sachen auf das dringendste geführdet sind. Gelangen Gemische von Luft und Aetherdampf zur Entzündung, so können Explosionen von furchtbarer Gewalt eintreten. Grosse

171 Aether,

Asthermengen soll man fiberhappt nur bei Tageslicht, im Freien, fern von jedem Feuer (Cigarre!) abfillen.

Um Flammen in einer Aetheratmosphäre gefahrlos brennen zu können, umgiebt man sie mit einem eugmaschigen Drahtnetz. Die eigens hierfür koustruirten Brenner heissen

"Bunsenbrenner mit Sicherheitskorb."

Ameendung. Acusserlich auf die Haut gebracht, erzeugt Acther Kälte. Daher benutzt man ihn in der Form der Aufstäubung, um lokale Anästhesie zu erzeugen. (Cave: Galvanokauter, Feuer, Licht). Um diesen Zweck gut zu erreichen, muss der Aether frei von Wasser und Alkohol sein. Aufträufelungen von Aether wendet man an als schmerzstillendes Mittel bei Neuralgieen, z. B. Migranc. Innerlich genommen als starkes Erregungsmittel, daher in Gaben von 5-10-20 Tropfen unvermischt oder mit alkoholischen Flüssigkeiten kombinirt bei Ohnmachten, Kollaps, ferner bei krampfhaiten Zuständen, Hysterie, Kolik. Subkutan als starkes Excitans bei plötzlich eintretenden Kollaps- und Schwiichezustlinden.

Eingeathmet bewirkt Aether nach einem kurzen Erregungsstadium vollständige Bewusst- und Gefühllosigkeit. Die Gefahr einer Respirations- oder Herzlähmung ist geringer als beim Chloroform, daher unvermischt oder in bestimmten Mischungen dem Chloroform neuerdings vielfach für die Narkose vorgezogen.

Gewohnheitsmässiger Genuss (auch Einathmen) von Acther führt zu gleichen gesund-

heitlichen Störungen wie derjenige des Alkohols.

II. Spiritus aethereus. Aetherweingelst. Liquor anodynus Hoffmanni. Hoffmanustropfen (Germ. Helv.). Mischung aus 1 Th. Aether und 3 Th. Weingeist. Spiritus Aetheris Austr.: 1 Th. Aether und 3 Th. Weingeist. Brit.: 300 ccm Aether, 480 ccm Weingeist U-St.: 325 ccm Aether, 675 ccm Weingeist. Einer & 0,758 Gall.: 7 Th. Aether (von 0,724), 8 Th. Weingeist. Ether officinal alcoolise (Gall.): 1 Th. Aether (0,720), 1 Th. Weingeist.

Als Krampfmittel in Gaben von 10-50 Tropfen auf Zucker oder mit Wasser verdlinut. Unter dem Namen "Liquor" von Mitgliedern der Mässigkeitsvereine als Alkoholicum genotsen.

III. Oleum aethereum. Ethereal oil (U-St.). Man mischt 1000 cem Alkohol (95 Proc.) mit 1000 eem kone, Schwefelskure (Vorsicht!) und lässt die Mischung stehen (24 Stunden), bis sie sich geklärt hat. Dann destillirt man aus einer in ein Sandbad eingesetaten Retorte (ein in die Flüssigkeit eingesenktes Thermemeter zeige 150-160°C.), bis ölige Tropfen nicht mehr übergehen, bez. bis der Retorteninhalt sich stark zu schwärzen beginnt. Man treunt die gelbe ölige Schicht von dem überstehenden Wasser, lässt sie 24 Stunden an der Luft stehen, schüttelt sie nochmals mit 25 ccm Wasser aus, scheidet sie wieder, filtrirt durch ein trocknes Filter und vermischt sie mit einem gleichen Volumen Aether. Das Praparat ist eine Mischung gleicher Volume schweren Weinöls und Aether. Spec. Gew. = 0.910.

IV. Spiritus Aetheris compositus. Compound Spirit of Ether. (Hoffmanns Anodyne much Brit, und U-St.) U-St.: Olei aetherei (U-St.) 25 ccm, Spiritus (94 Vol. Proc.) 650 ccm. Aether 650 ccm.

Brit. Man mischt allmählich 900 ccm konc. Schwefelsäure zu 1000 ccm Alkohol Brit. Man mischt allmanlich 300 cem kone. Schweielsäure zu 1000 cem Alkohol (90 Proc.) und lässt die Mischung 24 Stunden lang steben, dann destillirt man, bis ein singetauchtes Thermometer 171,6° C. anzeigt. Man lässt das Destillat in einem Scheiderichter absetzen, zieht die untere (wilseerige) Schicht ab und wischt die zurückbleibende leichtere zumächst mit etwa 30 ccm Wasser, und trägt hierauf Natriumbikarbonat ein bis aur Neutralität. Dann hebt man die ätherische Schicht ab, und varmischt sie mit 137,5 ccm Aether und 950 ccm Weingeist von 90 Proc. Farblose Flüssigkeit, spec. Gew. 0,808—0,812, Aether pro aaroosi ist wasserfreier absoluter Aether, welchem zum Zwecke der Haltbarkeit 2 Proc. absoluten Alkohols zugesetzt sind.

Gasäther, früher zu Beleuchtungszwecken benutzt: Spiritus (95 Proc.) 80,0, Terpen-

unol 15,0, Aether 5,0.

Englischer Aether für die Narkose ist ein Gemisch von Methyläther und Aethyläther, welches allerdings frei von Wasser ist. Spec. Gewicht 0,715-0,717

Aether anaestheticus König. Nach Schner eine Mischung aus 4 Vol. Aether Petrolet (Rhigolen) und 1 Vol. Aether; beide Bestandtheile völlig wasserfrei.

Aether perlatus. Perles d'éther. Aether-Kapseln. Sind kugelformige Gelatine-Kapseln mit Aether gefüllt. Jede Kapsel enthält etwa 5 Tropfen Aether. Die Darstellung erfolgt fabrikmässig.

Richardson's Aethermischung zur lokalen Anasthesie: Aether 75,0, Karbolsaure 0,3. Methylated ether. Ist ein in England als Kalte-Anastheticum viel benutztes Präparat. Es ist aus Methylalkohol enthaltendem Aethylalkohol (behufs Denaturirung) her-gestellt, aber völlig frei von Alkohol und Wasser. Besteht aus einem Gemisch von Me-thyläther mit Aethylather. Siedet zwischen 24 und 34°C. Das spec. Gew. ist bei 15°C. etwa = 0.716.

### Aether chloroformlatus, WRIGHL

Rp. Chloroformil 6,0 Acthoria

#### Asther gelatinosus.

Rp. Albumen ovi unius Antherin

Werden in cloer welthalnigen Flusche kriftig geschilttelt, his eine gelatindse Masse entstanden int Zum Bestreichen schmerzbafter Stellen, auf eingekiemmte Brüche etc.

#### Agua aetheresta.

Rp. Artheris Aquae destillatae 100,0.

Man schüttelt in einer Finsche kräftig zusammen und zicht die wässerige Flüssigkelt mit Hilfe eines Scheldetrichters vom nicht gelösten Acther ab.

#### Aqua aetheresta camphorata. Rp. Aetheris comphorati 10,0 Aquae destillatae 200,0. Man schöttelt krititig ausammen und filtrirt alsdenn ab,

#### t. Iquor inhalatorius contra tussim convolstram. Wn.n.

Rp. Chloroformil Aetheris 30,0 Olel Terebinthinae 5,0,

Man giesst i Thecloffel der Mischung auf ein Tuch und abunct die Dämpfe ein, bis der Anfall vorliber lat.

#### Strupus Acthoris. Buestaung. Stron d'Ether, Gall.

,	Bad. T.	Gall,
Rp. Simpl Sacchari	90,0	70,0
Spiritus (00 Proc.)	8,0	5,0
Actheria	5,0	2,0
Aquan	-	23,0,

Helv.: Actheria, Spiritus 25 4,0 Aquae 56,0 Sac-chari 56, werden in einer Flasche häufig geschütteit und nach der Auflösung filtrirt.

Aether methylico-aethylicus. Methyläthyläther. CH.-O-C.H. = 60. Wird in chemischen Fabriken durch Einwirkung von Jodathyl auf Natriummethylat dargestellt.

 $C_2H_bJ+CH_3ONa=NaJ+CH_3-O-C_2H_b$ . Farblose, ätherisch riechende Flüssigkeit, leicht entzündlich, bei  $+11\,^aC$ , siedend, also schon bei mittlerer Temperatur gasfärmig. Nur in druckfesten Gefässen zu versunden. Ersatz des Chieroforms; soll wie dieses anästhesirend wirken, ohne die üblen Nebenwirkungen zu zeigen.

## Aether aceticus.

I. Aether aceticus (Austr. Brit. Germ. Helv. U-St.). Ether acetique (Gall.). Essig-Ether. Essigester. Aethylacetat. Essig-Naphtha. Acetic ether. CHaCOaCaHa. Mol.tiew. = 88.

Darstellung. Diese erfolgt im Grossen in chemischen Fabriken. Indessen ist die Selbstdarstellung im pharm. Laboratorium doch zu empfehlen, weil sie ein bei weitem besser riechendes Produkt liefert.

6 Th. krystallisirtes Natriumacetat werden in einer blanken eisernen Pfanne auf freiem Feuer allmählich so lange erhitzt, bis die flüssig gewordene Masse wieder fest und hierauf — bei weiterem Erbitzen — abermals flüssig wird (s. Natrium aceticum). Man

lässt erkalten, pulverisirt und schlägt durch einen groben Durchschlag.

4 Th. antwissertes Natriumacetat werden in einen Destillationskolben gegeben, in welchem sich ein erkaltetes Gemisch von 3 Th. Weingeist (95 Vol. Proc.) + 5 Th. konc. Schwefelsaure befindet. Der Destillationskolben ist an einen gut wirkenden Luzuo'schen Kühler angeschlossen. Man lässt die Mischung unter gelegentlichem Umschwenken 12 Stunden lang stehen, alsdann destillirt man unter guter Kühlung 4 Th. aus dem Wasserbade ab. Das Destillat (4 Th.) wird mit 4 Th. Wasser und soviel Magnesiumkarbonat geschüttelt, dass die saure Reaktion aufgehoben ist. Dann fügt man 2 Th. Kochsalz hinzu, schüttelt durch und lässt absetzen. Man trennt die oben aufschwimmende, atherische Schicht mittels eines Scheidetrichters ab., bringt sie in eine Flasche und trägt so lange geschmolzenes Calciumchlorid ein, bis dieses nicht mehr feucht wird. Nun lässt man unter öfterem Umschütteln einen Tag lang in gut verstopfter Flasche stehen, alsdann giesst man den Aether ab und rektificirt ihn durch Destillation aus dem Wasserbade (Helv.).

Wegen der leichten Entzundlichkeit des Essignthers ist bei der Darstellung die er-

forderliche Vorsicht zu beobachten.

Eigenschaften. Klare, iarblose, neutrale, leicht füchtige, augenehm erfrischend riechende und schmeckende Flüssigkeit. Sie ist leicht entzündlich, ihr Dampf gieht, mit Luft gemengt, explosive Gemische. Ihrer chemischen Zusammensetzung nach besteht sie hauptsächlich und zwar bis zu etwa 98 Proc. aus Acthylacetat, daneben entbält sie etwa 2 Proc. Alkehol und kleine Mengen Wasser. Durch Variation der Darstellung kann indessen das Verhältniss zwischen Alkehol und Acthylacetat verschoben werden, ja es scheint, als ob unter Umständen durch Nebenreaktionen gleichzeitig auch noch andere Acther entstehen, welche sieh durch abweichenden Geruch erkennbar machen. Hiervon kommt es, dass spec. Gewicht, Siedepunkt und Löslichkeit in Wasser von den verschiedenen Pharmakopöen verschieden angegeben werden:

	Austr.	Hrit.	Gail.	Germ.	Helv.	U-St
Spec Gew bel 150	0,900	0,900-0,965	0,916	0,900-0,904	0,004	0,893-0,895
Sinde-Temperatur	74 - 760	78,9-77,80	72,89	74-760	750	Est. 765
1 Th. Blat sich in ? Th.	Whater -	10 Th.	12 Th.	_	15 Th.	8 Th.

Das absolut reine Aethylacetat hat das spec. Gew. 0,899 bei 15°C., es siedet bei 72,8°C. und ist löslich in 18 Th. Wasser von 15°C.; anderseits lösen 28 Th. Essigüther = 1 Th. Wasser auf. Hieraus ergiebt sich, dass die Angaben der Germ. und Helv. auf ein reines Aethylacetat zutreffen, welches etwa 1 Proc. Aethylalkohol und kleine Mengen Wasser entbält.

Entzundet verbrennt der Essigäther mit blaugelber, russender Flamme, unter Verbreitung eines sauren Geruches und Hinterlassung eines sauren flüssigen Rückstandes Mit Alkohol, Aether, Chloroform, fetten und ätherischen Oelen ist der Essigäther in allen Verhältnissen mischbar. Als Lösungsmittel verhält er sich dem Aether ziemlich ähnlich, in der organischen Chemie ist er ein beliebtes Lösungs- und Krystallisationsmittel. (Löst z. B. Morphin und Cantharidin auf.)

Mit der Luft in Berührung, nimmt der Essigäther, namentlich bei gleichzeitiger Gegenwart von Fenchtigkeit, saure Reaktion an, indem er in Essigsäure und Acthylatkohol gespalten wird. (Reinigung durch Schlitteln mit Magnesinmkarbonat — Wasser s. bei Darstellung.) Actzende Alkalien zersetzen den Essigäther, besonders bei Digestionswärme, sehr leicht. Aus der Menge des durch die Essigsäure gesättigten Alkalis, lässt sich die Menge des Essigäthers quantitativ bestimmen. Behufs Trennung aus Gemischen mit Chloroform, Petroläther, Benzin, Schwefelkohlenstoff, schüttelt man den Essigäther mit Wasser aus.

Prüfung. 1) Man bestimmt das spec. Gewicht, feruer die Siedetemperatur, ausserdem stellt man fest, wie der Geruch ist. Manche Handelssorten riechen nicht wie Es-igüther, sondern mehr wie Birnenäther. Tränkt man gutes Filtrirpapier mit etwa 10 ccm Essigather, so darf das Papier gegen Ende der freiwilligen Verdunstung des Acthers Geruch nach fremden Aetherarten nicht zeigen. 2) Taucht man in den Aether einen Streifen blaues Lackmuspapier, so darf dieses unmittelbar nach dem Fintanchen sich nicht röthen (froie Essigsäure). Beim Abdunsten des Aethers wird das Lackmuspapier auch von nicht saurem Essiglither roth geffirbt. Diese Rothfilrbung verschwindet nach 1-2stundigem Liegen des Papiers an der Luft, wenn nur Essigsäure die Ursache ist; bleibt sie bestehen, so sind noch andere Säuren zugegen. 3) Schüttelt man in einem Aether-Probir-Rohr 10 com Essigäther mit 10 ccm Wasser, so darf das Volumen der wüsserigen Schicht allerhöchstens auf 11 ccm anwachsen, anderenfalls liegt grobe Verfalschung durch Alkohol vor. Es ist wichtig, diese Probe auszuführen, da das spec. Gewicht des Essigüthers auch Mischungen von Aether und Alkohol gegeben werden kann. 4) Schichtet man 1 com Essigäther auf l cem kone. Schwefelsäure, so darf eine gefärbte Zene nicht auftreten, anderenfalls liegen Verunreinigungen vor, z. B. durch Amylverbindungen oder andere organische Stoffe.

Aufbewahrung. An einem kühlen, sehattigen Orte unter den gleichen Vorsichtemassregeln wie der gewöhnliche Aether. Ist er im Verlaufe der Aufbewahrung sauer geworden, so wird er durch Schütteln mit Wasser + Magnesiumkarbonat entsäuert, darauf durch Calciumchlorid entwässert und durch Rektifikation aus dem Wasserbade vollkommen wieder hergestellt. Den zum Handverkaufe bestimmten Essigäther kann man über einigen Kaliumtartrat-Krystallen (Kalium tartaricum neutrale) aufbewahren. Je weniger Feuchtigkeit der Essigäther enthält, deste weniger neigt er zum Sanerwerden; Lichtsehutz hält die Zersetzung gleichfalls zurück.

Anwendung. Die Wirkung ist äusserlich wie innerlich etwa die gleiche wie die des Aethers. Man benutzt ihn am häufigsten als Riechmittel bei Ohnmachten und krampfartigen Zuständen, als Einreibung gegen rheumatische und neuralgische Schmerzen, seltener innerlich an Stelle des Aethers, bei den dort angegebenen Kraukheitszuständen. Dosis 5-20 Tropfen unvermischt auf Zucker oder in Gelatinekapsaln oder in alkeholischer Lösung oder mit Wasser verdünnt mehrmals täglich.

Spiritus acetico-aethereus. Spiritus Aetheris acetici. Spiritus anodynus vagetabilis. Gemisch aus Aether aceticus I Th. und Spiritus (90 Vol. Proc.) 3 Th. Zweckmüssig über einigen Kaliumtartrat-Krystallen aufzubewahren.

#### Ralsamum acotleum camphoratum.

Opodeldee cum Aethers acetleo. Rp. Saponis stearibiei dialysaii 10,0

Aetheria scetlci 60,0 Spiritus (90 Vol. Proc.) 50,0 Camphorae 5,0 Olei Thyml 3,0.

Man löst die kleingeschnittene Seife in dem Gemisch von Essiguther und Spiritus unter Erwirtnen auf bör C. auf, fügt den Kampher und das Thymianid zu, filtriet und Best in geeigneten Gef. seen erstarren

#### Balsamum antarthriticum. SANCHEZ,

Rp. Saponts stearinici dialysati 5,0 Camphorate 2,5 Mixturue oleoane-balsamicae Spiritus (90 Vol. Proc.) 25,0 Artheris acctivi 30,0.

Der Essiglither wird zugegeben, nachdem alle anderen Bestandtheile in Lösung gegangen und, im übrigen wird wie bei dem verigen verfahren.

> Sirupus Astheria acetici. Rp. Actheria acetici 5,0 Sirupi Sacchari 95,0.

Luftlither von Aug. Schönn in Berlin gegen Kopfschmerzen ist eine Mischung von: Essignither, alkoholischer Ammoniakstüssigkeit und Pfesseninzel (Bischung).

Salubria. Schwedische Patent-Medicin. Acidi acetici 2,0, Authoris acetici 25,0, Spiritus (90 Vol. Proc.) 50,0, Aqua 23,0. Antiscptisch und blutstillend. Mit Wasser verdünnt bei Quetschungen, Insektenstichen, Zahnschmerzen, Rheumatismus.

II. Aether diaceticus. Aether acetico-aceticus. Acetessigüther (-ester). Diacetäther. CH<sub>5</sub>CO . CH<sub>2</sub>-CO<sub>2</sub>-C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>. Mol. Gew. = 130.

Zur Darstellung löst man in 200 g Essignither 20 g metallisches Natrium unter Rückflasskühlung auf, wobei sich zunlichst Natracetessignither bildet:

$$2 CH_aCO_aC_aH_a + 2 Na = CH_aCO CH Na CO_aC_aH_6 + C_aH_aONa + H_6$$

Man destillirt den überschüssigen Essigäther ab und fügt zu dem Rückstand zunüchst 110 g. Essigsäure (von 50 Proc.) und nach dem Erkalten noch 100 g. Wasser.

$$\mathrm{CH_{a}CO}$$
,  $\mathrm{CHN_{B}CO_{2}CH_{2}+CH_{a}CO_{2}H}$  =  $\mathrm{CH_{a}CO_{2}Na+CH_{a}CO}$ ,  $\mathrm{CH_{a}CO_{2}C_{2}H_{5}}$ 

Der sich über der wüsserigen Flüssigkeit abscheidende Acetessigester wird rektifieirt, die bei 175-185°C. übergehenden Antheile sind Acetessigester.

Farblese, obstartig riechende Flüssigkeit, Siedepankt 182º C., spec. Gewicht 1,03 bei 5º C. In Wasser wenig löslich. Die wässerige Lösung wird durch Eisenchlorid rothvioletz gefärbt. Vergl. auch Urina.

Wird zur Synthese organischer Verhindungen, z. B. zur Darstellung des Antipyrins

verwendet

### Aether anaestheticus.

Unter diesem Namen fanden um das Jahr 1850 herum zwei Prüparate Verwendung, welche Gemische von Chlor-Substitutionsprodukten des Acthylchlorids waren und welche man als Arans Aether und als Wiggers Aether bezeichnete. Heute haben diese Prüparate nur noch historisches Interesse.

† Aether hydrochloricus chloratus, Aether anaestheticus Aban. Aether anaestheticus Widoens. Aether chloratus Aban. Chloro-Aethylchlorid. Éther chlorhydrique chloré.

Darstellung. Setzt man ein Gemenge von trocknem Asthylchlorid C<sub>2</sub>H<sub>6</sub>Cl mit trocknem Chlorgase dem Sonnenlichte aus, so erfolgt Chlorirung unter Explosion. Lässt man jedoch das Sonnenlicht nur einen Augenblick einwirken, so unterbleibt die Explosion, dagegen setzt sich nunmehr die Chlorirung auch im zerstreuten Tageslichte weiter fort.

Aus C2H2Cl entstehen nacheinander: C2H2Cl2, C2H2Cln C2H2Cl4 C2HCl6, C2Cl0.

Winderns lässt das Aethylchlorid aus 10 Th. 95 proc. Weingeist, 20 Th. englischer Schwefelsäure und 12 Th. trocknem, fein zerriebenem Kochsalz grzeugen. Das Gemisch von Schwefelsäure und Weingeist soll, she es auf das Chlornatrium gegossen wird, eine Woche hindurch gestanden haben. Das bei gelinder Erwärmung entwickelte Aethylchlorid wird in eine chlorentwickelnde Mischung aus 22 Th. Chlornatrium, 18 Th. grobem Braunsteinpulver, 50 Th. englischer Schwefeleiure und 25 Th. Wasser geleitet. Es ist rathsam, die Chlormischung auf zwei Gefässe zu vertheilen, so dass der etwa in dem ersten Gefüsse nicht chlorite Aethylchloriddampf in dem zweiten Chlorgefäss chlorirt wird. Das zweite Chlorgefäss verbindet man mit einer dünnen Kalkmilch, um etwaig entweichendes Chlorgas aufzufangen und unschädlich zu machen. Lässt gegon das Ende der Operation (ehe die Aethylchloriddampfentwickelung aufhört) die Chlorentwickelung nach, so kann ihr durch gelinde Erwärmung mittels einer Flamme etwas nachgeholfen werden, die Erwärmung darf jedoch 50° C. nicht übersteigen. Nacheendigter Operation (wenn die Aethylchloriddampfentwickelung aufhört) lässt man erkalten setzt die beiden Kulben mit den Chlormischungen in ein Sandbad, verhindet mittels eines pläzernen Dampfrohres mit Lumme'schem Kühler und Vorlage und destillirt, so lange noch Flüssigkeit übergeht. In dem Destillat findet sich als untere Schicht das Chlore-Aethylchlorid, welches mit Wasser gewaschen nun in Aether aesesthetiens verwandelt wird:

Man giebt das Chloro-Aethylchlorid in eine hohe enge cylindrische Flasche, so dass es einen eine 6—10 cm dieke und eine 20—30 cm hohe Schicht bildet, bedeckt diese mit einer 3—5 cm hohen Schicht Wasser und leitet bis auf den Grund der Chloro-Aethylchloridschicht nun langsam Chlorgas ein. Letzteres wird aus einem Kolben entwickelt, welcher mit Sicherheitsrohr verschen ist, und zwar so lange, als Chlor von der Flüssigkeit in der Vorlage absorbirt wird. Die Absorption unterstützt man übrigens durch bisweiliges Umschütteln. Helles Tageslicht kann man die erste Stunde der Operation, welche mehrere Tage dauert, einwirken lassen, später darf man nur im Schatten arbeiten. Endlich wird die Flüssigkeit in der Vorlage mit Wasser, Natriumkarbonatlösung und wiederum mit Wasser gewaschen, bis dieses sich frei von Chlor erweist. Durch Kühlung in Eis bewirkt man eine krystallinische Abscheidung etwa entstandenen Andertbalb-Chlorkohlenstoffs (C. Cl.)

and filtrirt durch Baumwolle.

Eigenschaften des Aether anaesthetieus. Dieser bildet eine farblose, klare, dem Chloroform in Geschmack und Geruch nicht unähnliche Flüssigkeit, welche zwischen 110 bis 140° C. siedet und ein specifisches Gewicht von 1,55—1,60 aufweist. Luft und Sonnenlicht wirken zersetzend unter theilweiser Bildung von Chlorwasserstoff.

Seiner chemischen Zusammensetzung nach ist es ein Gemenge verschiedener Chlorsubstitutionsprodukte des Aethylchlorids, unter denen das Tetrachlor-Aethylchlorid C<sub>4</sub>HCl<sub>5</sub> verwiegt.

Anfbewahrung. Neben Chlorotorm, also mit Vorsicht und anter Abschluss des Tageslichtes. Hat das Präparat saure Reaktion, so muss diese durch Waschan mit kaltem Wasser beseitigt werden. Ein Zusatz von 2 Proc. absolutem Weingeist hält die Zersetzung ninige Zeit zurück.

Anwendung. Der Aether anaestheticus ist ein lokales Anästheticum. Er wirkt Erilich reizend und anästhesirend und wird daher äusserlich gegen Rheumatismus angewendet, wo er übrigens durch Chlorofors völlig ersetzt werden kann.

Linimentum anaestheticum.

Rp. Aetheris ausesthetici
Chloroformil
Spiritus (90%) 55 10,0.

Zum Beninsein (bei rheumatischen Schmerzen, Kopfkrampf etc.). Linkenton antichementicum, Lenent.

Rp. Aetheris Arani 3,0 Olei Amygdalarum 25,0 Otel Menthae piperitas 0,5,

Zum Einrelben (bei chronischem Gelenkrheumatismus),

Man verwechsele dieses Präparat übrigens nicht mit Aether annestheticus Könia. S. über diesen bei Aether.

# Aether butyricus.

I. Aether butyricus. Buttersüurc-Aethylüther (oder -ester). Aethylbutyrat. Ananasüther. Ether butyrique.  $C_4H_2O_4$ .  $C_9H_8$  = Mol.-Gew. 116.

Darstellung. Dieser von der normalen oder Gührungsbuttersäure sich ableitende Aether kann nach zwei Methoden dargestellt werden.

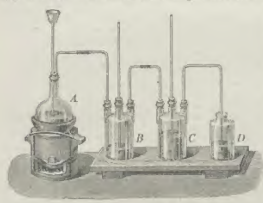


Fig. 35. Apparat zur Darstellung des Buttersäure-Aethers.
A. Chlorwasserstoffgasentwickler. B. Wottle'sche Flasche nit koncentriter Schwefelsäure zum Trocknen des Chlorwasserstoffs.
C. Gediaa, die Lösung der Säure in Weingeist enthaltend. D. GeBas mit Wosser zum Auffangen des überflüssigen Chlorwasserstoffgasen.

1) Man mischt 100 Th. reine Buttershure mit 100 Th. Alkohol (95 Proc.) und 50 Th. kone, Schwefelsiture. Man erhitzt die Mischung auf 80° C, orbalt sie einige Stunden bei dieser Temperatur und lässt alsdann noch I Tag in der Kälte stehen. Nach dieser Zeit giesst man die Flüssigkeit in das 2 fache Volumen kaltes Wasser, worauf sich der Aether als blige Schicht abscheidet. Man hebt diese ab, wäscht sie zunächst mit einer dünnen Natriumkarbonatlösung, sodann mit Wasser, entwässert den Aether darauf mit geschmolzenem Calciumchlorid, giesst ihn nach 1-2tagigem Stehen ab und rektificirt.

 In ein auf 30-40° C. warmgehaltenes Gemisch aus 100 Th.

Buttersäure und 60 Th. 95 proc. Weingeist leitet man einen anhaltenden Strom trocknen Chlorwasserstoff bis zum Ueberschuss, stellt einen Tag hindurch an einem lauwarmen Orte bei Seite, durchschüttelt dann die Flüssigkeit mit Wasser und Natriumkarbonatlösung, lässt den Acther absetzen, wäscht ihn mit Wasser, entwässert ihn durch Calciumchlorid und rectificirt ihn durch einmalige Destillation. 100 Th. Buttersäure geben 120—130 Th. Buttersäureäther.

Eigenschaften. Der reine Buttersäure-Aether bildet eine farblose, leicht bewegliche, brennend schmeckende, in Wasser wenig lösliche, mit Weingeist in allen Verhältnissen mischbare, leicht entzündliche Flüssigkeit, in verdünntem Zustande von anansartigem Geruche. Spec. Gow. bei 15°C. = 0,900, Siedepunkt 121°C. Verschieden von diesem Buttersäure-Aether ist der "Butteräther des Handels" B. w. u.

Aufbewahrung. Vor Licht geschützt an einem kühlen Orte, wie Essigüther. Der Aether ist entzünillich!

Anwendung. Mit der S-10fachen Menge Weingeist verdünnt als Ananasessenz zum Aromatisiren von Konfituren und zur Herstellung von Fruchtessenzen, auch von känstlichem Rum.

 Aether butyrinus. Butteräther des Handels. Ist ein billigerer Ersatz des Buttersäureäthers. Darstellung. 1 kg trockene, kleingeschnittene Butterseife wird in einer Retorte mit 1 kg 30 procentigem Weingeist übergossen und so lange digerirt, bis Lösung erfolgt. Nachdem das etwa hierbei Ueberdestillirte in die Retorte zurückgegossen ist, setzt man ein Gemisch aus 1 kg englischer Schwofelsäure und 2 kg Weingeist hinzu und destillirt 3 kg oder soviel ab, bis das Destillat anfängt durch Schwefligsäure verunreinigt zu werden. Das Destillat versetzt man unter Umschiltteln mit 20,0 g Natriumkarbonat und 20,0 g Bleisuperoxyd, stellt es einen Tag bei Seite, filtrirt und rektisieirt es in einer Retorte aus dem Sandbade.

Dieses Präparat ist eine alkoholische Auflösung der Aethyläther verschiedener Fettsäuren. Neben Buttersäureäthyläther sind noch vorhanden die Aether der Capron-, Caprinund Caprylsäure, welche in alkoholischer Lösung gleichfalls ananasartigen Geruch und
Geschmack haben und die Eigenschaften des Buttersäureäthyläthers eher verbessern, nicht
verschlechtern. Die im Destillations-Rückstande verbleibenden Fettsäuren werden durch
Waschen mit Wasser von Schwefelsäure und den Salzen befreit, darauf durch Behandeln
mit Natriumkarbonatlösung in Seife übergeführt.

Pine-apple-ale der Engländer ist eine mit Ananas-Essenz aromatisirte Citronensaure-Limonade.

#### Essentia annuatica.

Anauas Essent Is. Fine-niple-oil
Ep Aethers hutyriel 10,0
Spiritus (90 Vol. Proc.) 100,0
Tineturse Citri s sortice recente
Tinet, Augusti e certice recente ha 1,0
Aquae Rosse 20,0

Für 1 Liter Limonade genügen 15—20 Tropien. Die Limonade soll nur einige Tage aufbewahrt werden. Rp. Artheris busyrini 15,0 Spiritus (90 Vol. Proc.) 100,0

Tineturae Citri a cortice recents Tinet, Aurantii e cortice resente fil 1,0 Aquae Aurantii florum Aquae Rosae

III. Fiufache Ananus-Essenz. Rp. Aetherta buttrici 100,0 Spiritus (90 Vot Prue.) Aquae destillatne 55 450,0.

Ueber die Zusammensetzung der Fruchtarome s. Aether valerianicus,

### Aether cocoïnus.

Aether cocoïnus. Aether cocinicus. Cognacăther. Cocosăther. Kokosăther. Wird als Arema des künstlichen Cognacs gebraucht.

Unter "Cognac-Essenz" versteht man eigentlich die alkoholische Lösung des Weinbefe-Oels (Drusenöls), welches Acthykäther und Isoamyläther der Caprinsäure (auch geringere Mengen des gleichen Acthers der Caprylsäure und Buttersäure) enthält. Ein ähnliches Aroma geben in stark verdünnter alkoholischer Lösung die Acthykäther der im Kokosfett enthaltenen Fettsäuren.

Darstellung. 1 kg Kokosnussöl (Kokosbutter, das fette Oel des Nusskerner der Cocos nucifera Lina.) wird mit 650,0 g Astznatronlauge von 1,14 spec. Gew. im Wasserbade digerirt, bis völlige Verseifung eingetreten ist. Die noch warme Masse wird nach dem Verlünnen mit einem fünflachen Volum warmen Wassers unter Umrühren mit soviel roher Salzsäure (230,0—250,0 g) versetzt, als zur völligen Abscheidung der Fettsäuren erforderlich ist. Die auf der Oberfläche angesammelten Fettsäuren worden gesammelt, bei gelinder Wärme in der Hälfte ihres Gewichts 95—95 proc. Weingeist gelöst und wie bei Darstellung des Buttersäureäthers durch die 30—40° C. warme Lösung ein Strom trockner Chlorwasserstoff geleitet, bis die Flüssigkeit mit diesem Gaze gesättigt ist. Dann lässt man im wohl verstopften Gefässe einen Tag an einem lauwarmen Otte siehen, giebt ein gleiches Volum Wasser dazu, hebt die ölartige Schicht ab, sehüttelt sie zunächst mit verdünnter Natriumkarbonatlösung, dann einige Male mit Wasser aus, sondart sie sorgfältig vom Wasser, vermischt sie mit ¼ ihres Volums Weingeist und bewahrt sie in gut varkorkten Flaschen auf.

Man kann den Kokosäther auch in ähnlicher Weise wie den Aethor butyrinus

(S. 177) bereiten.

Essentia Cognacensis. Cognac-Essenz. Zur Darstellung eines cognacahnlichen Getränkes: Aether cocomus 100,0, Aether aceticus 100,0, Tinctura Vanillae 1,0, Tinctura Gallarum 15,0, Aqua florum Aurantii 250,0, Spiritus (90 Vol. Proc.) 2000,0.

# Aether formicicus.

Aether formicus. Ameisensäure - Aethyläther. Aethyl-Aether formicious. formiat. Ameisenlither. Rumlither. Zuckerlither. HCO2 \* C2H4. Mol. Gew. = 74.

Man unterscheidet im Handel ein technisches Produkt, welches meist als Rumäther bezeichnet wird, und das reine Praparat, welches als reiner Ameisensaure-Aethyläther bezeichnet wird.

Darstellung. a) Des reinen Aethylformiates. 1) Bei der Darstellung des Chloroforms durch Einwirkung von Natronlauge auf Chloralhydrat erhält man als Nebenprodukt

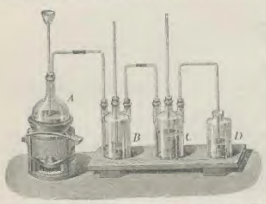


Fig. 34. A. Chlorwasserstoffentwickeler. B. Schwefelsiuregefüss zum Trocknen des Chlorwasserstoffs. C. Weingelatige Feitsäure-lösung. D. Wassergefüss.

Natriumformiat. Dieses wird im Wasserbade entwissert. - 100 Th. des entwässerten Natriumformiates werden in einer Retorte mit einem kalten Gemisch aus 85 Th. Weingeist (90 Vol. Proc.) und 150 Th. konc. Schwefelsliure übergossen und die Mischung nach guter Vertheilung aus einem zunlichst auf etwa 60°C., gegen das Ende der Destillation auf etwa 75°C. geheizten Wasserbade bei sehr guter Kühlung abdestillirt. Das Destillat, dessen Menge etwa 115 Th. beträgt, wird durch Schütteln mit Magnesiumkarbonat entsäuert, alsdann filtrirt, durch gesehmolzenes Calciumehlorid von Alkohol und Wasser befreit, schliess-

lich aus dem Wasserbade rektificirt. 2) In einen geräumigen Kolben, welcher mit einem Rückflusskühler verbunden ist, bringt man 4 Th. sirupdickes Glycerin, 1 Th. krystallisirte Oxalsanre und I Th. Weingeist von 95 Vol. Proc. Bei gelindem Erwärmen tritt lebhafte Gasentwicklung ein, die Oxalsäure spaltet sich in Kohlensäure und Ameisensäure. Das Glycerin wird dabei nicht verändert. Die gebildete Ameisensäure verbindet sich mit dem vorhandenen Aethylalkohol zu Aethylformiat. - Wenn bei anhaltendem Erwärmen die Entwicklung der Kohlensäure nachlässt, so fügt man wiederum 1 Th. kryst. Oxalsäure und 1 Th. Weingeist hinzu, erwärmt von Neuem bis die Entwicklung der Kohlensäure wieder nachlässt. Man setzt nun noch zweimal je 1 Th. Oxalsäure und Weingeist hinzu, bis also auf 4 Th. Olycerin je 4 Th. kryst. Oxalsäure und Weingeist verbraucht worden sind. Nach beendigter Kohlensäure-Entwickelung kehrt man den Kühler um und destillirt das gebildete Aethylformiat ab. Das Destillat wird wie sub 1 durch Magnesiumkarbonat entsauert, alsdann durch Calciumchlorid von Wasser und Alkohol befreit, schliesslich aus dem Wasserbade bei etwa 60° C. rektificirt.

b) Des technischen Rum-Acthers. Nach Wöhler.

In eine sehr gerliumige kupferne (oder bleierne) Destillirblase, welche mindestens 10 Mal mehr Rauminhalt hat, als das Volum der einzutragenden Substanzen beträgt, werden 110 Th. grobgepulverter Braunstein, 45 Th. kaltes Wasser und 30 Th. Kartoffelstärke eingetragen und durch Umrühren gemischt. Nach dem Anfseizen des Helmes und Verbindung desselben mit guter Kühlvorrichtung und Vorlage, und nach

sorgfältiger Lutirung der Fugen giesst man durch den Tubus der Destillirblase ein kaltes Gemisch aus 90 Th. englischer Schwefelsture und 55 Th. 90 proc. Weingeist. Es wird nun nach dem Verschlass des Tubus geheizt, unter nur allmählich vermehrter Feuerung, bis die Destillation beginnt, dann wird aber sofort die Feuerung beseitigt oder auf ein Minimum beschränkt, indem die in der Elasse eintretende Reaktion soviel Wärme erzeugt, als zunächst zur Destillation erforderlich ist. Später, wenn die Destillation nachlässt, wird sie wieder durch Heizung befördert. Die Heizung mit Wasserdampf lässt sich natürlich bequemer regeln. Es worden 60—62 Th. Destillat im ganzen gesammelt, jedoch ist es zwecknässig, die ersten übergehenden 2—3 Th. für sich aufzufangen, da sie oft mehr Weingeist als Ameisensturs-Aether enthalten, ebenso die zuletzt übergehenden 6 Th. für sich zu sammeln, insofern sie nämlich sehr wasserreich sind. Durch Rektifikation kann man aus diesen Destillatsfraktionen den Aether sammeln. Die in der Mitte der Destillations-operation gesammelten 51—53 Th. bilden den Rumäther des Handels. Reagirt der Aether sauer, so entskuert man mit Magnesiumkurbonat, lässt absetzen, dekanthirt oder filtrirt. Magnesiumformiat ist in Weingeist oder Ameisenather nicht löslich.

Eigenschaften des reinen Aethylformiats. Farblose, leicht füchtige und leicht entzündliche, nach Arak riechende, neutrale, bei 54-55°C, siedende Flüssigkeit in ca. 10 Th. Wasser löslich. Spec. Gew. = 0,937. Mit Weingeist und Aether in jedem Verhältniss mischbar. Gegen numoniakalische Silbernitratlösung verhält es sich wie Ameisensture. — Hat der Aether saure Reaktion augenommen, die aber seine Verwendung als Rum-Aroms nicht hindert, so kann er durch Magnesiumkarbonat entsäuert werden.

Aufhewahrung. Unter den nämlichen Vorsichtsmussregeln wie Aether,

Anwendung. Der reine Ameisenslure-Acthyläther hindert in Dampfform die Entwickelung von Bakterienkulturen, weil er in Verdünnung mit feachter Luft in Ameisensaure und Acthylalkohol gespalten wird. Er verursacht beim Einathmen keinerlei Unbequemlichkeiten, vielmehr sollen Kehlkopfkatarrhe und Rachenkatarrhe auffallend günstig beeindusst werden. Aeusserlich als reizende Einreibung. Der Acther bildet sich übrigens atets im Spiritus Formicarum. — In der synthetischen Chemie viel gebrauchtes Reagens. — Das technische Präparat zur Herstellung von künstlichen Arak- und Rum-Essenzen.

Arakosseps.	Rumessenz.
Hp. Vanitiae concisor 9,0 Bg  Herbae Those Pecco 50,0 Carecha gaivernal 10,0 Olei Florum Annantii Gutine 2 Acuti pyrolignosi rectificati 50,0 Acuberia formicici 100,0 Spiritua (80 %) 85,0.  Tage lang so macriren, dann su heliren und su filuriren, 20,0—25,0 an einem Liter äfprocentigen Weingelet geben künstlichen Arak (Spiritua Orrane).	. Vanillae concisae  Otel Rusci O

### Aether fumaricus.

Aether fumaricus. Fumarsäure-Aethyläther. Fumaräther. C<sub>4</sub>H<sub>2</sub>O<sub>4</sub>(C<sub>5</sub>H<sub>5</sub>)<sub>5</sub>.
 Mol. Gew. = 172.

Darstellung. Man löst 10 Th. Fumarsäure in 15 Th. Weingeist von 96—98 Proc. and leitet in die auf 40—50°C. erwärmte Lösung trockenes Salzsäuregas bis zur Sättigung ein. Nach 24stündigem Stehen schüttelt man die Flüssigkeit mit dem gleichen Volum Wasser durch, trennt die sich absetzende Aetherschicht (welche specifisch schwerer ist als Wasser) ab, schüttelt diese mit Natriumkarbonatlösung, hierauf nechmals mit Wasser und rektificirt den Aether durch Destillation. Man fängt die bei 200—220°C. siedenden Anthefle auf.

Angenehm litherartig riechende Flüssigkeit, Siedep. 218°C., welche klinstlichen Fruchtessenzen in geringer Menge zugesetzt wird.

II. Acidum fumaricum. Fumarsaure. C.H.O. Mol. Gew. = 116. Im islandischen Moose, in verschiedenen Schwämmen (Agaricus piperatus, Boletus pseudo-igniarius v. a.), im Kraute von Glaucium luteum, Corydalis bulbosa und Fumaria officinalis enthalten.

Zur Darstellung fällt man aus dem Safte oder dem wässrigen Auszuge des Krantes von Fumaria officinalis die Säure durch Zugabe von Bleiacetat als fumareaures Blei, welches durch Krystallisation aus siedendem Wasser gereinigt wird. Man vertheilt es alsdann in Wasser, zersetzt es unter Erwärmen durch Einleiten von Schwefelwasserstoff, filtrirt und dampft das Filtrat zur Krystallisation ein. Künstlich kann die Fumarsäure erhalten werden durch Erhitzen der Aepfelsäure auf 150° C.

Farblose Prismen, Nadeln oder Blätter, bei 200°C. ohne zu schmelzen, fast unzersetzt

sublimirend.

### Aether nitrosus.

Unter "Aether nitrosus" ist das Aethylnitrit, CaHaNOa, d. i. der Salpetrigsäure-Aethylester zu verstehen. Dieser findet in reinem Zustande therapentische Verwendung nicht, dagegen werden alkoholische Prüparate medicinisch verwendet, welche mehr oder weniger Aethylnitrat gelöst enthalten.

1. + Aethylum nitrosum. Aether nitrosus. Aethylnitrit. Salpetrigshure-Aethyläther (ester). NOaCaBa. Mol.-Gew .- 75. Wird in rainem Zustande durch Destillation einer Lösung von Natriumnitrit mit Alkohol und passend verdünnter Schwefelsäure in den weiter unten von der U-St. angegebenen Verhältnissen erhalten. Furblose, bei 16°C. siedende Flüssigkeit von apfelartigem Geruch, in 50 Th. Wasser löslich. Spec. Gew. 0,947. Wird als solches medicinisch nicht verwendet, indessen besteht der im englischen und amerikanischen Handel vorkommende Spiritus Actheris nitrosi concentratus oder Concentrated sweet spirit of nitre ungefähr aus reinem Aethylnitrit. - In saurer Lösung reagirt es auf Eisenoxydulsalze und aromatische Amine wie salpetrige Säure (erzeugt z. B. Diazoverbindungen). Durch Jodwasserstoff in saurer Lösung wird es zu Stickexyd reducirt:

a)  $C_2H_bNO_2 + H_2O = C_2H_bOH + HNO_2$ . b)  $HNO_2 + HJ = J + H_2O + NO$ .

Die als Spiritus Actheris nitrosi von den Pharmakopöen aufgenommenen Praparate werden meist durch Destillation von Weingeist mit Salpetersliure dargestellt. Sie stellen im wesentlichen alkoholische Lösungen von Aethylnitrit dar, enthalten aber ausserdem noch Oxydationsprodukte des Alkohols. Thre nübere Zusammensetzung ist je nach der vorgeschriebenen Bereitungsweise verschieden.

II. Spiritus Aetheris nitrosi. (Brit. Germ. Helv. U-St.) Spiritus nitricoaothereus. Spiritus Nitri duleis. Salpeterätherweingeist. Versüsster Salpetergeist.

Spirit of Nitrous Ether.

A. Germ. Man schichtet 5 Th. Waingoist (Spec. Gew. 0,832) in einem offenen Cylinder vorsichtig über 3 Th. Salpetersäure (Spec. Gew. 1,153) und stellt das lose bedeckte Gefäss zwei Tage an einem kühlen Orte bei Seite. Nach dieser Zeit ist in gefahrdeckte Geßas zwei Tage an einem kühlen Orte bei Seite. Nach dieser Zeit ist in gefahrloser Weise Mischung beider Flüssigkeiten erfolgt und auch schon ein kleiner Theil des Alkohols zu Aldehyd oxydirt. — Man bringt die Mischung in eine Glasretorte mad destiller aus dem Wasserbade mit angeschlossenem Lieune'schen Kühler unter sorgfaltiger Kühlung in eine Vorlage, welche 5 Th. Weingeist (Spec. Gew. 0,32) enthält. Man destillirt, so lange noch etwas übergeht, bricht die Destillation aber ab, sobald braune Dämpfe in der Retorte auftreten. — Das Destillat wird mit soviel gebrannter Maguesia (MgO) versetzt, bis es blaues Lackmuspapier nicht mehr rothet, 24 Stunden lang unter gelegentlichen Umschütteln über dieser stehen gelassen, dann filtrirt man es und rektificirt es aus dem Wasserbade unter außinglich mässiger Erwärmung aber guter Kühlung. Es werden 8 Th abdestillirt

Die Destillation führt man zweckmässig nicht aus dem Dampfapparate selbst aus, weil dieser beim Springen der Retorte durch die austliessende Salpeterslure beschädigt werden würde, sondern man benutzt zweckmässig eine aus verzinntem Eisen- oder Kupferblech hergestellte Wasserkapelle oder man extemporirt im Wasserbad aus einem grösseren Topfe z. B. aus Gusseisch. (S. Fig. 35-37.)

Klare, farblose oder schwach gelbliche Flüssigkeit von atherischem, apfelartigem Geruch, mit Wasser klar mischbar. Spec. Gew. 0,840-0,850. Beim Vermischen mit einer konc. Lösung von Ferrosulfat in Salzsäure erfolgt Braunfärbung der Flüssigkeit. Im Verlaufe der Aufbewahrung nimmt eie saure Reaktion an; man entsäuert sie alsdann durch gebrannte Magnesia und rektiäcirt zie nochmals. Germ. begrenzt den Säuregehalt: 100 ccm dürfen nach Zusatz von drei Tropfen Normal-Kalilauge nicht nahr sauer reagiren. — Das Praparat ist im wesentlichen eine alkoholische Auflösung von Aethylnitrit, daneben enthält es Aldehyd und Aethylacetat.

B. Helv. 12 Th. Weingeist (Spec. Gew. 0,812-0,816) werden mit 3 Th. rober Salpetersaure') (Vorsicht beim Mischen!) aus einer Retorte im Wasserbade destillirt, bis



Fig. 35. Acusere Analcht einer Was-serkapplie 1/4 Gritane d. Durchmessere

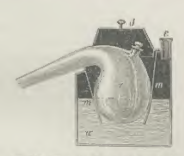


Fig. 38. Wasserkapelle mit Retorte und Winser im Durchsch itt, <sup>16</sup> Grösse des Durchmessers.

10 Th. überdestillirt sind. Das Destillat wird mit Magnesiumkarbonat entsäuert, dann abgegossen oder abfiltrirt und aus dem Wasserbade rektificirt.

Farblose oder schwach gelbliche Flüssigkeit, ursprünglich von neutraler Reaktion. Spec. Gew 0.845-0,855. Begrenzung des Säuregehaltes wie bei Germ. Bestandtheile wie

bei Germ., aber in anderen Verhältnissen. C. Brit. Zu 1000 ccm Weingeist (Spec. Gew. 0,834) mischt man allmählich 100 ccm kone. Schwefelsäure, alsdaan noch vorsichtig 125 ccm Salpetersäure (Spec. Gew. 1,42); diese Mischung giest man in eine tubulirte Retorte, welche 100 g dinnen Kupferdraht enthält, setzt in den Tubus ein Thermometer ein und verbindet die Retorte mit einem Lunno'schen Kühler, köhlt auch die Vorlage durch Eis gut ab. Man legt 1000 ccm Alkohol (90 Proc.) vor und destillirt 600 ccm aus dem Wasserbade ab

mit der Vorsicht, dass die Temperatur nicht über 82,20 C. hinausgeht. Hierauf lässt man den Reiorteninhalt erkulten, und wenn dies geschehen ist, gieset man in die Retorte nochmals 25 ccm Salpetersaure und destillirt nochmals 100 ccm ab, so dass der Gesammtinhalt der Vorlage = 1700 ccm beträgt. Man mischt dieses Destillat mit 1000 ccm Weingeist (Spec. Gew. 0,834) oder soviel, dass die Mischung den vorgeschriebenen Gehalt an Aethylnitrit hat, 2,0 Proc-Entsäuerung findet nicht statt. — Farblose oder gelbliche Flüssigkeit. Spec. Gew. 0,838-0,842.

D. U-St. Man bringt eine Lösung von 770 g Natriumnitrit

in 1000 ocm Wasser in einen passenden Destillationskolben, welcher



Fig. 87. Manchette der Wasserkapello.

mit einem Likhie schen Kühler verbunden ist, fügt 550 com Weingeist eint einem Liebie schen Kunter verbunden ist, tagt 350 ccm weingeist wasseranene.

(Spec. Gew. 0,816) hinzu, mischt und lässt mittels eines in den Destillationskolben gamticht eingesetzten Hahntrichters eine Mischung aus 520 g konc. Schwefelskure und 1000 ccm Wasser zufliessen. Die Destillation beginnt schon ohne besondere Erwärmung und wird unter missiger Heizung aus dem Wasserbade zu Ende geführt. Der Kähler ist mit eiskaltem Wasser, die Vorlage durch eine Mischung von grob zerstossenem Eis und Kochsalz zu kühlen. Man wäscht das Etherische Destillat zunächst. mit 100 com eiskaltem Wasser, dann hobt man die Autherschicht ab und wäscht sie mit 100 ccm eiskaltem Wasser, in welchem 10 g kryst. Natriumkarbonat gelöst sind. Man trennt die Aetherschicht sorgfultig vom Wasser, entwässert sie durch Maceration in ge-schlossener Flasche mit 30 g scharfgeglühtem Kaliumkarbonat und filtrirt sie alsdann durch einen Wattebausch in eine Flasche, welche 2000 ccm Weingeist (Spec. Gew. 0,816)

<sup>1)</sup> Helv. hat im Text robe Salpetersaure nicht aufgenommen. Es wird indessen eine solche von 1,38-1,40 Spec. Gew. anzuwenden sein.

enthalt und deren Gewicht (Flasche und Weingeist) vorher festgestellt worden ist. Man erfährt nuch der Fistration durch nochmalige Wägung das Gewicht des im Alkohol gelösten Aethylnivits und gieht hierauf noch soviel Weingeist zu, dass das Gesammtgewicht der Flassigkeit das 22 fache des gelösten Aethylnitrits beträgt.

Farblose oder schwach gelbliche Flüssigkeit. Spec. Gew. ca. 0,820.

Priifung. Nur die Brit. und U-St. lassen eine Bestimmung des Aethylnitritgehaltes vornehmen und zwar durch Einwirkung von Kaliumjodid und Schwefelsäure im Azotometer.

1 Mol. NO entspricht = 1 Mol. C<sub>2</sub>H<sub>6</sub>NO<sub>2</sub>. 1 ccm NO wiegt bei 0° T. und 760 mm B = 0,0013426 g und entspricht = 0,0033565 g C<sub>2</sub>H<sub>6</sub>NO<sub>2</sub>.

Brit. verlangt: 5 cem des frischbereiteten Präparates sollen bei 15,5° C. und 760 mm B. 31,25—35,0 cem Stickoxyd geben. Längere Zeit zufbewahrte Präparate sollen noch 25 cem Stickoxyd geben. Dies entspricht einem Gehalt von 2,5 bez. 1,85 Proc. Aethylnitrit. U-St. verlangt: 5 cem des Präparates sollen bei mittlerer Temperatur (25° C.) nicht weniger als 55 cem Stickoxyd geben, was rund einem Gehalt von 4 Proc. Aethylnitrit entspricht.

Aufbewahrung. In kleinen, völlig gefüllten Gefässen, zweckmässig vor Licht geschützt. Im Verlaufe der Aufbewahrung nimmt das Präparat stets saure Reaktion an. Man kann die Sänerung verhindern, indem man es über Magnesiumkarbonnt oder besser über einigen Krystallen von neutralem Kaliamtartrat aufbewahrt. Stark saure Präparate sind durch gebraunte oder kohlensaure Magnesia zu entsäuern und nochmals zu rektificiren.

Anwendung. Der versüsste Salpetergeist wird gelegentlich als Geschmackkorrigens zu Mixturen und Tropfen zugesetzt. Man hält ihn für ein Diuretieum und setzt ihn besonders Mischungen des Copaivabalsams zu, wo es zugleich als Diuretieum und als Geschmackskorrigens dient. Acusserlich in Gurgelwässern bei aphthösen und anginischen Affektionen. Technisch als Bestandtheil von Essenzen für Fabrikation von Spirituosen.

Der Arzt vermeide es, den versüssten Salpetergeist mit Antipyrin, Kaliumjodid, Kaliumbromid (überhaupt mit Jodiden oder Bromiden), sowie mit Kalomel zugleich zu verordnen.

III. Spiritus Aetheris nitrosi crudus. Spiritus Nitri dulcis crudus. Roher rersüsster Salpetergelst. Dient als Aroma zur Darsellung von Rum, Nordhäuser, Korn und Franzbranntwein. Die Bereitung ist dieselbe, wie sie vom Spiritus Aetheris nitrosi angegeben ist, nur füllt eine Entsäuerung und Rektifikation des Destillates fort.

Der rohe versüsste Salpetergeist ist von saurer Reaktion, nach einiger Zeit der Aufbewahrung gelblich und euthält Blausäure. Er wird nur in kleinen Mengen als Aroma verwendet.

#### Franchranutwein-Esseur.

1	
47 114 4 5 4 5 10 10 West of the second seco	100,0
Aced pyro-lignosi recifficati Spiritus (90 %)	10,0 40,0
10.0 g and 3 Liter 55-60procentiges geben Franzbiunutwein.	Woingelst

11.	
Rp. Spiritus Aetheris nitrosi crudi	1.00,0
Tincturas aromaticas	50,0
Artheris sectici	10,0
Achili tannici	15,0
Spiritus (90 %)	50,0.
10.0 g auf circa 2,5 Liter 55-60	oproc. reinen
Weingeist geben Franzbranntweiu.	
schung ist der vorlgen vorzusiehen	4

#### Nordhäuser-Horn-Esseur.

fin Aetheris sociici	300,0
Spiritus Aetheria nitroal crudi	200,0
Spiritus (90 "],)	150,0
Olei Juniperi fructus	2,0,
1% Thelle der Ensenz mit 1000 Th	ellen doproc.
reinem Weingelst gentischt geben	Nordhäuser-
Kern-Branutwein	

#### Hum-Esseur.

Rn.	Spiritus Aetheris nitrosi crosil	100,0
	Tincturae Vanillas	10,0
	Tincturae Gallarum	60,0
	Acetl pyrolignosi rectificati	60,0
	Tincturae Sacchari toati	
		150,0.
Circo	10.0 g auf 1 Liter 50proc. Weing	gelaL

## Aether pelargonicus.

Aether pelargonicus. Pelargonsäure-Aether. Pelargonsäure-Aethyläther

(-ester). Weinsther.C. H CO. C. H. Mol. Gew = 180.

Die zur Darstellung dieses Anthers erforderliche Pelargonsäure gewinnt man durch Oxydation des Rautenöles (von Ruta graveolens L.) mittelst Salpetersäure. Das Rautenöle enthält als Hauptbestandtheil Methylnonylketon  $CO < \frac{CH_0}{C_0H_{10}}$ , aus welchem durch Oxydation mit Salpetersäure Essigsäure und Pelargonsäure autstehen:  $CH_0 \cdot C_0H_{10} + 30 = C_0H_4O_0 + C_0H_{10} \cdot CO_0H_0$ .

Darstellung. In einem mit Rückflussklihler verbundenen Kolben kocht man 10 Th. Rautenöl mit 30 Th. 6—7 proc. Salpetersäure (Spec. Gew. = 1,085—1,040). Sobald die Einwirkung zu stürmisch wird, entfernt man die Flamme, setzt aber die Wärmezufuhr fort, wenn die Einwirkung träger wird. Dies Erhitzen setzt man fort, bis eine Einwirkung der Selpetersäure nicht mehr stattfindet. Man lösst erkalten, hebt die ölige Schicht ab, wäscht sie zunächst in Wasser, und durchschüttelt sie alsdann mit Kalilauge im Ueberschuss. Man verdünnt mit etwas Wasser, filtrirt durch ein genüsstes Filter und zersetzt das Filtrat mit verdünnter Salzsäure. Die verher an das Kali gebunden gewesene Pelargopfürre scheidet sich zuletzt als ölige Schicht ab, welche durch Waschen mit Wasser gereinigt wird.

100 Th. dieser Pelargousäure werden in 23 Th. absolutem Alkohol unter Erwärmen gelöst, alsdann leitet man in die auf 50—60°C. zu haltende Lüsung durch Schwefelsüure getrocknetes Chlorwasserstoffgas bis zur Sättigung ein und lässt einige Tage gut verschlossen stehen. Man schüttelt alsdann die freie Salzsäure mit Wasser aus, beendet die Entsäuerung durch Ausschütteln mit Sodalösung. Man wäscht nochmals mit Wasser, trennt im Scheidetrichter, beseitigt die letzten Spuren Wasser durch Eintragen von geschmolzenem Calciumchlorid und filtrirt, oder man reinigt den Acther durch Destillation (am besten im loftverdünnten Raume).

Statt des Rautenöles kann man auch reine Oelsäure in gleicher Weise mit Salpetersäure oxydiren und wie angegeben weiter behandeln; man erhält dann einen ähnlich riechenden Aether, weil die Aether der böheren Fettsäuren und Oelsäuren einander im Gerache sehr ühnlich sind.

Eigenschaften. Farblose, angenehm nach Quitten und Cognac riechende Flüssigkeit. Spec. Gaw. 0,86. Siedep. 227—228°C.

Der Pelargonsäure-Aether des Handels wird mit 1/6 Gewicht absolutem Weingeist vermischt vorräthig gehalten.

Quittenessenz. Cognac-Essenz. Pelargonsaure-Acthylather 1 Th., Weingeist 20 Th.

### Aether valerianicus.

l. Aethylum valerianicum. Aether valerianicus. Valeriansäure-Aethyläther. Aethylvalorianat. Baldrianäther. Obstäther.  $C_8H_9O_2$ .  $C_2H_6$ . Mol. Gew. = 130.

Darstellung. Man entwässert valeriansaares Natrium zunächst durch Austrocknen bei 30-40°C., später vollständig im Wasserhade bez. Luftbade und zerreibt es zu grobem Palver.

100 Th. dieses entwüsserten Natriumvalerianates werden in einen Destillirkolben oder in eine Retorte gebracht und mit einer erkalteten Mischung aus 85 Th. kone. Schwefelsäure und 50 Th. Weingeist (Spec. Gew. = 0,817) übergossen. Man destillirt aus einem Sandbade mit vorgelegtem Kühler. Das Destillat wird mit einem gleichen Volumen Wasser, welchem etwas Natriumbikarbonat zugesetzt ist, hierauf nochmals mit Wasser gewaschen. Man entwässert durch Eintragen von geschmolzenem Caleiumchlorid und rektificirt am besten durch Destillation unter vermindertem Drucke.

In den Handel kommt der mit 3/6 seines Gewichtes absolutem Weingeist versetzte reine Aether.

Eigenschaften. Farblose, im unverdünnten Zustande nicht besonders angenehm, im verdünnten Zustande angenehm apielartig riechende und schmeckende Flüssigkeit. Spec. Gew. 0,372. Siedep. 135 °C.

Aufbewahrung. Wie Essigäther, s. diesen. Auch dieser Aether unterliegt im Verlaufe der Aufbewahrung einer Zersetzung, in deren Verfolg freie Valerianshure auftritt, welche den Geruch begreiflicherweise stark beeinträchtigt. Man kann einen solchen Aether verbessern, wenn man ihn mit Natriumbikarbonat durchschüttelt und filtrirt, event. alsdann ans dem Sandbade rektificirt. Auch empfiehlt sich Aufbewahrung über Magnesiumkarbonat, welches in Form von komprimirten Stücken (Pastillen) eingetragen wird.

Anwendung. In weingeistiger Lösung als Aroma für Konflturen und Getränke.

II. Amylium valerianicum. Valerlanskure-Amyläther (-ester), Amylvalerlanat. C.H.O.C.H ... Mot. Gew .= 172. Wird genau wie der vorige dargestellt, indem man 124 Th. trockenes Natriumvalerianat mit einer erkalteten Mischung von 105 Th. kone. Schwefelsäure und 88 Th. Amylulkehol destillirt, im übrigen genau wie verher verführt.

Farblose Flüssigkeit, in verdünntem Zustande apfelartig riechend. Spec. Gew. 0,880.

Siedep. 188-190° C.

III. Fruchtessenzen, wie sie bei der Darstellung der Zuckerwaaren, der Limonaden und ühnlicher Genussmittel verwendet werden, sind aus den im Vorstehenden besprochenen Aetherarten zusammengesetzt. Für die wichtigeren geben wir die folgenden Vorschriften:

Anauas-Essenz. Chloroform 10,0, Acetaldehyd 10,0, Buttersäure-Aethyläther 50,0, Buttersäure-Amyläther 100,0, Glycerin 30,0, Spiritus (90 Vol. Proc.) 1 1.

Apfel-Essenz. Chloroform 10,0, Salpeteräther (10,0, Aldehyd 20,0, Essigäther 10,0,

Valeriansaure-Amylither 100,0, Oxalsaure 100,0, Glycerin 40,0, Weingeist 1 1 L. Aprikosen Essenz. Chloroform 10,0, Buttersaure-Aethylather 100,0, Valeriansaure-Aethyläther 50.0, Persicool 10,0, Amylalkohol 20,0, Buttersäure-Amylather 10,0, Weinsăure") 10,0, Glycerin 40,0, Weingeist") I 1.

Citronen-Essenz, Chloroform 10,0, Sulpcterather") 10,0, Aldehyd 20,0, Essig
äther 100,0, Citronenől 100,0, Weinskure") 100,0, Bernsteinskure") 100,0, Glycerin 50,0,
Weingeist") 1 1.

Birnen-Essenz. Essigather 50,0, Essigsaure-Amylather 10,0, Glycerin 100.0, Wein-

geist') 1 1.

Erdbeeren-Essenz. Salpeteräther\*) 10,0, Essigäther 50,0, Ameisensäure-Aethyläther 10,0, Buttersäure-Aethyläther 50,0, Wintergründl 10,0, Essigätner-Amyläther 30,0, Buttersäure-Amyläther 20,0, Glycerin 20,0, Weingeist') 1 1.

Himbeeren-Essenz. Salpeteräther 10,0, Aldehyd 10,0, Essigäther 50,0, Ameisensäure-Aethyläther 10,0, Buttersäure-Aethyläther 10,0, Weindl 10,0, Wintergründl 10,0, Essigsäure-Amyläther 10,0, Buttersäure-Amyläther 10,0, Weindl 10,0, Weinsersäure-Sesenz. Aldehyd 10,0, Essigäther 50,0, Benzoësäure-Aethyläther 10,0, Weindl 10,0, Weinsaure\*) 50,0, Benzoësäure-Sesenz. Aldehyd 10,0, Essigäther 50,0, Benzoësäure-Aethyläther 10,0, Weindl 10,0, Weinsaure\*) 50,0, Benzoësäure-Sesenz.

geist') 1 l.

Kirschen-Essenz. Essignther 50,0, Benzonsnure-Aethylnther 50,0, Persiconl 10,0,

Benzosaure\*) 10,0, Glycerin 30,0, Weingeist\*) 1 l.

Pfirstoh-Essenz. Aldehyd 20,0, Essighther 50,0, Ameisensaure-Aethyläther 50,0,
Buttersaure-Aethyläther 50,0, Valeriansaure-Aethyläther 50,0, Persicool 50,0, Amylalkohol
20,0, Glycerin 50,0, Weingeist\*) 1 l.

Pflaumen-Esseuz. Aldehyd 50,0, Essiglither 50,0, Ameisensäure-Aethyläther 10,0,

Buttersaure-Aethyläther 20,0, Persiccoll 40,0, Glycerin 80,0, Weingeist') 1 l.
Reinetten-Esseuz. Valeriansaure-Amyläther 100,0, Essigather 10,0, Valeriansaure-

Aethyläther 80,0, Weingeist 1) 1 l.

Alle diese Essenzen, welche übrigens im Haudel in vorzüglichster Beschaffenheit zu beziehen sind, dürfen nur in den möglichst kleinsten Mengen angewendet werden. Ein "Zu viel" beeinträchtigt den Geschmack und Geruch ganz erheblich.

1) Unter Weingeist ist in diesen Vorschriften stets solcher von 90 Vol. Proc. zu

verstehen. — ") Unter Salpeteräther ist Spiritus Autheris nitrosi gemeint.

") Die Angaben für die freien Säuren beziehen sich auf Kubikcentimeter der mit Weingeist von 90 Vol. Proc. bereiteten kalt gesättigten Lösungen.

## Aethyleni Praeparata.

Unter diezer gemeinsamen Ueberschrift sollen bier das Aethylenchlorid und da-Aethylenbromid behandelt werden. Die Darstellung beider erfolgt in der Weise, dass man zunächst durch Einwirkung von konc. Schwefelsäure auf Alkohol in der Wärme Aethylenerzengt und dieses durch Addition von Chlor bezw. Brom in Aethylenchlorid bezw. Aethylenbromid verwandelt.

l. † Aethylenum bromatum. Aethylenbromid. Bromäthylen.  $\beta$ -Dibrom-Aethan.  $C_2H_4Br_2$ . Mol. Gew. = 188.

Darstellung. In einem etwa 2 Liter fassenden Rundkolben A erhitzt man ein Gemisch von 25 g Alkohol und 150 g rober kone. Schwefelsäure auf flachem Sandbade, bis

die Gasentwickelung in vollem Gange ist, and lasst dann ans einem Tropftrichter B ein Gemisch aus I Th. Alkohol und 2 Th. rober Schwefelskure in dem Manase nachflieseen, dass bei gleichmässiger, ziemlich lebbafter Gasentwickelung kein Schäumen des Kolbeninhaltes startfindet. Das sich entwickelnde Gas leiter man, um es vou Alkohol, Acther, schwefliger Säure und Kohlenskure zu reinigen, durch drei, Sicherheitsrühren tragende Waschflaschen, von denen die erste I mit kone. Schwefelsligre, die beiden anderen

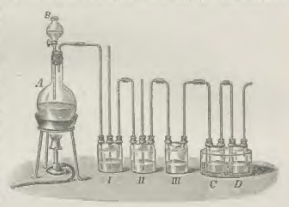


Fig. 38.

II und III mit rober Natronlauge beschickt sind. Das so gereinigte Aethylenges gelangt in zwei Womer'sche Flaschen C und D, die durch Eiswasser gekühlt werden und unter Wasser befindliches Brom enthalten. In der ersten Flasche befinden sich 150 g Brom und eine I eem hohe Wasserschicht, in der zweiten Flasche 50 g Brom und die gleiche Quantität Wasser. Man setzt das Einleiten des Aethylens unter guter Kühlung so lange fort, bis die Bromschichten in beiden Vorlagen fast farbles geworden, bezw. nur noch sehwach gelb gefürht sind.

Man mischt alsdaun das erhaltene Robprodukt mit verdünnter Natronlauge, alsdann mit Wusser, trennt es mittels Scheidetrichters, lässt es 24 Stunden über geschmelzenem Calciumchlorid stehen und rektificirt es durch Destillation.

Elgenschaften. Farblose, stark lichtbrechende, neutrale Flüssigkeit von chloroformartigem Geruch und brenneudem Geschmack, ziemlich leicht flüchtig. In Wasser unlöslich, löslich in Alkohol und in Aether. Spec. Gewicht 2,170 bei 20°C., Siedepunkt 129°C.

Beim Kochen mit alkoholischer Kalilauge werden Wasser, Vinylalkohol und Kaliumbromid gehildet.

Prüfung. 1) Es sei farblos; gefärbte Prüparate sind zu verwerfen bezw. zu reinigen (s. Darstellung). 2) Mit dem gleichen Volumen Aethylenbromid geschütteltes Wasser röthe blaues Lackmuspapier nicht und werde durch Silbernitrat nicht sofort getrübt. 3) Spec. Gew. und Siedetemp. soll sich in den angegebenen Grenzen halten. 4) Löst man 10 Tropfen Aethylenbromid in 5 ccm weingelstiger Kalilauge und fügt 2-3 Tropfen Anilin zu, so darf beim Erwärmen der Geruch nach Isonitril nicht auftreten (Chleroform).

Aufbewahrung. Vorsichtig und vor Licht geschützt

Anwendung. Bromäthylen warde gegen Epilepsie empfehlen. Man giebt es Erwachsenen dreimal täglich zu 0,1-0,2 g in Oel-Emplsionen oder, mit Mandelöl gemischt, in Gelatine-Kapseln. Aethylenbromid ist erheblich toxischer als Aethylbromid (s. d.); der Apotheker hüte sich, fälschlich das Aethylenbromid an Stelle von Aethylbromid abzugeben.

II. † Aethylenum (bi-)chloratum (Ergänzb.). Elaylum chloratum. Aetherinum chloratum. Olenm Chemicorum Hollandicorum. Liquor hollandicos. Schwerer Salzäther. Aethylenchlorid. β-Dichlor-Aethan. Elaylchlorid. Elaylchlorür. Dutch liquid. Chlor-Ethyline. C<sub>4</sub>H<sub>4</sub>Cl<sub>4</sub>. Mol. Gew. = 99.



Fig. 39

Darstellung. Man leitet gleiche Volume Acthylen (welches in der Seite 185 angegebenen Weise zu entwickeln ist) und Chlorgus — beide durch Schwefelsäure getrocknet — in einen tabulirten gläsernen Spitzballon A so ein, dass das Acthylen von der einen, das Chlorgus von der anderen Seite eintritt. Beide Gase vereinigen sich unter Selbsterwärmung zu Acthylenchlorid, weiches sich an den Wandungen des Ballons A verdichtet und im flüssigen Zustande nach dem darauter befindlichen Geiässe B abtropft. Dieses Gefäss ist durch Einstellen in Eisstücke gut kühlezu halten. Gas, welches etwa der Reaktion entgaugen sein sollte, kann durch das Rohr C entweichen.

Die so erhaltene Flüssigkeit wird zunächst durch Schütteln mit Sodalbsung (1:10) entsänert, dann mit Wasser gewaschen, hierauf so oft mit <sup>1</sup>/<sub>6</sub> Vol. kone. Schweielsäure durchschüttelt, bis diese sich nicht mehr dunkel fürbt. Alsdann wäscht man mit Wasser, hierauf mit Sodalösung, und alsdann wiederum mit Wasser. Das Prüparat wird schliesslich durch geschmolzenes Calciumchlorid entwässert und unter guter Kühlung aus einer Retorte mit eingestelltem Thermometer rektificirt. Man samuelt die von 84—86° C. übergehenden Antheile.

Eigenschaften. Farblose, chloroformähnlich riechende, brennend-süsslich schmeckende, leicht flüchtige Flüssigkeit. Spec. Gew. 1,280 bei 0° C., bei 15° C. = 1,2545. Siedep. 85° C. Es verbrennt mit russender, grüngesännter Flamme unter Bildung von Salzsturedämpfen, ist unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohal und in Aether, mischbar mit fetten und ätherischen Oelen. Durch Schütteln mit konc. Schwefelslure wird es nicht verändert, bezw. gefärbt. Durch Kochen mit alkoholischer Knillauge entsteht ein knoblauchartig riechendes Gas, das Vinylchlorid CH, = CHCl. Durch Erhitzen mit Anilin und alkoholischer Knillauge tritt nicht der widerliche Isonitril-Gerneh auf.

Pritfung. 1) Es sei farblos; das spet. Gewicht sei nicht unter 1,2530,1) der Siedepunkt liege bei 84—86°C. 2) Es färbe beim Schütteln mit kone. Schweielsäure diese innerhalb einer Stunde nicht dunkel (andere organische Chlor-Derivate). 3) Mit dem gleichen Raumtheile Aethylenchlorid geschütteltes Wasser färbe blaues Lackmuspapier nicht roth und werde durch Silbernitrat nicht getrübt (freie Salzsäure in zersetzten Präparaten). 4) Erwärmt man 10 Tropfen Aethylenchlorid mit 5 Tropfen Anifin und 3 eem alkoholischer Kalilauge, so trete der widerliche isonitrilgeruch nicht auf (Chloroform).

Aufbewahrung. Vor Licht geschützt, vorsichtig. Der besseren Haltbarkeit wegen wird dem reinen Präparat ein Zusatz von 1-2 Proc. absolutem Alkohol gemacht.

Anwendung. Aeusserlich für sich allein oder in Aether, oder fetten Oelen (1+5) gelöst bezw. mit Fetten gemischt zu reizenden und schmerzstillenden Einreibungen, bei rheumatischen Schmerzen, Neuralgien. Innerlich 5-10-20 Tropfen drei bis viermal täglich in Alkohol, Aether, fetten Oelen gelöst wie Chloroform. Als Inhalations-

n) Das Ergānab, schreibt das spec. Gewicht 1,270 bei 15° C. vor.

Anästheticum früher vorübergehend an Stelle des Chloroforms angewendet, jetzt nur noch selten angewendet. Es steht mit Unrecht in dem Rufe, weniger gefährlich zu sein wie Chloroform.

# Aethyli Praeparata.

Unter der vorstehenden Ueberschrift sollen die Monchalogenderivate des Aethans, Aethylchlorid, -bromid und -jodid zusammengefasst werden, da ihre gemeinsame Behandlung manche Vortheile bietet.

l. † Asthylum bromatum. Acthyle bromata. Acther bromatus (Germ. Helv.). Monobromäthan. Bromwasserstoff-Acther. Ether bromhydrique (Gall.). Ethyl-Bromide. C.H.Br. Mol. Gew. = 109.

Darstellung. Das in der organischen Synthese verwendete Bromüthyl wird gewöhnlich durch Einwirkung von Bromphesphor auf Aethylalkehol dargestellt. Solche Prüpärate dürfen, weil sie häufig durch organische Arsen- und Schwefelverbindungen verunreinigt sind und daher schädlich wirken können, in der Therapie nicht verwendet werden.
Zum medicinischen Gebrauch ist vielmehr lediglich das nach folgender Vorschrift dargestellte Bromäthyl zulässig:

Man bereite eich zunächst eine Mischung von 240 g Schwefelsaure und 140 g Weingeist von 0,816 sp. G. (95 Vol. Proc.). Diese Mischung bewerkstelligt man mit Versicht, indem man die Schwefelsaure unter Umrühren langsam in den Weingeist einträgt, nicht umgekehrt! Wenn die Mischung sich auf Lufttemperatur abgekühlt hat, so bringt man mie in einen Rundkolben von etwa 1 Liter Fassungsvermögen und setzt unter Umschütteln

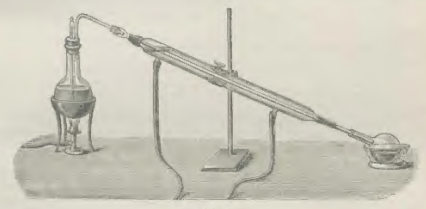


Fig. 40.

aach und nach 240 g grobgepulvertes Kaliumbromid hinzu, wobei besondere Vorsichtsmassregeln nicht zu beobachten sind. Den Kolben setzt man in ein mit trokenem und gesiebtem Sande gefälltes Sandbad ein, schliesst ihn mit einem Kork, der ein gebogenes Abzugwohr enthält und verbindet das letztere mit einem Limme'schen Kühler. Als Vorlage benutzt man ein Kölbchen, welches in eine mit Eisstäcken gefällte Schale eingebettet wird. Hat man ein genügend langes Thermometer zur Verfügung, so kann man dasselbe in den Kork einsetzen, doch muss das Queckalbergefäss etwa 2 cm tief in die Flüssigkeit eintauchen. Im anderen Falle kann man auch ein Thermometer in das Sandbad einstellen. Ist der Apparat ordnungsmässig zusammengestellt, so beginnt man das Sandbad einzuheizen. Wenn das innere Thermometer 100° C. anzeigt (Th. im Sandbade etwa 180° C.), beginnen sich einige Gasblasen zu entwickela, bei etwa 130° C. (Th. im Sandbade etwa 180° C.), ist die Destillation unter lebhafter Entwickelung feiner Gasbläschen in vollem Gange. Man leitet den Gang der Destillation so, dass das innere Thermometer keinesfalls über 140° C. kommt. Allmählich beginnt der Inbalt des Kolbens zu schäumen, und gegen das Ende, wenn nur noch wenig Destillat übergoht, zeigt er Neigang zum Uebersteigen. Tritt dieser Zufall ein, so hebe man den Kolben sofort aus dem Sandbade heraus, die Abkühlung durch

die Luft genügt meist, das Uebersteigen zu verhindern. Das Destillat ist in der Regel etwas trübe und schwach gelblich gefürbt. Es enthält ausser Aethylbromid noch Wasser, kleine Mengen von Alkohol (durch Einwirkung von gebildetem Wasser auf die Aethylschwefelsäure entstanden) und Aethyläther (durch Einwirkung von Alkohol auf die Aethylschwefelsäure gebildet), ferner Bromwasserstoffsäure und, wenn die Destillation mangelliaft geleitet wurde, auch noch Schwefeldioxyd. — Man schüttelt das Destillation mengelliaft geleitet wurde, auch noch Schwefeldioxyd. — Man schüttelt das Destillat, um die Bromwasserstoffsäure zu binden, mit soviel (30—40 ccm) 5 procentiger Kaliumkarbonatlösung, wasserstoffsäure zu binden, mit soviel (30—40 ccm) 5 procentiger Kaliumkarbonatlösung, dasse deutlich alkalische Reaktion eintritt, trenat die beiden Flüssigkeitsschichten und schüttelt die aus Aethylbromid bestehende spec. schwerere noch viermal mit je einem gleichen Raumtheile Wasser aus, um den Ueberschuss an Alkali, das gebildete Kaliumbromid, jerner Alkohol und Aether nach Möglichkeit zu entfernen. (Gänzlich entfernen kann man den Aether durch Schütteln des Bromäthyls mit einem gleichen Vol. Schwefelsäure von 60° B.),

Das so gewaschene Aethylbromid scheidet man mittelst eines Scheidetrichters sorgfältig vom Wasser, bringt es in eine Flasche und trägt in diese sinige Stücke geschmolzenen Chlorenleiums ein. Nach einfägigem Stehen über Calciumchlorid, während dessen man bisweilen umschättelt, giesst man das Aethylbromid in einen entsprechend grossen Fraktionskelben ab und rektificirt aus dem Wasserbade. Die ersten, träbe übergehenden Antheile verwirft man und fängt die Hauptfraktien, welche zwischen 38 und 40°C. über-

geht, auf.

$$\begin{array}{lll} a) \ C_2H_5 \cdot OH + H_2SO_4 & = & H_2O + SO_4H \cdot C_0H_5 \\ b) \ SO_4H \cdot C_2H_5 + KBr & = & HSO_4K + C_2H_5Br. \end{array}$$

Eigenschaften. Farblose, lichtbrechende, leicht bewegliche, specifisch schwere Flüssigkeit, von chloroformähnlichem Geruche und brennendem Geschmacke. Nur die Gall. bat ein fast reines Aethylbromid, die Germ u. Helv. haben der besseren Haltbarkeit wegen ein geringe Mengen Alkohol enthaltendes Präparat aufgenommen. Leicht flüchtig, nicht leicht entzündlich, aber die Dämpfe verbrennen mit grünlicher Färbung unter Bildung von Bromwasserstoff.

Reines Aethylbromid hat das spec. Gewicht 1,4735 bei 15°C. und siedet zwischen 38 und 39°C.

Für die medicinalen Sorten schreiben die Pharmakopsen folgende Konstanten vor.

	Gall.	Germ,	Helv.
Spec. Gewicht	1,478	1,453—1,457	1,445—1,450
Siedetemperatur	88,5 ° C.	38—40 ° C.	86—40°C,
Gehalt an Alkohol von 93,5	% Spor.	1 °/ <sub>0</sub>	1—1,5°(

Prüfteng. 1) Es sei farblos, völlig flüchtig, rieche nicht unangenehm mercaptanartig. Spec. Gewicht und Siedetemperatur sollen sieh in den vorgeschriebenen Grenzen bewegen. 2) Schüttelt man gleiche Vol. Aethylbromid mit konc. Schwefelskure zusammen, so darf sieh die Säure binnen einer Stunde nicht gelb fürben (organische Schwefelverbindungen, Aethylen- und Amylverbindungen). 3) Nach dem Schütteln gleicher Vol. Aethylbromid und Wasser darf keine Volumänderung sieh zeigen (Alkohol, der aber schon durch das spec. Gewicht erkaunt worden wäre). Das abgetrennte Wasser darf nicht sauer reagiren und durch Zusatz einiger Tropfen Silbernitratlösung nicht aofort getrüht werden (freie Bromwasserstoffsäure, Bromide). 4) Reim Erwärmen von 1 ccm Aethylbromid mit 3 Tropfen Anilin und 2 ccm alkoholischer Kalilauge darf der widerliche Geruch nach Carbylamin nicht auftreten (Chloroform).

Aufbewahrung. Vor Licht geschützt, an einem kühlen Orte, in Gefässen mit gut schliessenden Glasstopfen, welche mit Leder zu überbinden sind. Die Helv. schreibt

sehr zweckmässig vorsichtige Aufbewahrung vor.

Anwendung. Aethylbromid ist ein Narceticum. In Dampfform eingeathmet, bewirkt es Anästhesie wie Aether. Die Anästhesie tritt schneller ein wie beim Chloroform, geht aber auch schneller vorüber. Das Bewusstsein ist nicht völlig aufgehoben, aber Schmerzeindrücke werden wenig empfunden. Die Maskelspannung bleibt während der Narkose erhalten. — Man benutzt es daher als Inhalations-Anästheticum bei kleineren, nicht

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Die alkalische Waschflüssigkeit kann man mit Bromwasserstoffsäure neutralisiren und erhält alsdann durch Eindampfen der filtrirten Lösung Kaliumbromid.

länger als 10-15 Minuten dauernden Operationen, bei welchen Komplikationen und grössere Blutungen nicht zu erwarten sind. Uebrigens beachte man, dass auch das Aethylbremid keineswegs absolut gefahrlos ist; vielmehr sind schon eine ganze Reihe ziemlich unerklärter Todesfälle bei seiner Anwendung vorgekommen.

Innerlich zu 5-10 Tropfen auf Zucker oder mit Spiritus verdünnt oder in Gela-

tinekapseln.

Cave: Der Arzt hüte sich, das Acthylbromid mit dem viel giftiger wirkenden Aethylenbromid (Acthylenum bromatum) zu verwechseln, der Apotheker bilte sich, dieses letztere auf ein mangelhaft verschriebenes Recept hin abzugeben.

II. † Aethylum chloratum. Aethylchlorid. Aether chloratus (hydrochloricas sen muriations). Chlorathyl. Monochlorathan. Leichter Salzather. Ether chlorhydrique. Ethyl-Chloride. C. H. Cl. Mol. Gew. = 64,5. (Syn. Cheien, Kelen.)

Darstellung. Dieselbe erfolgt heute in chemischen Fabriken. Aethylalkohol und möglichst konc. wässerige Salzsäure werden unter 40 Atmosphären Druck längere Zeit auf 150° C. erhitzt. CaHa. OH + HCl = HaO + CaHaCl. Das Reaktionsprodukt wird destilligt. Die Aethylchloriddämpfe werden zunächst durch Wasser von 25° C. geleitet, dann durch Calciumehlorid getrocknet, schliesslich in Gefassen, welche unter 0° C. abgekühlt eind, kondensirt. Wegen der grossen Flüchtigkeit des Aethylchlorids muss die Kühtung durch stark abgekühlte Salzlösungen erfolgen.

Eigenschaften. Farblose, leicht bewegliche Flüssigkeit von eigenthämlichem, angenehmem Geruche und brennend stissem Geschmacke. Es erstarrt noch nicht bei - 29°C. und siedet bei +12,5° C. Bei 0° C. hat es das spec. Gewicht 0,921. In Wasser wenig löslich, in Weingeist oder Aether leicht löslich. In den Handel gelangt das Aethylchlorid seiner physikalischen Eigenschaften wegen in druckfesten Glasröhren mit gasdiebtem Schraubenverschluss

oder mit Kapillaren s. Fig. 41.

Die oben augeführten Namen "Chelen" und "Kelen" sind in Frankreich und Belgien gebräuchlich.

Prüfung. Es verflüchtige sich schon bei mittlerer Temperatur ohne Rücksrand. Leitet man seinen Dampf in Wasser, so Fig. 41. In aufrechter Steidarf dieses weder blaues Lackmuspapier röthen, noch nach dem Ansauern mit Salpetersäure durch Silbernitratläsung sofort getrübt werden.

Aufbewahrung. An einem kühlen Orte, vor Licht ge- das Gefäss um, so giebt die schutzt. Versichtig.

Anwendung. Arthylchlorid kommt zur Zeit in Glasröhren Sunbl von Acthylchlorid von 10 und 30 g Inhalt mit gerader oder winkeliger Kapillare in

den Handel. Bequemer für den Arzt ist die Packung in Glasröhren mit Schraubenverschluss. Fig. 41. Man benutzt es als lokales Külte-Anastheticum, bei kleineren Operationen (Incisiones etc.), indem man das Glas - die geöffnete Kapillare nach unten - gegen den betreffenden Körportheil richtet. Durch die Verdunstung des austretenden flüssigen Aethylchlorids kann eine Körperstelle bis auf - 35° C. abgekühlt werden.

Man beachte, dass die Dämpfe des Aethylchlorids brembar sind.

Anestyle-Brauce, Methäthyl-Herriso, Anästhyl und Coryl sind Mischungen un-seres Acthylchlorids mit Methylchlorid, gleichfalls als Kälte-Anästhetica verwendet.

Spiritus Aetheris chlorati (Ergünzb.). Versüsster Salzgeist. Spiritus muriatico-aethereus. Spiritus Salis dulcis. Weingeisthaltiger schwerer Salzäther. 25 Th. rohe Salzsture (spoc. Gew. = 1,16) werden mit 100 Th. Weingeist gemischt und in einen Kolben von 500 Th. Rauminhalt gegossen, der mit baselnussgrossen Stücken Braunstein vollständig gefüllt ist. Al-dann wird die Mischung der Destillation im Wasserbade auterworden bei 100 Th. bade unterworfen, bis 100 Th. übergegangen sind. Falls das Destillat sauer ist, wird es



lung gieht die links befindliche Oeffenng - nach Abnahme der Verschranbung - einen nach oben geriebteten Strabl. Wendet man rechts befindtiche Oeffnung elnen nach unten gerichteten

mit gebrannter Magnesia neutralisirt und aus dem Wasserbade rektifieirt. Klare, farblose.

neutrale Flüssigkeit, spec. Gew. = 0,893-0,842.

Das Praparat ist keine einheitliche chemische Verbindung, sondern besteht im wescntlichen aus Aethylalkohol, welcher kleine Mengen von Chlorsubstitutionsprodukten und Oxydationsprodukten des Aethylalkohols (Chioral, Acetal, Aldehyd, Aethylacetat) gelost enthalt.

III. + Aethylum jodatum. Acthyljodid. Jodathyl. Monojodathan. Aether jodatus (Ergänzb.) seu hydrojodicus. Jodwasserstoffather. Jodither. Ether

jodhydrique (Gall.). Ethyl-Jodide. C. H.J. Mel. Gew. = 156.

Darstellung. In eine tubulirte Retorte, welche mit einem Liebig'schen Kähler verbunden und in ein Sandbad eingebettet ist, giebt man 60 Th. Alkohol von 95 Vol. Proc. (spec. Gew. = 0,817), sowie 5 Th. rothen (amorphen) Phosphor. Hierzu bringt man unter mässigem Bewegen in kleinen Quantitäten allmählich 40 g resublimirtes Jod und überlässt das Ganze während 24 Stunden sich selbst. Alsdann destillirt man ab und erhitzt so, dass die Destillation schliesslich bei 80° C. zu Ende geführt wird.

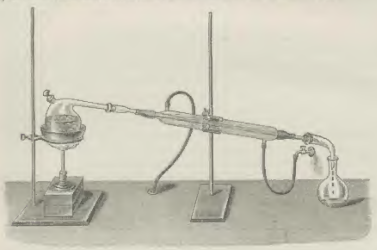


Fig. 42

Das gelb gestirbte Destillat wird mit einer verdünnten Lösung von Natriumbisulfit geschüttelt, dann wäscht man die abgesetzte Aetherschicht zweimal mit dem doppelten Volumen Wasser. Man scheidet sie sorgfältig vom Wasser, lässt behufs Trocknung 24 St. über geschmolzenem Calciumchlorid stehen, rektificirt aus dem Wasserbade und füllt mit dem Destillat sofort nicht zu grosse, braune Flaschen möglichst voll und bewahrt diese an einem vor Licht geschiltzten Orte auf.

Eigenschaften. Farblose, ütherisch riechende, neutrale Flüssigkeit, in Wasser unlöslich, in Alkohol oder in Aether sehr leicht löslich. Spec. Gewicht 1,944 bei 15° C.

Siedepunkt 71-72° C.

Der Luft ausgesetzt, wird das Aethyljodid, schneller im direkten Sonneulicht, langsumer, aber immernin noch schnell genug, im zerstreuten Licht, unter Abscheidung von Jod und dadorch bedingter Braunfarbung zersetzt. Man reinigt solche Praparate, indem man sie mit einer Lösung von Natriumbisulfit schüttelt, darauf wie unter Darstellung angegeben weiter behandelt.

Prafung. Schutelt man 2 cem Aethyljodid mit 2 cem Wasser und 1 cem rauchender Salpetersäure, so entsteht alsbald rothe Farbung durch Ausscheidung von Jod. Identitat, die sich übrigens schon aus dem spec. Gewicht ergiebt. Mit dem gleichen Volumen Aethyljodid geschlitteltes Wasser darf durch Silbernitratlösung nicht sofort getrübt werden (Jodwasserstoff).

Das Ergänzungsbuch giebt als spec. Gewicht 1,930-1,940 an, woraus sich ein Gehalt von etwa 1 Proc. absolutem Alkohol ergiebt.

Aufbewahrung. Vorsichtig und vor Licht geschützt, in kleinen, völlig gefüllten Flaschen mit gut schliessenden Glasstopfen, welche mit Leder zu tektiren sind, an einem kühlen Orte.

Ergünzb, schreibt vor: Gelblich oder rötblich gefürbte Präparate sind durch Schützeln mit feingepulvertem Natriumthiosulfat zu entfürben, worauf man filtrirt und das so entfürbte Präparat ohne weiteres abgiebt. Both oder braus gefürbte Präparate aber sind zu verwerfen, d. h. wie unter Eigenschaften angegeben, zu reinigen.

Anwendung. Jodäthyl wirkt örtlich und allgemein anästhesirend, ausserdem erzeugt es, innerlich genommen oder eingeathmet, entferate Jodwirkung, indem es im Organismus zerlegt und als Jodalkali ausgeschieden wird. Man wendet es in Form von Inhalationen bei Lungenleiden und Asthma an, indem man den Dampf aus einem Weinglase, wo es von einer dünnen Wasserschicht bedecht ist, einathmen läst. Schon rach wenigen Minuten soll sich im Urin Jod nachweisen lassen. Unangenehme Nebenwirkungen wie bei anderen Jedpräparaten sollen sich nicht einstellen. Dosis 5—10 Tropfen mehrmals täglich. — Technisch in der organischen Chemie zum "Aethyliren."

Jodathylum camphoratum. Von Vielgurn zur subkatanen Anwendung bei Cholera empfohlen, ist eine Auflösung von Kamphor in Jodathyl in nicht nüher angegebenen Gewichtsverhältnissen.

## Aethylidenum bichloratum.

 $\dagger$  Aethylidenum bichloratum. Aethylidenum chloratum. (Ergänzb.) Aethylidenchlorid. \* a-Dichloräthan. Chloräthyliden. CH $_2$ - CH $_3$ - CH $_4$ - Mol. Gew. = 99. Dem Aethylenchlorid isomer.

Darstellung. In einen trockenen Kolben, welcher mit einem Rückflusskühler verbunden ist und durch Eiswasser gekühlt wird, bringt man 100 Th. Phosphorpentachlorid und lässt nach und nach in kleinen Portionen 22—23 Th. reinen Paraklebyd unter Umschwenken zufliessen. Nachdem alles Aldehyd zugefügt und das Phosphorpentachlorid gelöst bezw. zersetzt ist, verbindet man den Kolben mit einem absteigenden Kühler und destillirt aus dem Wasserbade bei 60—80° C. nicht übersteigender Temperatur. (Das bei 110° C. siedende Phosphoroxychlorid sowie das bei 147° C. siedende, als Nebenprodukt gebildete Tetrachlerüthan sollen zurückgehnlten werden.)

Das erhaltene Destillat wird mit verdünnter Sodalösung (1:100) entsänert, mit Wasser gewaschen, durch geschmolzenes Calciumchlorid entwässert, darauf aus dem Wasserbade rektificirt. Nur die bei 58-59° C. übergebenden Antheile sind zu sammeln.

Grosse Mengen Aethylidenchlorid werden bei der Fubrikation des Chloralhydrates als Nebenprodukt gewonnen.

Eigenschaften. Farblose, chloroformartig riechende, süsslich schmeckende, neutrale, leicht flüchtige Flüssigkeit, welche bei 58,5° C. siedet. Spec. Gewicht bei 15° C. = 1,181-1,182. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol und in Aether. Nicht leicht entzündlich, aber die Dämpfe verbrennen mit grüngesäumter, russender Flamme.

Kone. Schweselsäure wird durch Aethylidenchlorid schon in der Kälte gebräunt, Funnso'sche Lösung wird auch in der Hitze nicht reducirt.

Prüfung. Es habe das angegebene spec. Gewicht und die Siedetemperatur. Das mit einem gleichen Volumen Aethylidenchlorid geschüttelte Wasser reagire nicht sauer und werde durch Silbernitrat nicht sofort getrübt (Salzsäure). — Löst man 10 Tropfen Aethylidenchlorid in 5 eem alkoholischer Kalilauge (1:10), fügt 3—4 Tropfen Anilia hinzu und erwärmt, so trete der widerliche Isonitrilgerach nicht auf (Chloroform).

Aufbewahrung. Vorsichtig, vor Lieht geschützt.

Anwendung. Von Lienreich als Inhalstions-Anästheticum an Stelle des Chloroforms empfohlen. Es soll vor letzterem den Vorzug haben, dass die Narkose sofort aufbört, sobald man mit der Inhalstion nachlässt, auch sollen üble Nachwirkungen fehlen. Indessen hat sich das Mittel nicht recht eingebürgert.

# Agar-Agar.

Mit diesem Namen bezeichnet man verschiedene, aus Ost- und Südostasien stammende Algen aus der Abtheilung der Floridene, die unverändert (d. h. einfach getrocknet), oder in besonderer Weise verurbeitet, in den Handel gelangen.

1) Einfach getrocknet sind die folgenden:

Agar-Agar von Ceylon (Alga ceylanica. Ceylonmoos. Mousse de Jaffna, Fucus amylacens. Mousse de Ceylon. Ceylon Moss) ist der an der Sonne getrocknete und gebleichte Thallus von Gracilaria lichenoides Ag. (Sphaerococcaceae), heimisch an den Küsten der indisch-chinesischen Gewässer. Der Thallus ist 6—12 cm lang, weich, etwas zäh, wiederholt gabelig getheilt, Aeste allmählich dünner werdend. Giebt mit 50 Th. Wasser eine darchsichtige, geschmacklose Gallerte. Seit etwa 60 Jahren in Europa bekannt.

Agar-Agar von Macassar und von Java (Ostindisches Carrageen. Alga spinosa) ist der getrocknete Thallus von Eucheuma spinosum (L.) Ag. (Rhodophyllidaceae), heimisch im indischen Ocean und bei Mauritius. Bildet 3—4 em lange, 2—3 mm dicke, unregelmässig verzweigte Stücke mit senkrecht abstehenden Cystocarpien. Farbe bräunlichgelb oder röthlich, oft mit einem Anflug eingetrockneter Salze bedeckt. Giebt mit 17 Th. Wasser eine Gallerte.

Unter dem Namen Japanisches Moos wurde als Ersatz für Agar-Agar die Alge Gloeopeltis coliformis Harv. (Glolosiphonlaceae) importirt. Sie liefert aber mit Wasser keine Gelatine, sondern nur einen zähen Schleim.

2) Agar-Agar im engeren Sinne (vegetabilischer Fischleim. Japanische oder ostindische Hausenblase. Phycocolla, Isinglass.) Tientjan. Tientjaw. Lo-tha-ho. Hai-thao) wird
von einer ganzen Anzahl in Ostasien heimischer Meeresalgen erzeugt, indem man aus den
Algen eine Gelatine macht, diese gefrieren lässt, wobei Wasser austritt, dann in Streifen
schneidet und trocknet. Als Algen, die Agar-Agar liefern, werden hauptsächlich genannt:
Gelidium- u. Gloeopeltis-Arten; indessen kommen auch wohl noch andere Arten in
Betracht.

Kommt in mehreren Formen in den Handel: 1) in Form strobhalmdicker, bis 50 cm langer, farbloser Stücke, die durch das Trocknen stark verschrumpft sind (Ergünzb.); 2) in bis 30 cm langen, etwa 3 cm breiten Platten (Brit.), und 3) in bis 20 cm langen, 3-4 cm im Querschnitt messenden, vierkautigen Stücken (Ergünzb.).

Wenn es sich darum handelt. Agar-Agar in Gemischen nachzuweisen, so ist das Objekt in einen möglichst dünnen Schleim zu verwandeln, in dem sich nach einiger Zeit feste Bestandtheile absetzen, die man mikroskopisch untersucht; man hat dann auf Nadeln von Spongien und auf Diatomeen (besonders die zierlichen runden Formen von Arachnoidiscus ornatus Ehrenbg.) zu achten.

Enthält reichliche Mengen Gelose (= Pararabin  $[C_6H_{10}O_6]x$ ), die beim Kochen mit verdünnter Schwefelsäure Galaktose  $C_6H_{12}O_6$  liefert.

Anwendung. Als Arzneimittel wird Agar-Agar nicht gebrancht, da es dem Carrageen gegenüber keine Vorzüge besitzt. Eine für Vaginalkugeln geeignete Gallerte erhält man aus 10 Theilen nöthigenfalls zuvor mit kaltem Wasser abgewaschenem Agar-Agar mit 100 Theilen Glycerin und 200 Theilen Wasser unter Erwärmen (Gerbsäure ist

<sup>1)</sup> U-St. hat unter diesem Namen Ichthyocolla.

mit dieser Masse unverträglich). Im Hanshalt dient Agar-Agar bisweilen als Ersatz

Der Mikroskopiker benutzt sie als Fixirungsmittel. In neuerer Zeit findet Agar-Agar ausgedehute Verwendung in der Bakteriologie zur Bereitung von durchsichtigen, bis

zu 40° C. noch fest bleibenden Nährböden für Reinkulturen.

Agar-Agar - Nihr-Gelatine. 1 (im Sommer bis 2) Th. zerkleinertes Agar-Agar lässt man in 100 Th. Fleischwasser aufquellen, fügt 0,5 Th. Kochsalz, 1 Th. Pepton und 2 Th. weisse Gelatine zu, neutralisiet, lässt im Wasserhade lösen, bringt für einige Stunden in den Sterilisirungsapparat und giesst klar ab oder filtrirt im Heisswassertrichter in sterilisirte Gläschen oder lässt absetzen.

Bandoline, District. Rp. Agar-Agar 2,0 Aquae Glycerial 300,0 man credent bis our Losung and fagt hinza.

Olei Rosso Olei Aurantil florum Tincturse Moschi 54 gtt. 3 Essentiae Jusanini 10,0. Zum Befestigen der Hanre.

In jüngster Zeit wird Agur empfohlen als Grundlage für Stuhlzäpschen, Medicinalstäbehen und Vaginalkugeln, da es (nach Lewis und Eschnaus) der Kakaobulter und der Glyceringelatine gegenüber den Vorzug besitzt, dass es die aufgenommenen Arzneistoffe in gleichmüssigerer Vertheitung enthält und sich leicht sterilisiren lässt. Man verwendet das gleichmassigerer Vertheitung enthält und sich leicht sterilisiren lässt. Man verwendet das pulverförmige Agar-Agar des Handels und setzt diesem, da es sauer reagitt, auf 10,0 g 0,1 g Nauriumbikarbonat zu. 1 Th. neutralisirtes Agarpulver wird mit dem in Wasser löslichen Arzuseinstel und 29 Theilen Wasser in einer Arzuseilsasche augeschättelt und diese dann mit festgebundenem Kork auf 5—10 Minuten in siedendes Wasser gestellt. In ein kreisförmiges, mit Oefmungen verschenes Holzgestell, welches auf einer genauen Waage sieht, steckt man kleine Spitzdüten aus Paraffinpapier, giesst in diese die heisse Agarmasse aus und giebt sie auch darin ab. Unfösliche Mittel, wie Bismutum sabnitricum, Unguentum Hydrargyri einereum, reiht man mit der fertigen Masse an; Tannin wird mit Agarpulver und Wasser (1 Th. Tannin, 2 Th. Agar, 7 Th. Wasser) angestossen, ausgerollt und geformt.

Da diese Agarmasse erst weit über Körperwärme (bei 80°C. etwa) schmilzt, so sind ihrer Verwendung zu den gedachten Arzneiformen enge Schranken gezogen.

Daneende Stempelkissenmasse. Distumen. Agar-Agar

3000,0 Kocht man unter beständigem Umrühren bis zur volligen Lemmy, gieset kochend heiss durch Flanell, mincht mit

Giveerin und dampit das Gnuze auf 1000,0 ein. Farlige Stempelkissen echlit man aus dieser Masse, indem man sie im Dampfbadeschmilzt, unter Umrühren Anilin larbstoffe darin lüst und in flache Riechkastchen ausglesst; much dem Erkaiten überzieht man die Oberfläche mit einem Streifen Mult oder gewaschenem Shirting. Auf I Kilo Massa sind er-60 g Methylviciest, forderlich: für Violett

" Blau 80 g Phenolbiau, " Roth 80 g Eosin, . Schwarz 100 g Nigrouin.

Wird ein seiches Elssen einmal zu trocken, so fourhiet man on mit wonig Glycerin an.

## Agaricinum.

† Agarleinum. Agaricia (Germ.). Agariciaslure. Agaricussaure. Acide agarique, Agaric acid. C10 HonO5 + H4O. Mol. Gew. = 320. Eine aus den Fruchtkörpern des Lärchenschwammes (Polyporus officinalis Fries, Agaricus albus, Boletus Laricis) abgeschiedene Harzsaure.

Darstellung. Wird der gepulverte Lärchenschwamm mit Alkohol bis zur Erschöpfung extrahirt, so gehen eine Anzahl (4) von Harzen in Lösung. Koncentrirt man die alkoholischen Auszüge, so scheiden sich beim Erkalten weisse Harze aus, während rothe Harze in Lösung bleiben. Die weisse Harzmasse enthält das Agaricin, welches durch Behandeln derselben mit 60 procentigem, warmem Alkohol in ziemlich reinem Zustande ausgezogen werden kann. Um es vollkommen zu reinigen, wird es durch Erwärmen in heissem Alkohol gelöst und mit einer Lösung von Kalihydrat in Alkohol versetzt. Das α-Harz bildet aun ein in Alkohol lösliches Kalisalz, das γ-Harz bildet gar kein Salz, das Kalisalz des f.-Harzes dagegen ist in absolutem Alkohol vollkommen unlöslich. - Man filtrirt also nach einiger Zeit ab, wobei das a-Harz in das Filtrat geht, löst den Rückstand in Wasser und filtrirt wiederum, wobei das y-Harz zurückbleißt, und versetzt das Filtrat

Handt, d. pharm Pragie 1.

mit Baryumchlorid. Es bildet sich nun das unlösliche Baryumsalz (der Agaricussaure). welches mit 30 procentigem Alkohol erhitzt und in siedend-heisser Lösung mit verdlichter Schwefelsäure zersetzt wird. Das Filtrat scheidet noch heiss die gutkrystaltisirte Verbindung ans, welche durch Umkrystallisiren aus 30 procentigem Alkohol ganz rein erhalten wird.

Eigenschaften. In reinem Zustande ein rein weisses, seidenglänzendes Krystallmehl, aus mikroskopischen, vierseitigen Blättchen bestebend. Es schmilzt bei etwa 140° C., bei stärkerem Erhitzen verfißchtigt es sich unter Bildung weisslicher, sauer reagirender Dampfe und Verbreitung des Geruches nach angebranntem Fett. Verbreunt mit leuchtender Flamme. In kaltem Wasser nur wenig löslich, aber diesem saure Reaktion ertheilend. In beissem Wasser qu'ilt es auf, in siedendem Wasser ist es au einer klaren, schäumenden Flüssigkeit auflöslich. Löslich in 180 Th. kaltem oder 10 Th. siedendem Weingeist, noch leichter in heisser Essigshure, wenig löslich in Aether, kaum löslich in Chloroform. Aetzende Alkalien (KOH, NaOH) lösen es zu einer beim Schütteln stark

$$C_{14}H_{97}(OH) < CO_9H + H_4O$$
Asserted to

schäumenden Flüssigkeit. Zweibasische Harzsäure, 1 Mol. Krystallwasser enthaltend, welches schon bei 80° C. abgespalten wird. Bei höherer Temperatur entsteht das Anhydrid C, H28O4.

Von den Salzen charakterisirt sich das Kaliumsalz durch vollkommene Unlöslichkeit

in absolutem Alkohol. Pritfung. Es sei ungefärbt, fast ohne Geruch und Geschmack, löse sich in siedendem Wasser unter vorherigem Aufquellen zu einer klaren Flüssigkeit und schmelze gegen 140° C.

Aufbewahrung. Vorsichtig.

Anwendung. Als schweissbeschränkendes Mittel, namentlich gegen die profusen Schweisse der Phthisiker und gegen die durch gewisse Medicamente, z. B. Antipyrin erzeugten Schweisse, in Gaben von 0,005-0,01. Die Wirkung tritt etwa nach 5-6 Stunden ein. Subkutane Injektionen sind schmerzhaft. Grösste Einzelgabe (Germ.) = 0,1 g.

# Agaricum.

Polyporus officinalis Fries. Polyporaceae. Heimisch überall, wo die "Lärche" (Larix decidua Miller), auf der er wächst, vorkommt. Geringe Mengen der Droge liefern der Kanton Wallis (Schweiz) und Frankreich. Die grösste Menge kommt aus Russland (Archangel) und Sibirien, wo der Pilz auf Larix sibirica Ledebour, die von manchen nur für eine Varietät unserer Lärche gehalten wird, reichlich vorkommt.

Namen. Agarieus albus (Helv.). Boletus Larleis. Boletus purgans. Fungus Laricis (Ergänzb.). Polyporus Laricis. — Agarik. Lärchenschwamm. Löcherschwamm. Magenschwamm. Purgirschwamm. - Agarika. - Agarie blanc. Polypore de

Mélèze (Gall.). Larch agaric.

Die Droge ist der Fruchtkörper des Pilzes, dessen Mycelium im Holz der genannten Bänme lebt. Er ist seitlich angewachsen, hufförmig, halbkegelförmig oder von unregelmässiger Gestalt. Kann bis 7 kg wiegen. Farbe gelb bis braun, gestreift, innen gelblichweiss. Auf der Unterseite das Hymenium, in welchem die Röhren, die die sporentragenden Basidien enthalten, als feine Punkte zu erkennen sind.

Verwendung findet der getrocknete Fruchtkörper nach Entfernung der dunkeln Rindeuschicht und des Hymeniums. Besteht aus langen, durcheinander gewirrten fadenförmigen Zellen (Hyphen), zwischen denselben zahlreiche, nicht gut ausgebildete Krystalle

von Kalkovalat.

Gerneh dumpfig, Geschmack aufangs süsslich, dann stark bitter.

Bestandtheile. 10-30 Proc. Pilzcellulose, organische Säuren, 0,64 Proc. Asche. Der wichtigste Bestandtheil ist ein Gemenge verschiedener harzartiger Körper, das 50 bis 80 Proc. vom Gewicht des Pilzes beträgt. Es entsteht durch Metamorphose der Membran der Hyphen. Das in Alkohol lösliche Harz besteht aus 4 Harzen,  $a, \beta, \gamma, d$ . Das  $\beta$ -Harz ist das wichtigste, es enthält das Agaricin, von dem in der Droge 14-16 Proc. enthalten sind (s. besonderen Artikel). Mit Petroläther werden der Droge entzogen: 1) in geringer Menge ein Weichharz  $C_{16}H_{36}O_4$  und 2) zu 4-6 Proc. eine fettartige Substanz. Dieselbe enthält: Agaricol  $C_{16}H_{16}O$ , Cetylalkohol  $C_{16}H_{24}O$ , einen flüssigen aromatischen Alkohol  $C_{9}H_{16}O$ , Phytosterin, eine Fettsäure  $C_{14}H_{16}O_{6}$ , Ricinülsäure  $C_{18}H_{24}O_{6}$  und 2 Kohlen wasserstoffe  $C_{22}H_{46}$  und  $C_{29}H_{64}$ .

Zubereitung. Der Schwamm wird in eine mittelfeine Species verwandelt; auch kommt derselbe bereits geschnitten in der gefälligen, besonders für Theegemische zu empfehlenden Form kleiner Würfel in den Handel. Das Pulver wird, seit der wirksame Bestandtheil in reinem Zustande zur Verfügung steht, von Aerzien kaum noch verordnet. Der geschnittene Lärchenschwamm dagegen bildet einen wesentlichen Bestandtheil der Species Hiorse Pierae und übnlicher zur Aufertigung von abführenden Bitterschnäpsen dienender Kräntermischungen; auch ist derselbe enthalten in der Tinet. Aloes comp. Ph. Belg., dem Elixir ad longam vitam, dem Theriak Cod. med. etc.

Der Lärchenschwamm wurde früher viel mehr wie jetzt als drastisches Abführmittel benutzt, gegenwärtig wird er wie das aus ihm dargestellte Agaricin als Adstringens und Tonicum gegen die Nachtschweisse der Phthisiker benutzt.

Electuarium febrifugum. Senac.	Pilulae nobiles Jesuitarum Pragensium.	Species Rieras Picras. Heiligenbitter, Hieripieri,
Bp Chinarinde B0,0 Aromatisches Putver 5,0 Ammoniumchlorid 2,5 Lärchenschwamm 2,5 Glycerin 15,0 Zuckerstrup q, s. Zweiständlich haselnussgross an	Np. Roleti Laricia Aloca Corticia Cinnamomi Folior. Sennae Rhizon. Rhei Pulv. aromatici 55 10,0 Caryophyllorum Masichia Myrrhae 55 5,0	Magenupecies.  Hp. Radicis Helenii Radicis Galangae aa 50,0 Boleti Laricis Myrrhae Hadicis Angelicae Hadicis Gortianae Rhizom. Rhoi Rhizom. Zedosriae aa 100,0
	Extracti Trifolii 10,0 mi 1500 Pillen, 2-4 Pillen su nehmen.	Aloes 800,0 werden gleichmässig zerkleinert und remincht

Seehofer Balsam ohne Aloe. Turpetharz 100,0, Lürchenschwamm, Enziau, Myrrhe, Theriak je 15,0, Galgant 20,0, Angelica 30,0, Ania, Safran je 5,0, Rhabarber. Essigather, Aetherweingeist je 10,0, Zucker 100,0, Waingeist (70 Proc.) 1300,0.

# Agrimonia.

Agrimonia Eupatoria L. Rosaceae — Sanguisorbeae. Heimisch durch Europa Nordasien, Nordamerika. Verwendung findet als Volksmittel bei Leberleiden, Lungenleiden Diarrhoe etc. das blühende Kraut, das man im Juli oder August sammelt. 7 Th. trisches Kraut geben 2 Th. trockenes.

Namen. Herba Agrimoniae. Hb. Absellae, a. Asellae. Hb. Concordiae. Hb. Eupatoriae. Hb. Lappulae hepaticae. Hb. Marmoreliae. — Ackerkraut. Ackerminze. Beerkraut. Bruchkraut. Fünfblatt. Fünfangerkraut. Fünfmännerthee. Franzkraut. Gatterkraut. Griechisches Leberkraut. Hagamundiskraut. Heil aller Welt. Königskraut. Leberklette. Menlg. Odermennig. Steinkraut. Stubkraut. — Aigremoine (Gall.).

Die Pflanze ist eine Staude mit unterbrochen gefiederten Blätte a und gelben Blüthen in aufrechten, ahrenformigen Blüthenständen. Die Droge ist von schwachem, aber angenehmem Geruch und schwach adstringirend-bitterlichem Geschmack.

Die in Südenropa heimische Agrimonia odorata Ait. wird ähnlich verwendet.

Odermennig wird, da es an wirksameren Bittermitteln nicht mangelt, nur noch hier
und dort im Handverkanf verlangt.

## Agropyrum.

Agropyrum repens Beauv. (syn. Triticum repens L.). Gramineae - Hordeese. Die "Quecke". Gemein durch Europa, Asien, auch in Nord- und Südamerika. Ein auf Acckern sehr Estiges Unkraut, welches infolge der weithin kriechenden Ausläufer schwer auszurotten ist. Die letzteren liefern Rhizoma Graminis (Erganzb. Helv. Austr.). Radix Agropyri. R. Cynagrostis. R. Graminis albi s. arvensis s. canini s. officinarum s. repentis s. rulgaris. Radix Tritici repentis. Rhizoma Agropyri. Stolones Graminis. - Ackergraswurzel. Ackermannswurzel. Apothekergraswurzel. Bagerwurzel. Fegwurzel. Graswurzel. Hundsgraswurzel. Hundsrücken. Knotengras. Kriechweizen. Landdreck. Päden. Peyer, Queckenwurzel. Schnürligraswurz. Spulwurz. Türkisches Gras. Weisswurz. Wurmgras. - Racine de chiendent.') Chiendent officinal (Gall.). - Quitch-root. Quitch-grass-root Couch-Grass (U-St.).

Beschreibung. Die Stücke der Droge sind glänzend, grangelb, vielkantig, mit grosser Höhlung. Die einzelnen Glieder des Rhizoms sind etwa 5 cm lang, 3-4 mm dick,

an den Knoten sind noch Reste der vertrockneten Blattscheiden zu sehen.

Auf dem Querschnitt erkennt man bei schwacher Vergrösserung um die centrale Höhlung einen helleren, dichten Ring, den Leitbündeleylinder, und in demselben Punkte. die Leitbündel. Dieser Cylinder ist von der Rinde durch die Endodermis, deren Zellen nach innen stark verdickt sind, getrennt. In der Rinde finden sich ebenfalls kleine Leitbündel. Die centrale Höhlung ist durch Zerreissen des arsprünglich vorhanden gewesenen Parenchyms entstanden. Für die Erkennung einigermaassen von Bedeutung sind die Zellen der Epidermis, die den charakteristischen Bau der Gramineenspidermis zeigen, sie bestehen aus grossen rechteckigen Zeilen mit geschlängelten Wänden und mit ihnen abwechselnden kleinen rundlichen Zellen, die zuweilen zu Haaren ausgewachsen sind.

Bestandtheile. Die Droge enthält zu etwa 5 Proc. ein Kohlehydrat Triticin 6(C.H.,O.) + H2O, welches vielleicht mit dem Irisin und Graminin identisch ist, ferner Inosit, Zucker 2-3 Proc. (wahrscheinlich Laevalose) und Mannit (vielleicht nicht

ursprünglich vorhanden).

Verwechselung. Als Rhizoma Graminis italiel gehen die dickeren Ausläufer von

Cynodon Dactylon Pers. Sie enthalten Stilrke.

Einsammlung und Aufbewahrung. Im Frühling vor Entwicklung des Halmes (Austr.) zu sammeln, mit kaltem Wasser abzuwsschen, von Wurzeln und Blattresten zu befreien. 5 Th. frischer Quecke liefern 2 Th. trockene.

Anwendung. In geschnittenem Zustande bisweilen noch als lösendes und blutreinigendes Mittel zu Theemischungen, das Extrakt in Pillen und flüssigen Arzneien verordnet. In Pulverform soll sie in der Bäckerei als Zusatz zum Mehl, in der Brauerei als

Malzersatz Verwendung finden.

Extractum Graminis. (Austr.) Queckenwurzelextrakt. 50 Theile zerschnittene Queckenwurzel werden mit 300 und 100 Theilen kaltem Wasser jedesmal 24 Stunden aus-

gezogen, die durch Absetzen geklärten Auszüge zum Sieden erhitzt, durchgeseiht aussen gezogen, die durch Absetzen geklärten Auszüge zum Sieden erhitzt, durchgeseiht aus Wasserbade zu einem dünnen Extrakt abgedampft. Die Ausbeute beträgt etwa 25 Proc. Pharm. Germ. ed. II. liess 2 Theile Queckenwurzel mit 10 Theilen kochendem Wasser übergiessen, 6 Stunden lang in der Warme auszieben, die Kolatur auf 3 Theile emkochen, filtriren und zu einem dicken Extrakt eindampfen. Ausbeute 26—30 Proc. Pharm. Helvet. II schrieb einstündiges Auskochen der Wurzel mit Wasser und Eindampfen zu einem dicken Extrakt eindampfen zu einem dicken Extrakt eindampfen.

Eindampfen zu einem dicken Extrakt vor.

In Wasser klar lösliches, rothbraunes Extrakt von fadem, süssem Geschmack.

Dietranich empfiehlt zur Erzielung eines klar löslichen Extrakts Ausziehen der geschnittenen und gequetschten Queckonwurzel mit 4 Theilen, dann nochmals mit 3 Theilen kochendem, destillirtem Wasser, Einkochen der vereinigten Pressilüssigkeiten auf 1 Theil, 24 stündiges Absetzenlassen, Filtriren und Eindampfen.

<sup>1)</sup> Unter diesem Namen versteht man genau genommen das dickere Rhizom von Cynodon Dactylon Pers.

Albumen. 197

Extractum Graminis fluidum (Distresson). 100 Th. bochst fein geschnittene Queckenwurzel werden mit beissem destillirtem Wasser befeuchtet; men verdrängt mit siedendem Wasser, indem man im dünnen Strahl ablaufen lässt, dampft auf 80 Th. ein. vermischt mit 20 Vol. Weingeist (90 Proc.), stellt zum Absetzen bei Seite, filtrirt und bringt mit verdunntem Weingeist (68 Proc.) auf 100 Th.

Extractum Graminis liquidum, Mellago Graminis Ph. Boruss. VI. — Queckensaft. Queckenhonig — wurde aus S Th. Extractum Graminis und 1 Th. Aqua destillata bereitet.

Bei dem hohen Zuckergehalt der Wurzel gebührt derjenigen Vorschrift zur Extraktbereitung der Vorzug, welche auf dem kürzesten Wege zum Ziele führt.
Extractum Tritiel fluidum (U-St.). Fluid Extract of Tritieum. Man erschöpft 1000 g feingeschnittene Queckenwurzel in einem Perkolator, verdungst die Auszüge bis auf 750 cem und mischt 250 cem Alkohel (von 94 Vol. Proc.) hinzu. Nach 48stündigem Absetzen filtrirt man und füllt das Filtrat mit einer Mischung von 1 Vol. Alkohel (von 94 Vol. Proc.) word 2 Vol. Warren zu 1000 com zut I'roo.) und 3 Vol. Wasser zu 1000 cem auf.

Flores Graminis, Henblumen, welche Pfarrer Kneipp als Zusatz zu Bädern ver-

a dnet, werden nicht von einer bestimmten Grasert gesammelt.

#### Albumen.

l. Albumen. Albumen Ovi sieeum. Trockenes Hübnerelweiss. (Germ.). Elweiss. Eleralbumin. Albumine. Vergi, auch Ovum.

Von den Pharmakopoen hat die Germ, das trockene Hühnereiweiss als "Albumen

Ovi siccum' aufgenommen, und zwar zur Herstellung des Eisenalbuminates.

Darstellung. Man bfinet frische Hühnereier vorsichtig und trennt sorgfaltig den Dotter von dem Eiweiss, so dass der sogen. Hahnentritt zu dem letzteren kommt. Zur Abscheidung der Haute lässt man das Eiweiss nun durch ein feines Seidensieb laufen, was man durch Rühren mit einem feinem Pinsel befordern kann. Doch muss man sich hüten, zu stark zu reiben, um Schaumbildung zu vermeiden. — Oder man lässt das Eiweise 24-30 Stunden an einem kühlen Orte stehen, damit sich die Häute absetzen.

Die durch Absetzen geklärte Eiweisslösung wird alsdann auf flache Porcellanteiler in nicht zu dicker Schicht gegossen und in gut ventilirten Trockenräumen bei einer 55° C. nicht übersteigenden Temperatur eingetrocknet. Das Eintrocknen ist zu beschleunigen, um Fäulniss zu verhindern. Die trockene Masse wird von den Tellern abgestossen und alsdann bei Zimmertemperatur nachgetrocknet. Bei dem Eindunsten kann man selbst-

verständlich auch Vacuumapparate benutzen.

Technisches Eiweiss (Patent-Albamin). Zur Entfernung kleiner Mengen beigemengten Dotters bringt man in Fabriken das Eiweiss in einen bölzernen Klibel von 150 Liter Inhalt, welcher am Bodon ein Zapfloch hat. Auf 100 Liter Eiweiss fügt man 250 g Essigsäure van 1,04 spec. Gewicht und 250 g Terpentinol, rührt das Gauze gut durch and lässt es 24-36 Stunden ruhig stehen. Das Terpentinol nimmt die Dotterantheile auf und stelgt in die Höhe, mechanische Verunreinigungen setzen sich zu Boden. Durch vorsichtiges Oeffnen des Hahnes kann man eine völlig klare Flüssigkeit erzielen, welche zu Primawaare verarbeitet wird, während die hinterbleibenden, nicht ganz klaren Reste eine Seeundawaare liefern. Die essigsaure Lösung wird mit Ammoniak schwach neutralsirt und dann, wie vorher angegeben, zur Trockne gebracht. Doch sollte zum pharmacentischen Gebrauche ein solches gekünsteltes Praparat, das sich für technische Zwecke ganz gut eignet, nicht verwendet werden.

Für 1 kg trockenes Eiweiss sind etwa 250-300 Eier erforderlich.

Die bei der Darstellung des Eiweisses abfallenden Eidotter werden, mit Kocksalz konservirt, in der Weissgerberei verwendet.

Eigenschaften. Gelbliche, amorphe, durchscheinende, dem arabischen Gummi Abnliche Massen oder ebensolche Lamellen, oder ein gelbliches, grobes Palver. Ohne besonderen Geruch, von fadem Geschmack. Mit Wasser giebt es eine trübe, neutrale Lösung, welche durch Filtriren geklärt werden kann. In Weingeist oder in Aether ist es nicht löslich. Um eine wässerige Lösung herzustellen, übergiesst man das grobgepulverte Eiweiss mit Wasser von 40° C. (durch ein Thermometer genau kontrolirt!), schüttelt bis zur völligen Vertheilung kräftig durch, so dass sieh Klumpen nicht bilden können, und

198 Albumen.

lässt nun unter öfterem Umschüfteln an einem 30—40° C. warmen Orte stehen. Die trübenden Bestandtheile der Lösung rühren von den Eihäuten und von kleinen Mengen unlöslichen Eiweisses her. 1 Th. trockenes Eiweiss entspricht 7—3 Th. flüssigem Hähner-Eiweiss.

Das Prāparat ist seiner chemischen Zusammensetzung nach im wesentlichen Eieralbumin; seine wässerige Lösung giebt daher die für das Eieralbumin bekannten chemischen Reaktionen. Die wässerige Lösung wird: 1) bei 70—75° C. coagulirt. 2) Bleincetat (neutrales sowie basisches), Mercurinitrat, Mercurichlorid, ¹) Trichloressigsäure, Silbernitrat, Kupfersulfat, Ferrichlorid, Pikrinsäure, Karbolsäure, Salicylsulfosäure, β-Naphtholsulfosäure (Asaprol), Chloralhydrat, konc. Mineralsäuren (namentlich Salpetersäure und Metaphosphorsäure), Ferricyanwasserstoffsäure + Essigsäure und Ferrocyanwasserstoffsäure + Essigsäure, erzeugen Niederschläge. 3) Konc. Mineralsäuren wandeln es in Acidalbumin, konc. ätzende Alkalien in Alkalialbuminat um.

Rine Formel lässt sich zur Zeit noch nicht angeben; die mittlere Zusammensetzung ist:

Kohlenstoff 50-55 % Stickstoff 15,5-13,2 % Sauerstoff 93,8-24,1 % Schwefel 0,4-5,0 .

Das Hühnereiweiss besteht im wesentlichen aus Natziumalbuminat. Wird die wässerige Lösung desselben ohne besondere Vorsichtsmassregeln sich selbst überlassen, so tritt Fäulniss ein unter Bildung von Schwefelwasserstoff und Ammoniak und zahlreichen anderen Spaltungsprodukten, unter denen sich auch die giftigen "Toxalbumine" befinden können.

Prüfung. 1) Es sei nur schwach gelblich gefärbt, fast geschmacklos und geruchlos, jedenfalls achte man darauf, dass es nicht faulig rieche. 2) Es löse sich in 20 Th. Wasser zu einer nur wenig trüben Flüssigkeit auf; viel unlösliche Antheile enthaltende Präparate wären zurückzuweisen. 3) Die wässerige Lösung sei neutral, fast geruchlos und geschmacklos; saure oder alkalische Reaktion weisen auf konservirende Zusätze hin. 4) Mischt man 10 eem der 1 procentigen Lösung mit 5 ccm Karbolsäurelösung (1:20) sowie mit 5 Tropfen Salpetersäure (sp. G. = 1,153), schüttelt durch und filtrirt, so wird alles Eiweiss gefällt und das Filtrat meist klar sein. Ist es trübe oder schleimig, so ist wahrscheinlich Gummi oder Doxtrin zugegen. In diesem Falle tritt, wenn man auf 5 ccm des Filtrates 5 ccm Weingeist schichtet, an der Berührungsstelle beider Schichten Trübung ein. — 5 ccm des Filtrates dürfen sich auf Zusatz von 1 ccm Jodlösung uur gelb, nicht aber roth fürben (Dextrin). 5) 1 g Eiweiss darf nicht mehr als 0,05 g Asche hinterlassen.

Die Werthbestimmung des Eiweisses erfolgt in der Regel durch Bestimmung des Stickstoffgehaltes nach Kiempahn s. Nitrogenium. Durch Multiplikation des gefundenen Stickstoffs mit 6,25 wird die Menge des vorhandenen Eiweisses gefunden.

Aufbewahrung. In gut verschlossenen Gefässen aus Glas oder Bloch an einem trockenen, luftigen, nicht modrigen Orte. Vor dem Einfüllen in die Gefässe empfiehlt es sich, das Eiweiss über Kalk oder bei einer 50° C. nicht überschreitenden Temperatur nachzutrocknen.

Anwendung. Zur Herstellung des Eisenalbuminates und des Quecksilberalbuminates, als Reagens. Technisch in der Zeugdruckerei, zum Klären trüber Flüssigkeiten, zur Herstellung photographischer Papiere, ferner von Kitten. Doch wird für diese Zwecke zum Theil auch nur das flüssige Eiweiss verwendet.

Solutio Albumints. Eiweiss-Lösung. Als Reagens für physiologische Zwecke mischt man frisches Hühner-Eiweiss mit dem gleichen Volumen Wasser, oder man löst 1 Th. trocknes Hühner-Eiweiss in 20 Th. Wasser und filtrirt die eine wie die andere dieser Lösungen. Sie sind nur von beschränkter Haltbarkeit und täglich frisch zu bereiten.

II. Blutalbumin. Serumalbumin. Serln. Bevor man gelernt hatte, das Eigelb zu konserviren und dadurch transportfühig zu machen, hatte das Eieralbumin einen hohen Preis, so dass die Technik sich nach einem Ersatz des Eieralbumins umsehen musste. Einen solchen fand sie in dem Blutalbumin. Heute kann dieses letztere nur schwer mit dem ersteren in Wettbewerb treten (s. Sanguis).

<sup>1)</sup> Der Niederschlag ist in Natriumchloridlösung löslich.

Albumen. 199

Darstellung. Man fängt bei dem Schlachten der Thiere das Blut, unmittelbar nachdem es die Ader der Thiere verlassen hat, in flachen runden Zinkwannen von 38 cm Durchmesser und 10 cm Höhe auf. Sobald eine solche Schüssel gefüllt ist, wird sie (noch im Schlachtlokai) an einen nahe befindlichen Ort gestellt und dort so lange belassen, bis die Gerinnung des Blutes, d. h. die Scheidung in dus Blutserum und in den Blutkuchen erfolgt ist. Erst wenn dies geschehen ist, werden die Gefässe in das Fabrikationslokal geschafft. Hier werden die Blutknehen durch sanftes Neigen der Schalen auf geeignete Metallsiebe übergeführt und man lässt das Serum abtropfen. Um möglichst gute Ausbeute zu erzielen, wird der Blutkuchen mit scharfen Messern in Würfel von etwa 2 cm Grösse zerschultten. Das zuerst freiwillig absliessende Serum ist fast ungefärbt und klar und liefert das beste Eiweiss. Durch Ausziehen des zurückbleibenden Blutkuchens mit Wasser gewinnt man geringere Sorton. Der ausgelangt zurückbleibende Blutkuchen wird entweder auf Düngemittel verarbeitet oder als Schweinefutter verwerthet.

Die erhaltenen Lösungen des Serumeiweiss werden entweder direkt (Natur-Albumin) oder nach vorausgegaugener Klärung mit Essigsäure und Terpentinöl (Patent-Albumin) wie das Hühner-Eiweiss eingetrocknet.

Man erhält etwa die Hilfte des Blutes als Serum, und aus diesem ungeführ 9 Proc. Eiweiss.

Dieses Bluteiweiss ist gewöhnlich bräunlich bis braun gefärbt und findet namentlich in der Technik (Zeugdruckerei) Verwendung.

Tata-Eiweiss. Im Weissen der Eier der Nesthocker (Uferschwalben, Staar etc.) und des Kiebitz scheint ein besonderes Eiweiss enthalten zu sein. Dasselbe giebt beim Kochen ein durchsichtiges Coagulum. Ein Priparat mit ähnlichen Eigenschaften beschreibt Tarchanopp als "Tata-Eiweiss". Darstellung: Rohe Hühnereier werden mehrere Tage mit siner 40—50° C. heissen, 2—20 procentigen Kali- oder Natronlauge behandelt, alsdann in Wasser hart gekocht. Das Eiweiss ist jetzt gallertartig und durchscheinend. Nach dem Auslaugen mit kaltem Wasser quillt es, bez. löst es sich in siedendem Wasser leicht auf.

Durch Trocknen kann es in Polyanterm gabracht warden. Van Pensin - Salzsäure soll Durch Trocknen kann es in Pulverform gebracht werden. Von Pepsin + Salzsäure soll es 10-12 Mal rascher gelöst werden wie gewöhnliches coagulirtes Hühner-Eiweiss. Es wird zum Verproviantiren von Truppen und als Krankenkost in Aussicht genommen.

Pexin wird geronnenes Eiweiss genannt.

Alexine ist die zusammenfassende Bezeichnung für die im Organismus freiwillig oder infolge einer besonderen Behandlung auftretenden "schützenden Eiweissstoffe". Zum Theil werden die Alexine aus dem Organismus abgeschieden und als Heilmittel verwendet, z. B. "Tuberculocidin-Kares."

Texalbumine werden die von pathogenen Mikroorganismen erzeugten giftigen Umwandlungsprodukte (Stoffwechselprodukte) des Eiweisses genaant, z. B. Toxalbumin des Milzbrandes und des Wundstarrkrampfes. Die meisten derselben werden durch genügend hohe Hitze coagulirt, d. h. unschädlich gemacht.

III. Tropon. Ein auf chemischem Wege aus billigen Ausgangsmaterialien bergestelltes, in Wasser unlösliches Eiweiss. Ueber die Darstellung ist bisher nur bekannt, dasz es aus entfettetem Pischfleisch, Blut, Vegetabilien (Leguminosen-Samen) gewonnen und schliesslich mit Wasserstoffsuperoxyd behandelt wird, wodurch Färbung und Garuch verschwinden.

Weissliches, geruch- und geschmackleses Pulver, frei von Leimsubstanzen und Nukleinen. In Wasser ist es unlöslich, von Pepsin-Salzsäure wird es langsam, aber vollständig peptonisirt. Der Gehalt an Mineralstoffen beträgt etwa I Proc., der Gehalt an reinem Eiweiss etwa 90 Proc. Die Bestimmung erfolgt wie bei Albumen.

Es soll als wohlfeiles Eiweiss-Praparat in der Krankenkost, zur Verproviantirung von Schiffen, Expeditionen etc. Verwendung finden. Man giebt 20 g in 1/2 Liter Suppe, bez. 30 g in 1/4 Liter Milch oder Kakao verrührt mehrmals täglich. Ferner wird es in Form von Zwieback, Suppentafeln und Chokolade in den Handel gebracht.

## Alcohol amylicus.

Alcohol amylicus (Ergänzb., Brit.). Amyloxydum hydratum. Amylalkohol. Sekundärer oder Gährungsamylalkohol. Fuselöl. Alcool amylique. Hulle de grain. Amylic Alcohol. C<sub>5</sub>H<sub>13</sub>O. Mol. Gew. = 88. Bei der Fabrikation des Alkohols aus Kartoffeln werden neben Aethylalkohol — wahrscheinlich durch bestimmte Heferassen — auch noch höhere Alkohole gebildet. Dieses aus verschiedenen höheren Alkoholen, unter denen aber der sekundäre Amylalkohol überwiegt, sich zusummensetzende Nebenprodukt wird als "rohes Fuselöl" an die chemischen Fabriken abgegeben. Diese scheiden aus dem Fuselöl die einzelnen reinen Bestandtheile ab. Das rohe Fuselöl wird in Kolonnen-Apparaten fraktionirt destillirt. Die unter 130° C. übergehenden Antheile enthalten hauptsächlich Aethylalkohol, Proylalkohol, Butylalkohol und Wasser, während die bei 130—135° C. übergehende Fraktion vorwiegend aus Amylalkohol besteht. Im Destillationsrückstand verbleiben Aether des Amylalkohols. Diese werden durch Aetzkali zerlegt, worauf man durch Destillation weitere Mengen Amylalkohol gewinnt.

Handelssorten. Man unterscheidet 1) Alcohol amylicus crudus, robes Fuseiöl.

2) Alcohol amylicus purus. 3) Alcohol amylicus purissimus synthetisch dargestellt.

- † I. Alcohol amylicus crudus. Robes Fuselöl. Meist eine gelbe Flüssigkeit. Spec. Gew. etwa 0,810. Siedepunkt 120—130° C. Das nach dem Steuergesetz frei in den Verkehr übergehende Fuselöl soll mindestens 75 Proc. höhere Alkohole enthalten. Steueramtliche Prüfung: 1) Schüttelt man 10 ccm Fuselöl mit 30 ccm Calciumehloridlüsung, spec. Gew. 1,225, kräftig durch, so soll die Amylalkohol-Schicht nach dem Absetzen noch mindestens 7,5 ccm betragen. 2) Schüttelt man 100 ccm Fuselöl mit 5 ccm destillirtem Wasser, so soll sich eine trübe Mischung ergeben. Dieses Produkt enthält neben Acthylalkohol die oben erwähnten höheren Alkohole, ausserdem aber noch Pyridin und Furfurol. Es unterscheidet sich von dem reineren durch die abweichende Siedetemperatur und durch das spec. Gew. Es wird als Lösungsmittel und als Mittel gegen Ungeziefer verwendet.
- † II. Alcohol amylicus purus. Alcohol amylicus (Ergänzb.). Das unter diesem Namen gewöhnlich von den Preislisten aufgeführte Präparat wird aus dem rohen Fuselöl dargestellt, indem man dieses mit Calciumchloridlösung wüscht, alsdann der Destillation unterwirft und nur die bei 128—132° C. übergehenden Antheile auffängz.

Es ist frisch bezogen eine wasserhelle Flüssigkeit, wesentlich reiner als die vorige, aber immer noch durch Furfarol und Pyridin verunreinigt. Dieses Präparat ist für die meisten technischen Zwecke ausreichend rein. Das Ergänzb, hatte augenscheinlich die Absicht diese Sorte aufzunehmen.

Eigenschaften. Wasserhelle, lichtbrechende Flüssigkeit von durchdringendem Gerach und brennendem Geschmack, in Wasser wenig löslich (1:40), mit Alkohol, Aether, Benzin, Essigsäure, fetten und ätherischen Ocien klar mischbar. Spec. Gew. 0,814—0,816. Siedep. 129—131° C. Gutes Lösungsmittel, namentlich für Alkaloide (Morphin).

Prüfung. 1) 2-3 ccm müssen auf dem Wasserbade ohne Rückstand verdunsten.
2) Mischt man 5 ccm Amylalkohol mit 5 ccm kone. Schwefelsäure, so darf our schwach geibliche oder röthliche Färbung auftreten. 3) Schüttelt man 5 ccm Amylalkohol mit 5 ccm Kalilauge, so darf der Amylalkohol sich nicht färben (Furfurol).

Aufbewahrung. Vor Licht geschützt. Das Ergünzungsbuch auch: Vorsiehtig.
Anwendung. Als Lösungsmittel in der analytischen und synthetischen Chemie,
namentlich in der toxikologischen Chemie zur Ansschützelung von Alkaleiden.

† III. Alcohol amylicus purus pro analysi. Man erhitzt känflichen Amylalkohol im Dampfbade 8 Stunden lang mit dem gleichen Volumen kono. Schwefelsäure. Dann hebt man den Amylalkohol ab, neutralisirt ihn mit Calciumkarbonat und destillirt ihn im Wasserdampfstrome ab. Nach 4—5 maliger Wiederholung dieser Operation wird er durch Calciumchlorid entwässert, darauf destillirt, wobel man die bei 129—131° C. übergehenden Autheile sammelt. Ist zur Zeit nicht Gegenstand des Handels, sondern der Selbstdarstellung.

† IV. Alcohol amylicus per synthesim. Völlig frei von Furfurol kann der Amylalkahol nur durch Zersetzen des reinen amylschwefelsauren Kaliums mit Schwefelsaure gewohnen werden. Man kocht amylschwefelsaures Kalium mit 10 proc. Schwefelsäure 5 Stunden lang am Rückflusskühler, alsdann neutralisirt man mit Natriumkarbonat, destillirt im Dampistrome ab und verfährt weiter wie vorher angegeben.

Ein solches Präparat würde nur für rein wissenschaftliche Zwecke in Betracht kommen. Uebrigens sind auch die reinsten Sorten Amylalkehol immer noch Gemische

isomerer Alkohole.

Amylocarbol. Zum Vertreiben der Flöhe bei Hunden und anderen Thieren. Kresoli erudi 9,0, Saponis viridis 150,0, Alcoholis amylici erudi 160,0, Aquae q. s. ad 1 Liter. Knodalin des Prof. Münneng in Aarau. Zur Vertreibung des Ungeziefers auf Pflanzen. Nitrobenzoli 3,0, Kulii xanthogenici 10,0, Saponis kalini (von 60 Proc. Wassergehalt) 400,0, Alcoholis amylici crudi 600,0.

Nessler's Mittel gegen die Blutiaus. Saponis viridis 50,0, Alcoholis amylici crudi 100,0, Spiritus denaturati 200,0, Aquao q. s. ad 1 Liter.

## Alcohol methylicus.

Alcohol methyliens. Methylalkohol, Alcohol ligni. Spiritus ligni. Holzgeist, Carbinol. Alcool methylique. Esprit de bois. Methylic Alcohol. CH.OH. Mol. Gew. = 32.

Gewinnung. Bei der trockenen Destillation des Holzes erhält man a. a. ein flüssiges Product, welches "Holzessig" genannt wird und im wesentlichen eine wässerige Auflösung von Essigsäure, Methylalkohol und Aceton neben theerigen Beimengungen darstellt. Man neutralisirt diese Flüssigkeit mit Aetzkalk und destillirt die leicht flüchtigen Antheile fraktionist ab. Das so erhaltene erste Zehntel wird roher Helzgeist genaant und besteht hauptsächlich aus Methylaikohol und Aceton. Man entwässert es durch Destillation über Astzkalk und trägt nun wasserfreies Calciumchlorid ein. Mit diesem geht nur der Methylalkohol (nicht aber das Accton) eine krystallisirende Verbindung (CaCl4+4CH3OH) ein. Man trennt diese Krystalle vom Aceton, löst sie in Wasser und unterwirft die Lösung der Destillation. Der übergegangene Methylalkohol wird alsdann durch Destillation über Aetzkalk entwässert und in Kolonnen-Apparaten rektificirt.

Handelssorten. Man unterscheidet: 1) Alcohol methylicus crudus, den rohen Holzgeist, welcher namentlich als Denaturirungsmittel verwendet wird. 2) Alcohol methylicus purus, reinen Holzgeist, reiner, aber immer noch etwa 1 Proc. Aceton enthaltend, die in der Pharmacie zu verwendende Sorte. 3) Alcohol methylicus, ac et oufrei, aus dem Oxalsaure-Methyläther dargestellt, vorzugsweise in der organischen Synthese verwendet.

Eigenschaften. A. des absolut reinen Methylalkohols: Farblose, leicht bewegliche, weingeistig riechende, brennend, aber nicht angenehm schmeckende Flüssigkeit. Leicht entzündlich, mit bläulicher Flamme verbrennend. Die Dämpfe geben mit Luft explosive Gemenge. Mit Wasser, Alkohol, Aether, fetten und atherischen Oelen in jedem Verhältniss mischbar. Gates Lösungsmittel für Harze. Verbindet sich mit wasserfreiem Calciumchlorid zu der krystallisirenden Verbindung CaCla -- 4 CH4 OH. Wird durch Oxydationsmittel in Formaldehyd und Ameisensäure verwandelt. Spec. Gew. = 0,7997 bei 15° C., Siedep. = 66° C. Reiber Methylalkohol bildet mit Jod + Alkalien kein Jodoform. Wenn Bildung desselben eintritt, so ist dies auf die Gegenwart von Aceton (oder Aethylalkohol) zurückzuführen.

B. des reinen Methylalkohols; farblose Flüssigkeit wie die vorige, Siedepunkt stwa 64-70° C., Spec. Gew. ca. 0,810. Enthält in der Regel etwa noch 1 Proc. Aceton.

C. Holzgeist, rober Methylalkohol: geibliche Flüssigkeit von weingeistigem, zugleich brenzlichem Geruche. Spec. Gew. nicht über 0,8:10. Besteht im wesentlichen aus Holzgeist, Aceton, Essigsäure-Methyläther, Allylalkohol und brenzlichen Produkten. Enthält in der Regel etwa 90 Proc. Holzgeist.

Prüfung. Für die reinen Präparate sind spec. Gewicht und Siedepunkt, völlige Flüchtigkeit, ferner die Abwesenheit, bez. die Menge des vorhandenen Acetons massgebend.

Aceton-Bestimmung nach Messinger. Man bringt 20 ccm (bei Methylakholot von höherem Acetongehalt 30 ccm) Normal-Kalilauge [genau gemessen!] und 1—2 ccm des zu untersuchenden Methylakhohols (bei reiner Handelswaare können 10—15 ccm Methylakhohol angewendet werden) in eine Stöpselflasche und schüttelt tüchtig um. Dann lässt man aus einer Bürette eine bestimmte Menge, z. B. 20—30 ccm ½-Normal-Jodlösung hinzutropfen und schüttelt ½-½-½ Minute, bis die Lösung klar erscheint. Dann säuert man mit Salzsäure von 1,025 spec. Gew. an und zwar giebt man die gleiche Anzahl ccm Salzsäure hinzu als man vorher Kalihauge angewendet, lässt ½-0-Narriumthiosulfat im Ueberschuss hinzu, versetzt mit Stürke und titrirt mit ½-Jodlösung bis zur Bläuung.

Da 1 Mol. Aceton zur Jodoformbildung — 6 Atome Jod verbraucht, so entsprechen 762 Th. verbrauchtes Jod — 58 Th. Aceton.

Da I Mol. Aceton zur Jodolorholmang — 6 Aben des Alkohols dienenden rohen 762 Th. verbrauchtes Jod — 58 Th. Aceton.

Steueramtliche Prüfung des zur Denaturrung des Alkohols dienenden rohen Holzgeistes: 1) Er sei farblos oder schwach gelblich. Die Farbe sei nicht dunkler als die einer Auflösung von 2 ccm ½--Normal-Jodlösung in 1 Liter Wasser. 2) Bei der Destilla-einer Auflösung von 2 ccm ½--Normal-Jodlösung in 1 Liter Wasser. 2) Bei der Destillation sollen bis 75° C. mindestens 90 Vol. übergehen. 3) 20 ccm Holzgeist sollen mit 40 ccm Wasser eine klare oder nur schwach opalisirende Mischung geben. 4) Beim Durchschütteln Wasser eine klare oder nur schwach opalisirende Mischung geben. 4) Beim Durchschütteln Wasser eine klare oder nur schwach opalisirende Mischung geben. 4) Beim Durchschütteln von 20 ccm Holzgeist mit 40 ccm Natronlauge von 1,3 spec. Gew. sollen nach 1/2 Stunde von 20 ccm Holzgeist mit 40 ccm Natroalauge von 1,3 spec. Gew. sollen nach 1/g Stunde mindestens 5 ccm des Holzgeistes abgeschieden sein. 5) Acetonbestimmung: 1 ccm siner Mischung von 10 ccm Holzgeist mit 90 ccm Wasser wird in einem engen Misch-cylinder mit 10 ccm Doppelt-Normal-Natroalauge (80 g NaOH im Liter) durchgeschüttelt. Darauf werden 5 ccm Doppelt-Normal-Jodlosung (254 g Jod im Liter) unter erneutem Schütteln hinzugefügt. Das sich ausscheidende Jodoform wird mit 10 ccm Aether unter kräftigem Schütteln aufgenommen. Von der nach kurzer Ruhe sich abscheidenden Aetherschieht werden 5 ccm mittels Pipette auf ein gewogenes Uhrglas gebracht und auf demselben langsam verdunstet. Dann wird das Uhrglas 2 Stunden über Schwefelskure gestellt, hierauf gewogen. Die Menge des Jodoforms soll nicht weniger als 0.67 g betragen. hierauf gewogen. Die Menge des Jodoforms soll nicht weniger als 0,07 g betragen.

Aufnahmefähigkeit für Brom. 100 ccm der unten angegebenen Kaliumbromatbromidlösung werden mit 20 ccm der unten angegebenen verdünnten Schwefelsiure var-setzt. Zu diesem Gemisch, welches eine Auflösung von 0,703 g Brom darstellt, wird aus einer Bürette tropfen weise unter Umrühren so lange Holzgeist hinzugesetzt, bis dauernde Entfürbung eintritt. Hierzu sollen nicht mehr als 30 ccm und nicht weniger als 20 ccm Holzgeist erforderlich sein. Diese Prüfung ist stets bei vollem Tageslichte auszuführen.

1) Kaliumbromat-bromidlosung. 8,719 g Kaliumbromid (KBr) und 2,447 g Kalium-

bromat (KBrOs) werden in Wasser zu 1 Liter gelöst. Die Salze müssen rein und scharf getrocknet sein.

2) Verdünnte Schwefelsäure. 1 Vol. konc. Schwefelsäure wird mit 3 Vol. Wasser

verdünnt.

Aufbewahrung. An einem kühlen Orte, wie der gewöhnliche Alkohol. Auch mit den nämlichen Vorsichtsmaassregeln betreffend die Feuergefährlichkeit. Für die Lagerung grösserer Meugen sind etwa bestehende Polizei-Verordnungen zu beachten.

Anwendung. Der robe Holzgeist dient in den grössten Mengen zum Denaturiren des Weingeistes, ferner zur Herstellung von Lacken, Firnissen, Polituren. Das reinere Prodakt zur Fabrikation des Formaldehyds, in der Analyse zum Nachweise der Salicyleäure und der Borsäure, zum Reduciren von Kupferspiralen, ferner zur Darstellung reinen Tranbenzuckers. Grosse Mengen verbraucht auch die Theerfarbenindustrie, welche Gewicht auf ein möglichst acetonfreies Produkt legt. - Der absolut acetonfreie, aus Oxalsäure-Methyl-Ether hergestellte Methylalkohol wird vorzugsweise in der chemischen Synthese verwendet. Es muss darauf aufmerksam gemacht werden, dass bei hohen Spirituspreisen die Verwendung eines reinen Methylalkohols zu Schnäpsen etc. nicht ganz ausgeschlossen erscheint.

Methylated spirit wird in England ein für technische Zwecke mittels rohem Holz-

geist denaturirter, Steuer-Ermässigung geniessender Aethylalkohol genannt.

Konservirungs-Flüssigkeit für gefärbte animalische Organe von Fabra Do-mangus. Stärke-Sirup verdünnt 1 kg, Glycerin 100,0 g, Methylalkohol 200,0 g, einige Stäckehen Camphor, soviel als zur Sättigung der Lösung genügt.

### Alkaloidea.

Der Begriff "Alkaloide" ist nicht streng umgrenzt; im allgemeinen versteht man darunter die aus Pflanzen gewonneren oder doch zuerst aus Pflanzen dargestellten organischen Basen. Die aus thierischen Substanzen abgeschiedenen organischen Basen werden "Ptomalne" oder "Ptomalne" genannt. Von den Glukosiden unterscheiden sich die Alkaloide dadurch, dass bei ihrer Behandlung mit verdünnten Säuren Zucker nicht abgespalten wird. Alle Alkaloide enthalten Stickstoff und bilden mit Säuren Salze. Von den natürlich vorkommenden sind nur wenige sauerstofffrei, die meisten enthalten Sauerstoff. Im freien Zustande sind die meisten Alkaloide in Wasser sehwer löslich, dagegen löslich in bestimmten Lösungsmitteln, z. B. Alkohol, Aether, Chloroform, Amylalkohol, Essigäther, enzin n. s. w.

In freiem Zustande reagiren die meisten Alkaloide gegen Lackmus alkalisch, die meisten von ihnen schmecken bitter, sind optisch aktiv und zwar linksdrehend. — In den Pflanzen sind sie in der Regel als Saize vorhanden, und zwar an Aepfelsäure, Citronensäure, Milchsäure, bisweilen aber auch an Säuren, welche den betreffenden Pflanzen eigenthümlich sind, gebunden, z. B. Mekonsäure, Aconitsäure, Veratrumsäure, Chelidonsäure.

Je nachdem 1 Mol. eines Alkaloides mit 1, 2 oder 3 Aequivalenten einer Säure neutrale Salze bildet, unterscheidet man sie als 1, 2, 3säurige Basen, doch ist die Basicität nicht von der Anzahl der vorhandenen Stickstoff-Atome abhängig. — Praktisch theilt man sie gewöhnlich ein in 1) solche, die mit Wasserdämpfen flüchtig, und 2) solche, die mit diesen nicht flüchtig sind, oder aber in sauerstoffhaltige und sauerstofffreie, oder in flüssige und feste.

Darstellung. Diese richtet sich im einzelnen Falle nach der Natur des in Frage kommenden Alkaloids, Immerhin lassen sich die übliehen Darstellungsmethoden unter folgende allgemeine Gesichtspunkte bringen:

A. Flüchtige Alkaloide. Die zerkleinerten und mit Wasser aufgeweichten Pflanzentheile werden unter Zusatz stärkerer Basen (Ga[OH]<sub>R</sub>, NaOH, Na<sub>0</sub>CO<sub>2</sub>) der Destillation mit Wasserdümpfen unterworfen. Das Destillat wird mit Salzsüure oder Schwefelsäure neutralisiert. Man dampft zur Trockne und entzieht dem Salzrückstand das Alkaloidsalz mit Asther-Weingeist. Das so isolirte Alkaloidsalz wird in Wasser gelöst. Man zersetzt die Lösung durch Zusatz von Kalihydrat und schüttelt das freis Alkaloid durch Aother oder ein anderes geeignetes Lösungsmittel aus. Nach dem Verdunsten des Lösungsmittels hinterbleibt das freis Alkaloid und kann durch Rektifikation (im luftverdünnten Raume bes. im Wasserstoffstrome) völlig rein erhalten werden.

bes. im Wasserstoffstrome) völlig rein erhalten werden.

B. Nicht flüchtige Alkaloide. 1) Die zerkleinerten Pflanzenstoffe werden mit angesänertem Wasser ausgekocht, der Auszug wird — um die Basen aus den Salzen in Freiheit zu setzen — mit stärkeren Basen z. B. CaO, MgO, KOH, NaOH, Na<sub>2</sub>CO<sub>2</sub>, NaHCO<sub>2</sub>, Nfl<sub>2</sub> versetzt, wornuf man die Flüssigkeit mit Lösungsmitteln (Aether, Chloroform, Benzol, Benzin, Petroläther, Amylalkohol u. dergl.) ausschüttelt. Die Ausschüttelungen hinterlassen nach dem Verdampfen des Lösungsmittels die Basen in unreinem Zustande. Man nimmt übe mit stark vordünnten Säuren auf, filtrirt, und entfürbt das Filtrat durch Thierkohle. Das entfürbte Filtrat wird nun mit Kalifange versetzt und nun das Alkaloid entwoder durch Ausschütteln mit Lösungsmitteln oder, wenn es fest ist, durch mechanische Trennung gewonnen.

2) Bisweilen empfiehlt es sich, die Pflanzenstoffe direkt mit Alkahen (z. B. Cocablätter mit Sodalosung) zu tränken, hierauf zu trocknen und alsdann mit Lösungsmitteln zu extrahiren. Man erhält so die freien Basen ohne weitere vorbereitende Operation.

3) Sind die freien Alkalvide in Wasser so leicht löslich (z. B. Colchiein, Curarin), dass sie aus wässeriger Lösung in Ausschättelungsmittel nur wenig übergehen, so fällt man sie aus den wässerigen Auszügen durch Fällungsmittel als schwerlösliche Niederschläge (Phosphorwolframsäure oder Phosphormolybdänsäure). Die noch feuchten Niederschläge werden alsdann mit Calciumkarbonat oder Baryumkarbonat gemischt, eingetrocknet, schliesslich die freien Basen durch Auskochen mit Alkohol oder saderne Lösungsmittel gewonen.

lich die freien Basen durch Auskochen mit Aikobol oder anderen Lösungsmitteln gewonnen.

4) Bisweilen empfiehlt es sich, die Alkaloide aus den Plianzenauszügen durch Gerbsure zu füllen. Man vermischt alsdann die noch feuchten Niederschläge mit Bleioxyd oder Bleihydroxyd oder Zinkoxyd, trocknet ein und extrahirt mit Alkohol etc.

In jedem einzelnen Falle muss das gesignetste dieser Verfahren ausgewählt werden. Ferner ist Sorge dafür zu tragen, dass leicht veränderliche Alkaloide, wie z. B. die Alka-

loide des Aconits, des Mutterkorns, durch die Bereitungsweise möglichst wenig zersetzt werden. Man wendet, um dies zu vermeiden, häufig das Vacuum an, arbeitet bei möglich wenig hoher Temperatur und in indifferenten Gasen (Wasserstoff, Kohlensäure, Leuchtgas) und wählt nöglichst milde Basen, z. B. Natriumbikarbonat oder Kaliumbikarbonat. Auch empfiehlt es sich unter allen Umständen, die Darstellung so rasch wie möglich auszufähren, nicht ehrer die versche unter allen Umständen, die Darstellung so rasch wie möglich auszufähren, nicht etwa die einzelnen Operationen ungebührlich lange auszudehnen und zwischen mehreren Operationen unnöthige Pausen einzuschieben.

Prafung eines Pflanzenstoffes auf Alkaloide. Man zieht den betreffenden Pflanzenstoff 2-3 Mal mit Wasser oder Weingeist aus, welchen 1-2 Proc. Schwefelshure oder Weinsäure zugesetzt wurden. Die Auszüge werden bei müssiger Würme zur Sirupkonsistenz eingedunstet, der Rückstand mit dem 3-4fachen Volumen 96 proc. Weingeistes angerührt. Nach erfolgter Klärung filtrirt man ab und wiederholt die Fällung mit Alkehol und das Eindampfen so oft, bis durch Zusatz von Alkohol eine Fällung nicht mehr stattfindet. Man verjagt nunmehr den Alkohol vollständig, löst den Rückstand in Wasser und filtrirt durch ein mit Wasser genässtes Filter. Diese Lösung, welche die Salze der Alkaloide enthält und deutlich sauer reagiren muss, kann verschieden behandelt werden:

a) Man schüttelt sie, um Fett und Fettsäuren zu entfernen, mit Aether aus. Dann macht man sie mit Natronlauge alkalisch und schüttelt mehrere Male mit Aether aus. Die hinterbleibende alkalisch-wässerige Flüssigkeit wird mit Ammoniumchlorid bis zur völligen Bindung des Natronhydrates versetzt, schwach erwärmt und nun wiederholt mit Lösungsmitteln, z. B. Aether, Chloroform, Amylalkohol ausgeschüttelt. Die Ausschüttelungen reinigt man durch mehrmaliges Schütteln mit kleinen Mengen Wasser von Verunreinigungen (Alkali, Salzen) und überlässt sie bei müssiger Warme der Verdunstung. Es hinterbleiben alsdann die Alkaloide in mehr oder weniger reinem Zustande und sind dann durch Auflösen in Säure, Behandlung der sauren Lösung mit Thierkohle etc. nach B 1 weiter zu reinigen (s. S. 203).

b) Die schwach saure Flüssigkeit wird mit Bleiacetst oder Bleiessig (man prüft in einer Probe, welches der beiden Reagentien Niederschlag erzeugt) versetzt. Entsteht ein Niederschlag, so wird so lange von dem Bleisalz zugefügt (Prüfung durch Abführiren kleiner Proben und erneuten Zusatz von Bleisalz zum Filtrat), bis ein Niederschlag nicht mehr erfolgt. Man führirt ab, fällt aus dem Filtrat alles Blei durch Schwefelwasserstoff, koncentrirt die Flüssigkeit durch Eindampfen und unterzieht sie jetzt dem Ausschättelungsgerfahren und hat indessen zu berücksichtigen, dass in dem durch besiehe verfahren nach a. — Man hat indessen zu berücksichtigen, dass in dem durch basisches Bleiacetat erzeugten Niederschlage unter Umständen Alkaloide enthalten sein können. Man vertheilt diesen Niederschlag daher in Wasser, fügt eine kleine Menge Salzsaure hinzu, sattigt mit Schwefelwasserstoff, filtrirt, vom Schwefelblei ab, koncentrirt das Filtrat durch Eindunsten und prüft nun die kone. Lösung auf die Gegenwart eines Alkaloides.

Reaktionen der Alkaloide. 1) Nachweis des Stickstoffs. Alle Alkaloide sind Derivate des Ammouiaks, enthalten also Stickstoff. Um diesen nachzuweisen, bringt man eine kleine Menge der Substanz in ein enges Probirrohr, fügt ein linsengrosses Stück blankes metallisches Kalium oder Natrium hinzu und erhitzt (die Mündung des Rohres von Personen abgewendet!) über kleiner Flamme bis zum Verglühen des Metalls. Nach dem Erkalten wird das Glas zertrümmert; man trägt den die Schmelze enthaltenden Theil vorsichtig (Vorsicht wegen des in der Regel noch vorhandenen Kalium- oder Natrium-Metalls!) in 10-20 cam kaltes Wasser ein und filtrirt. Fügt man zum Filtrat nun je einen Tropfen Eisenchlorur- und Eisenchloridlösung, erwärmt schwach und säuert dann mit Salzsäure an, so entsteht Blaufärbung oder blauer Niederschlag, falls die Substanz Stickstoff enthält.

2) Nachweis der basischen Eigenschaften. Eine Substanz, welche man nach der Art ihrer Gewinnung für eine Base halten muss, wird in der Regel gegen feuchtes rothes Lackmuspapier alkalisch reagiren, auch wenn sie nicht wahrnehmbar löslich in Wasser ist. Ist die Substanz in Wasser unlöslich, wird sie aber durch Salzsäure in Lösung gebracht und aus dieser kone. Lösung durch stärkere Basen (NaOH, NHa) wieder abgeschieden, so ist die Wahrscheinlichkeit, dass eine organische Base vorliegt, vermehrt. Man versucht in diesem Falle, gut charakterisirte Salze darzustellen. — Ferner sucht man durch Zusatz von Platinchlorid bez. Goldchlorid zu der nicht allzu verdünnten salzsauren Lösung die Platin- bez. Gold-Doppelsalze darzustellen, welche in der Regel schwer löslich

in Wasser sind, häufig aber gut krystallisirt erhalten werden können. Eudlich stellt man das Verhalten der fraglichen Substanz gegen die sog, allgemeinen Alkaloid-Reagentien fest.

Allgemeine Alkaloid-Reagentien. Eine Reihe von Reagentien giebt erfahrungsgemäss mit allen oder doch den meisten Alkaloiden bez. Alkaloidsalzen eigenthümliche Erscheinungen, welche man als gallgemeine Alkaloid-Reaktionen" bezeichnet. Diese bestehen in der Bildung von Niederschlägen von bestimmten Eigenschaften, ferner in dem Auftreten bestimmter Farbungen. Man darf nun nicht etwa annehmen, dass jede Substanz, welche mit einem dieser Reagentien eine beschriebene Erscheinung entstehen lässt, zweifeiles anch zin Alkaloid ist, vielmehr treten diese Erscheinungen auch mit Substanzen ein, welche nicht als Alkaloide aufgefasst worden können. Man hat sich also einer unbekannten Substanz gegenüber zunächst die Ceberzeugung zu verschaffen, dass in der That überhaupt ein Alkaloid vorliegt.

- 1) Jod-Jodkalium. Liquor Kalii jodo-jodati. Nach Bouchardar eine Lö-1) Jod-Jodkalium. Liquor Kaim Jodo-Jodah. Mach Bouchardar eine Losung von 5 Th. Jod und 10 Th. Kaliumjodid in 100 Th. Wasser. Giebt mit wässerigen Lösungen der Alkaloidsalze hellbraune bis kermesfarbige Niederschläge, welche Additionsprodukte der Alkaloidjodide mit Jod darstellen. — Mit Theobromin entsteht in saurer Lösung nur schwache Träbung, Solanin in saurer Lösung wird nicht gefällt. — Die alkoholische Lösung der Alkaloide wird durch alkoholische Jodlösung meist nicht gefällt; das Berberin indessen giebt unter diesen Umständen sogleich gelblich braunen, krystallinischen Niederschlag.
- 2) Kaliumdichremat. Solutio Kalii dichremici. Eine Lösung von 1 Th. Kaliumdichremat in 10 Th. Wasser. Giebt mit nicht zu stark verdännten Salzlösungen der meisten Alkaloide sogleich oder nach einiger Zeit gelbe Niederschläge (das neutrale Kaliumchremat giebt nicht in allen Fällen den gleichen Effekt). Man vermeide, einem zu grossen Ueberschuss des Reagens anzuwenden, da dieses lösend auf die Niederschläge einzuket. wirkt. Man vermeide aber ebenso, die Reaktion bei Gegenwart von allzuviel Säure aussufüliren, da sonst leicht Oxydationswirkungen auftreten können.

Nicht gefällt werden: Coffern, Solanin.

3) Gerbsäure. Solutio Acidi tannici. Eine frisch bereitete Lösung von 1 Th. Gallusgerbsäure in 9 Th. Wasser. Sie giebt mit den meisten Alkaloidsalzen sowohl in neutraler als auch in schwach saurer Lösung weissliche bis gelbliche Niederschläge, auf welche Weingeist, Essigshure und Ammonsalze lösend einwirken.

Ueber die Abscheidung der freien Basen aus dem Alkaloid-Tannat mittels Bleioxyd a. unter Darstellung. — Man benchte, dass durch Gerbsäure auch den Alkaloiden ver-wandte Stoffe, z. B. Glukoside, ferner Eiweissstoffe, gefüllt werden.

4) Pikrinsäure. Solutio Acidi picrinioi. Eine Lösung von 1 Th. Pikrinsäure in 100 Th. Wasser. Sie fallt die meisten Alkaloide aus ihren Salzlösungen quantitativ als Pikrate in Form gelber, amorpher oder krystallinischer oder krystallinisch werdender Niederschläge, selbst bei Gegenwart freier Schwefelsaure.

Aus der verdünnten schwefelsauren Lösung werden vollständig gefällt:

Bebeerin Cinchonidin Delphinin Papaverin Berberin Cinchonin Emetin Strychuin Codem Narcem Brucin Thebain Chinidin Colchicin Narcotia Veratrin. Chinin

Nur in koncentrirter Lösung werden zum Theil gefällt:

Aconitin Atropin Cocain Hyoscyamin.

In neutraler Lösung geben Trübungen bez. Niederschläge:

Atropia Morphin Nicotin.

Nicht gefällt werden in saurer schwefelsaurer Lösung: Alle Bitterstoffe und Glukoside, forner

Caffern Morphin Theobromin. Solanin Conjin

5) Kalium-Quecksilberjodid. Liquor Hydrargyri-Kalii jodati. Meren's oder Valene's Reagens. Man löst einerseits 13,546 g Mercurichlorid, andererseits 49,8 g Kaliumjodid in Wasser, mischt beide Lösungen und füllt zu I Liter auf. Dieses Reagens giebt mit den meisten Alksloiden in neutraler oder schwach salzsaurer Lösung weissliche bis gelbliche Niederschläge, welche zunächst amorph sind und zum Theil all-mählich krystallinisch werden. Diese auch als 410-Normal bezeichnete Lösung kann auch

zur maassanalytischen Bestimmung der Alkaloide benutzt werden. Man führt die Titration zweckmässig in der schwach schwefelsauren Lösung aus, deren Alkaloidgehalt etwa 0,5 Proc. beträgt. Zu einem abgemessenen Quantum der Alkaloidlösung lässt man unter Umrühren saure, Ammoniak oder zu viel freier Schweselsaure in der zu bestimmenden Alkaloidlösung ist zu vermeiden.

1 ccm der oben angegebenen Lösung fällt folgende Alkaloidmengen in Gramm aus:

Akonitin	0,0268	Chinidin	0,0120	Narkotin	0,02130
Atropin	0,0145	Cinchonin	0,0102	Nikotin	0,00405
Brucin	0,0233	Coniin	0.00416	Strychnin	0.01670
Chinin	0.0108	Morphin	0.0200	Veratrin	0.02690

Nicht gefällt werden:

Caffern (Digitalin) Colchicin Solanin.

Die mit Coniin und Nikotin entstehenden Niederschläge sind zuerst weiss, dann werden sie harzig und verwandeln sich schliesslich in makroskopisch sichtbare Nadeln.

6) Kallum-Cadmiumjodid. Liquor Cadmio-Kalii jodati. Marna's Reagens. Losung von 10 Th. Cadmiumjodid und 20 Th. Kaliumjodid in 70-80 Th. destillirtem Wasser. Giebt mit Alkaloiden amorphe, häufig krystallinisch werdende Niederschläge, welche zu Anfang ungefärbt sind, später gelb werden. Berberin fällt sogleich gelb, Sanguinarin roth aus. Nur aus koncentriter Lösung werden gefällt Atropin, Narcett und Veratrin, Colchicin, Solanin und Theobromin. Ueberhaupt nicht gefällt werden die Glukoside und Caffem. Die Empfindlichkeitsgrenze liegt für die Mehrzahl der Alkaloide bei einer Koncentration von 1:10000.

Natriumphosphomolybdänat Na, PO4. 11 MoO4 + aqua und Phosphor-Molyb-

dansaure H. PO. 11 Mo O. Sonnenschein's, bez. DE Vell's Reagens.

a) Natriumphosphormolybdänatlösung, Liquor Natrii phospho-molybdanatlösung, Liquor Natrii phospho-molybdanatlösung, Liquor Natrii phospho-molybdanatlösung von 10 Th. Ammoniummolybdänat in 100 Th. destillirtem Wasser giebt man 60 Th. der reinen Salpetersäure von 1,153 spec. Gew., digerirt mehrere Standen im Wasserbade und versetzt dann die erkaltete Lösung mit soviel Natriumphosphat, gelöst in der 4fachen Menge destillirtem Wasser, als ein Niederschlag dadurch erzeugt wird. Diesen Niederschlag sammelt man in einem Filter, wäscht ihn aus und versetzt ihn in der Wärme des Wasserbades mit soviel Natriumkarbonat, als zu seiner Lösung erforderlich ist. Diese Lösung dampft man zur Trockene ein und glüht bis zur Veriagung allen Ammons. Den Glübrückstand befeuchtet man mit etwas Salpetersäure, erhitzt nochmals bis zum schwachen Glüben, löst ihn dann in der zehnfachen Menge destillirtem Wasser und versetzt mit soviel Salpetersäure, dass der ursprünglich entstehende Niederschlag wieder in Lösung geht und die Flüssigkeit golb gefärbt erscheint. Nachdem man einen Tag bei Seite gestellt hat, wird filtrirt und das gelbe Filtrat vor Am-noniakdämpfen geschützt in gut verstopften Flaschen aufbewahrt.

b) Phosphormolybdänsäure, Acidum phospho-molybdaenicum, wird in

der nämlichen Weise bereitet wie das vorige Reagens, nur wird nicht mit Natriumphosphat, sondern mit Phosphorsäure gefüllt. Der Ammonphosphormolybdänat-Niederschlag wird nach dem Auswaschen in einem Glaskolben mit Königswasser übergossen und gekocht, bis alles Ammon zersetzt ist. Dann wird die Flüssigkeit zur Trockne abgedampft und der Rückstand in 8-10procentiger Salpetersäure gelöst. Die gelbe Flüssigkeit wird unter denselben Verhältnissen aufbewahrt wie die vorhergehende. Aus der Lösung kann durch Abdampfen und Beiseitestellen ein wasserhaltiges Salz in schönen gelben Prismen erlangt

werden.

Die beiden oben angeführten Reagentien können promiscus benutzt worden. Sie erzeugen schon in stark verdünnten neutralen oder sauren Lösungen der Alkaloidsalze Niederschläge und gehören zu den schärfsten der allgemeinen Alkaloid-Reagentien. Die Niederschläge sind hell- bis braungelb gefärbt und nehmen häufig infolge eintretender Reduktion der Molybdänsäure blaue oder grüne Färbung an. Einige dieser Niederschläge lösen sich auch in Ammoniak, zuweilen mit charakteristischer, z. B. blauer Färbung. Blaue Lösung entsteht z. B. bei Gegenwart von Bebeerin, Berberin und Contin, grüne Färbung bei Gegenwart von Brucin und Codem.

Zu beachten ist indessen, dass auch viele nicht alkaloidische Stoffe, z. B. Glukoside, wis Digitalin, ferner die Eiweisstoffe und Peptone, durch Phosphormolybdansaure gefällt

werden.

Alkaloidea. 207

8) Ammoniumsulfemolybdinat. Ammonium sulfomolybdaonicum. Molybdanschwefelsaure. Man stellt es dar durch Anraiben von 0,5 g Ammoniummolybdanst mit 195 g reiner kone. Schwefelsaure und Erwarmen der milchigen Füssigkeit bis zum Klarwerden (Beckingham). Dieses Reagens giebt nuch längerer Einwirkung mit allen Alkaloiden und vielen anderen organischen Stoffen Färbungen. Es ist also wichtig, auf die sofort eintretenden Veränderungen zu achten.

Die Lösung ist ohne Einwirkung auf Asparagin, Atropin, Chinidin, Chinin, Cinchonin. Caffein, Strychnin. Dagegen giebt sie mit einigen Alkaloiden des Opiums, namentlich mit

Morphin, violette bis blaue Färbung.

Fröndr's Rengens, eine Auflösung von 0,5 g Natriummolybdänst in 100 ccm konc.

reiner Schwefelsäure, verhält eich wie das vorige.

9) Platinchlorid. Solutio Platini chlorati. Eine Lösung von 1 Th. Platinchlorwasserstoff PtClaHe in 9 Th. Wasser. Das Reagens giebt mit den salzsauren Salzen der meisten Alkaloide schwerfösliche, weissliche bis gelbe bis rothbraune Doppelsalze der allgemeinen Formel PiCl<sub>8</sub>Alk<sub>2</sub>, wenn Alk. ein einwerthiges Alkaloid bedeutet; zum Theil enthalten sie übrigens Krystallwasser. Diese Verbindungen krystallisiren zum Theil gut, auch kennzeichnen sie sich durch einen bestimmten Platingehalt, welcher ermittelt wird, indem man 0,2-0,5 g des betreffenden trockenen Salzes im Porcellan- oder Platintiegel bis zur Gewichtskonstanz glüht, bisweilen auch durch bestimmten Schmelzpunkt. - Die Bildung dieser Platinsalze eignet sich weniger dazu, um geringe Alkaloidmengen, wie sie bei der toxikologischen Analyse erhalten werden, zu identificiren, dagegen kann sie zur Reinigung solcher Alkaloide benutzt werden, und sie dient zur Abscheidung und Charakteri-

strung der Alkaloide bei präparativen Arbeiten.

10) Natrium-Platiuchlorid. Solutio Platino-Natrii bichlorati. Man löst
10 Th. trockenes Platinchlorid und 3 Th. trockenes, reines Natriumchlorid in destillirtem Wasser und dampft die filtrirte Lösung zur Krystallisation ein. Die Krystalle (Na,PiCla + 6H,O) werden in 20 Th. Wasser gelöst. Von diesem Reagens gilt das nämliche wie von

dem vorigen.

11) Goldehlerid. Salutio Auri chlorati. Eine Lösung von 1 Th. Goldehlerid-chlorwasserstoff in 10 Th. Wasser. Giebt mit den meisten Alkaloiden — zweckmüssig sind diese als salzsaure Salze anzuwenden - Niederschläge von Alkaloid-chloro-auraten. Diese sind weisslich bis goldgelb, amorph oder krystallisirt, wasserfrei oder krystallwasserhaltig. Sie charakterisiren sich durch einen bestimmten Goldgehalt, der durch Glüben der betreffenden Salze im Porcellantiegel ermittelt wird, und haben die allgemeine Formel AuCl<sub>4</sub>Alk, wenn Alk, eine einsäurige Base bedeutet. Manche Chloro-aurate der Alkaloide charakterisiren sich auch durch das äussere Aussehen und durch den Schmelzpunkt. Beispielsweise ist dies ein wichtiger Unterschied zwischen Atropin und Hyoscyamin. Bezüglich der diagnostischen Verwerthung der Reaktionen mit Goldchlorid gilt das nämliche wie für das Platinchlorid.

12) Phosphorantimonsäure. Acidum phosphoro-antimonicum. Ein Gemenge von circa 4 Th. einer bei mittlerer Temperatur gesättigten wässerigen Lösung des Natriumphosphats mit 1 Th. Antimonchlorid, erzeugt in der wässerigen schwefelsauren Al-

kaloidlosuug weisse Niederschlige (Schultze).

13) Kaljumwismuthjodid. Liquor Bismutho-Kalii jodati. Wismuthjodid wird in einer genügenden Menge warmer kone. Jodkaliumlösung gelöst und dann noch mit einer gleichen Menge konc. Jodkaliumlösung verdünnt (Drauendorff). Dies Reagens giebt in den mit Schwefelsäure angesäuerten Lösungen der Alkaloide amorphe orangerothe Niederschläge (in Theobrominlösung einen krystallinischen). Die Abwesenheit von Aether

und Amylalkohol ist gefordert.

14) Quecksilberchlorid. Mercurichlorid, Liquor Hydrargyri bichlorati. Rine Lösung von 1 Th. Mercurichlorid in 20 Th. destillirtem Wasser; giebt mit den meisten Alkaloidsalzen — zweckmissig sind diese als salzsaure Salze anzuwenden — Niederschläge von Chloromercuraten. Diese sind meist weiss, krystallisiren oft gut. Die Zusammensetzung derselben ist konstant; man kann sie durch die allgemeine Formel HgCl. Alk. HCl ausdrücken, wenn Alk. eine einsäurige Base ist. Bezüglich der Dingnostik s. Platinchlorid und Goldchlorid.

15) Ceroxyduloxyd. Ein von Sonnenschein empfohlenes Rengens; stellt man dar durch Einleiten von Chlorgas in Actakalilosung, in welcher Ceroxydulhydrat vertheilt ist, his zur Ueberführung in das braungelbe Ceroxyduloxyd. Dieses wird in einem Filter ge-

sammelt, ausgewaschen und getrocknet.

Das Reagens wird in der Art angewendet, dass man das Alkaloid in konc. Schwefelsaure lest und mit einer Spur Ceroxyduloxyds versetzt. Es erfolgen dann (nach Sonnunschem) folgende Reaktionen:

Atropin, missfarbig gelblich braun, Brucia, anfangs orange, dann erblassend, Caffern, bleibt farbles,

Chinin, strongelb, Cinchonin, bleibt farblos, Codem, olivengran,

Colchicin, grün, dann schmutzig braun, Coniin, blassgelb, Emetin, braun, Morphin, olivenbraun, Narkotin, erst braun, dann kirschroth,

Piperin, schwarzbraun, Solanin, gelb, dann braunlich, Strychnin, blau, dann violett und kirsch-Veratrin, röthlich braun.

16) Erdmann's Alkaloidreagens. Eine Salpetersäure enthaltende konc. Schwefel-Man verdüngt 10 Tropfen Salpetersäure von 1,158 spec. Gew. mit 20 cem destillirtem Wasser und giebt von dieser Flüssigkeit 20 Tropfen zu 40 com reiner konc. Schwefelsaure. Auf 1-2 mg trockenes Alkaloid in einem Uhrgläschen, auf weissem Papier stehend, oder in einem weissen porcellanenen Schälchen giesst man I cem des Reagens und wartet 15-30 Minuten auf die Reaktion. Temperatur 18-22° C.

17) Koncentrirte reine Schwefelsäure. Auf I mg Alkaloid, in einem auf weisses Papier gestellten Uhrgläschen oder einem weissen Porcellanschälchen 10—12 Tropfen Säure.

18) Koncentrirte reine Salpetersäure von 1,35-1,4 spec. Gew. Wie vorstehend

anzawenden. 19) Phospho-Wolframsaure. Solutio Acidi phospho-wolframici (Schuntza's Reagens). Löst man gewöhnliches (nicht das saure) Natriumwolframat in siedendem Wasser, welches mit der Hälfte seines Gewichtes Phosphorsaure von 1,13 spoc. Gewicht versetzt ist, so erhält man nach dem Verdunsten Krystalle der Phospho-Wolframsaure  $H_0PO_4$ . 12 WO $_5$  + aqua. Die wässerige Lösung derselhen 1:10 hat die Eigenschaft, alle Alkaleide (aber auch Albumosen und Peptone) zu fällen. Die anfangs voluminösen Niederschläge werden später körnig und lassen sich mit angesäuertem Wasser auswaschen. Um aus den Niederschlägen die Basen in Freiheit zu setzen, werden sie mit Barythydrst oder Kalkhydrat behandelt.

20) Vanadinschwefelsäure. Mandelin's Reagens. Eine Auflösung von 1 g Ammoniumvanadat in 200 g konc. Schwefelsäure; sie giebt mit Alkaloiden brauce, rothe

oder grüne Färbungen.

21) Ueherchlorshure. Fraude's Reagens. Eine wässerige Ueherchlorshure vom spec. Gew. 1,13-1,14. Erwarmt man eine kleine Menge Alkaloid mit 1-2 com des Reagens, so entstehen Färhungen: Aspidospermin roth, Strychnin röthlich-gelb, Brucin dunkel madeirafarbig.

22) Furfurol-Schwefelsäure (Udransky und Mylics). Mischung von 5 Tropfen Furfurol und 10 ccm konc. Schwefelsäure. Dunkelbraune, haltbare Flüssigkeit, giebt samentlich mit Verstrin und Sabadillin charakteristische Färbungen.

23) WENZELL'S Reagens. 200 Th. konc. Schwefelsäure und 1 Th. Kaliumpermanganat. Auf I cem Alkaloid-Lösung wendet man 1-2 Tropfen des Reagens an.

24) LUCHINI'S Reagens. Schwefelsaure, welche in der Siedehitze mit Kalium-

dichromat gesättigt worden ist.

25) GRANDEAU'S Reagens (bez. Reaktion). Man löst das Alkaloid in konc. Schwefelsäure und rührt die Lösung mit einem in Bromwasser getauchten Glasstabe um. Digitalin wird hellpurpur, Morphin roth gefärbt.

#### Reaktionen der wichtigsten Alkaloide.

Alkaloid	Reine koncentrirto Schwefelsänte	Endmann's Alkaloid- rengeme	FRORDE'S Alkaloid- rengens	Konnentzirte Spi- petersfarre von 1,35 bis 1,4 spec. Gew
Akonitin	gelbbraun, nach 24 St. braunroth (mit einem Stich ins Vio- lette), nach 48 St. farblos	hell-gelbbraun, beim Erwärmen braunroth	gelbbraun, später furbles	gelblich
Atropin	farbles (zuweilen bräunlich)	farblos	farblom	Alkaloid wird braun, löst sich aber farbles
Bebeerin	olivengrün	olivengriln	braungrin, später gelblich	braun
Berberin	schmutzig-oliven- grün	olivengrun	braungrün, danu braun	dunkel braunroth
Bručiu	blass-rosa	roth, dann gelb	roth, später gelb, nach 24 St. farblos	scharlachroth bis blutroth, dann orange
Caffein	farbles	farblos	farbles	farbles

Alkalold	Relan koncentriria Schwefelskum	ERDMANN'S Alkaloid- reagens	f'nûndr's Alkafoid- rengens	Koncontrirte Sal- peteralure van 1,85 bis 1,4 spec. Gew
Chluin	farbles	fast farbles	farblose oder grün- liche Lösung, später grünlich	farblos
Chinidin	fast farbles	fast farblos	евецво	farblos
Cinchonin	farblos	farblos	farblos	farblos
Cocain	farbles	farblos	farbles	farbles
Codeïn	farblos, nach 8 Tagen blau	farbles, bald blau	schmutzig grün, bâld blau, nach 24 St. blassgelb	röthlich gelb dann gelb
Colchicin	intensiv gelb	gelb	gelb, dann gelbgrün- lich, endlich gelb	violett, später braungriln, endlich gelb
Coniln	farblos	farbles	strohgelb	farbles oder gelblich bis gelb, endlich farbles
Delphinin	bräunlich oder hell- braun, auf Zusatz von einigen Tropfen Bromwasser rüthlich violett	bräunlich	rothbraun, später schmutzigbraun	gelblich
Digitalin)	braun, rothbraun, zuletzt kirschroth	rothbraun, später roth, nach 10—15 St. kirschroth	dunkelerange, dann bald kirschroth, nach 30Min.braunschwarz, nach 24 St. grüngelb mit schwarz. Flocken	
Emetin	bräunlich	grünbräunlich, grün, zuletzt röthlichgelb		orangegeth
Merphin	farblos, mässig er- hitzt erst roth, dann violett, zaletzt schmutzig grün		violett, dann grün, branngrün, gelb, nach 24 St. blau- violett	löst mit roth- gelber Farbe, dann gelblich
Sarcein	braun, dann gelb	gelb, spater braun- gelb	gelbbraun, dann gelb- lich, zuletzt farbles	gelb
Narkotin	blassgelb, dann röth- lich gelb, nach 30 St. himbeerfarben	gelblich röthlichgelb. Auf Zusatz von etwas Brauustein zur frischen Mischung gelbroth bis blutroth	grün, gelb, röthlich	anfangs gelb dann farblos
Nikotin	farblos	farbles	gelblich, später röthlich	gelb, bei grösse- ren Mangen Ni- cotin violett- bis blutroth, endlich farblos
Papaverin	violett, dann blau	violett, dann blau	violett, bald blau, dann gelblich, zu- letzt farblos	orangegelb
Physostig. min	gelb, dann oliven- grlin			
Piperin	blutroth, dann gelb- roth	blassgelb, braun	gelb, später braun bis schwarzbraun. Nach 24 Stunden bräunlich mit schwarzen Flocken	orangegelbes Harz, durch Kalilauge blut- roth werdend

Alleglobi	Itelne koncentririe Schwefelsäure	Enomann's Alkaloid- reagens	Faction's Alkaloid- reagens	Koncentrirte Sal- petershire von 1,55 bis 1,4 spec. Gew
Solanin	röthlich-gelb, nach 20 St. braun.	blassgetb		die anfangs farbloseLösung später am Rau- de blau
Strychnin	farbles. Auf Zusatz eines Stäubebens Ka- liumdichromat vio- lette Färbung	farblos. Auf Zusatz: von wenig Braunstein violettroth, dann dunkel zwiebelroth	farillos	gelb
Thebain	blutroth, später gelb- roth	blutroth, spliter golb- roth	roth, dann rothgelb. zuletzt farbles	. gelb
Theobromin	farbles	farblo≤	farblos	farbles
Veratrin	orange, dann blut- roth, nach 30 Minuten karminroth. Die frische Lösung mit Bromwasserversetzt: purpurfarben	bis karminroth, auf ein paar Tropfen Wasser kirschroth	hachgelb, spitter kirschroth	gelblich

Untersuchung auf Alkaloide. Liegt ein Alkaloid als solches, oder ein Alkaloidsalz im reinen Zustande vor, so ist die Identificirung nicht allzu schwer. Man stellt alsdann die in vorstehender Tabelle angegebenen allgemeinen Reaktionen an, erhält dadurch einen Fingerzeig, in welche Gruppe das Alkaloid gehört und vervollständigt die Untersuchung hierauf durch Vornehmen von Special-Reaktionen, deren Ausfall man mit reinem Material kontrolirt.

Liegt ein völlig unbekanntes Objekt vor, d. h. weiss man nicht, ob ein Alkaloid überhaupt, und bejahenden Falles, welches Alkaloid zugegen ist, so ist man genöthigt, einen systematischen Untersuchungsgang einzuschlagen. Ein solcher Gang beruht auf folgenden Thatsachen: die sauren weinsauren Salze der Alkaleide sind erfahrungsgemäss sammtlich in Alkohol von 80-90 Proc. löslich, Man kann also durch Alkohol die sauren weinsauren Alkaloide aus den betreffenden Objekten ausziehen. Sind letztere Leichenthello, so gehen in die alkoholische Lösung ausserdem auch noch andere Extraktivstoffe über, wie: Fette und Fettsäuren, Leim, Pepton und dergl. Man reinigt die alkoholisch-weinsaure Alkaloidlösung dadurch, dass man sie zur Sirnpskousistenz eindunstet, darauf mit Wasser aufnimmt und die Lösung filtrirt, wodurch das Fett der Hauptsache nach abgeschieden wird. Dampft man nun das wüsserige Filtrat zur Sirupskonsistenz ab und rührt den siruplisen Rückstand mit dem mehrfachen Volumen starken Alkohols an, so werden die peptonartigen und Leimenbstanzen der Hauptsache nach ausgefüllt. Dadurch, dass man die beschriebenen Operationen mehrfach wiederholt, werden die storenden Vernareinigungen der Hauptsache nach beseitigt. Die hinterbleibende Lösung wird nun unter bestimmten Bedingungen mit Lösungsmitteln ausgeschüttelt. Im einzelnen wird zweckmässig, wie folgt, verfahren:

Verfahren nach Stas-Otto. Das Untersuchungsobjekt wird zerkleinert, in einem Kolben gebracht, und wenn es alkalisch reagirt, mit Weinshure deutlich angeshuert. Reagirt es sauer, so übersittigt man zunächst schwach mit Natriumkarbonat und macht alsdann mit Weinskure wieder deutlich sauer. Hierauf übergiesst man die angesäuerte Masse mit dem 2-3 faeben Volumen 96 proc. Alkohols. Man setzt ein genügend langes Glasrohr als Rückflusskühler auf, erwärmt etwa 6 Stunden im Wasserbade auf 60-70°C. und lässt erkalten. Ist die Reaktion der Lösung nicht deutlich sauer, so muss Weinsture zugegeben und wiederum erwirmt werden. Hierauf giesst man die Extraktionsflüssigkeit ab, übergiesst den Rückstand im Kolben nochmals mit dem 2fachen Volum weinslurehaltigen Alkohols und extrahirt in der eben beschriebenen Weise ein zweites Mal. Wenn es nöthig erscheint, wird die Extraktion noch ein drittes Mal wiederholt.

Man vereinigt die Extraktionsflüssigkeiten, ültrirt sie, wobei man eine etwa sich absondernde Fettschicht möglichst entfernt, und dampft sie in einer kugeligen Porcellanschale von etwa 12—15 em Durchmesser bei einer 60° C. nicht übersteigenden Wärms

Alkaloidea. 211

bis zur Sirupkonsistenz ein. Nach dem Erkalten rührt man den Rückstand mit Wasser gut an und filtrirt die Flüssigkeit durch ein mit Wasser genüsstes Filter. Das Filtrat wird durch Eindampfen wiederum zur Sirupkonsistenz gebracht, darauf erkalten gelassen und alsdann mit dem 3-4fachen Volumen 90 proc. Alkohols, welchen man in kleinen Portionen zugieht, gut verrührt. Man spült die Flüssigkeit in einem Erlexmexen-Kolben, lasst über Nacht absetzen und filtrirt von den Ausscheidungen (Leim, Pepton) durch ein mit Alkohol befeuchtetes Filter ab. Das alkoholische Filtrat lässt man wiederum bis zur Sirapkonsistenz abdunsten, rührt den Rückstand nunmehr mit Wasser an und filtrirt nach dem Absetzen durch ein mit Wasser genässtes Filter. Das wässerige Filtrat wird abermals zur Sirupkonsistenz abgedunstet, der Rückstand wiederum mit dem mehrfachen Volumen Alkohol verrührt, die Flüssigkeit nach dem Absetzen filtrirt und das Filtrat eingedampft. Diese Reinigung des Extraktes durch abwechselndes Behandeln mit Wasser und mit Alkohol wird so oft wiederholt (in den meisten Fällen ist namentlich die Alkoholfallung wiederholt auszaführen, während 2-3 malige Behandlung mit Wasser genügt), bis der erhaltene Verdampfungsrückstand schliesslich sowohl in Wasser als in Alkohol klar löslich ist. Man verdunstet nun etwa vorhandenen Alkohol auf dem Wasserbade vollständig, löst den Rückstand in etwa 100-150 ccm Wasser, filtrirt die Lösung durch ein mit Wasser geoässtes Filter und überzeugt sieh davon, dass sie deutlich sauer reagirt.



Fig 43. Ginsgefflase mit sonkrechter Wamlung zum Abdungten von Anther, Bengin und Petrolitiker.

A. Ausschüttelung der sauren Flüssigkoit mit Aether. Man schüttelt die doutlich sauer reagirende Losung mit etwa dem gleichen Volumen reinen Aethers 10-15 Minuten aus, lasst absetzen und trennt beide Schichten mit Hilfe des Scheidetrichters. Man wiederholt das Ausschütteln noch zweimal mit neuen Mengen Aether, nöthigenfalls so oft, bis der Aether färbende Theile nicht mehr aufnimmt.

In die ätherische Lösung gehen über: Fett und Fettsäuren, Harze, Farbstoffe, aber auch in kleinen Mengen einige Alkaloide schwach basischer Natur, wie Colchiein, Goffern [Digitalin], ferner Spuren von Atropin und Veratrin. Ist der Auszug röthlich oder violatt gefürbt, so kann er auch Apomorphin enthalten. In die ütheriende rische Lösung geht aus saurer Flüssigkeit auch etwa vorhandenes Pikrotoxin und Cantharidin über.

Man verdunstet den Aether oder destillirt ihn ab und erhält nun einen Rücketand, der vorzugsweise am Fetten und Fettsauren besteht. Man zieht diesen anter Erwärmen mit kleinen Mengen Wasser aus, filtrirt die Lösung durch ein mit Wasser genässtes Filter und präft die Lösung durch den Geschmack, ob sie bitter ist, ferner durch die allegen und präft die Lösung durch den Geschmack, ob sie bitter ist, ferner durch die allegen und präft die Lösung durch den Geschmack, ob sie bitter ist, ferner durch die allegen und präft die Lösung durch den Geschmack, ob sie bitter ist, ferner durch die allegen und präft die Lösung durch den Geschmack, ob sie bitter ist, ferner durch die allegen und präft die Lösung durch den Geschmack, ob sie bitter ist, ferner durch die allegen und präft die Lösung durch den Geschmack, ob sie bitter ist, ferner durch die allegen und präft die allegen und die alle Remeinen Alkaloid-Reagentien (Phosphor-Molybdänsäure oder Phosphor-Wolframsäure) darauf, ob überhaupt ein Alkaloid zugegen ist. Sollte dies der Fall sein, so muss die Natur des vorhandenen Alkaloids durch Special-Reaktionen festgestellt werden. Zum Abdunsten von Aether oder Petroläther benutzt man sog. Aetherschalen mit senkrechten Wandungen.

B. Ausschüttelung der alkalischen Flüssigkeit mit Aether. Die bei der vorigen Ausschüttelung mit Asther hinterbliebene saure Flüssigkeit wird alsdaun durch Zufügung von Natronlauge in einigem Ueberschuss (letzterer ist nothwendig, um Morphin in Lösung zu halten) versetzt und nun wiederum drei oder mehrmals mit Aether ausgeschüttelt. Man vermeide hierbei heftiges Schütteln, da sonst häufig Emulgirung eintritt, welche man übrigens durch Zufägung einiger Tropfen starken Alkohols zu beseitigen versüchen han übrigens durch Zunigung einiger Fropien starken Alkohols zu beseitigen versüchen kann. Man vereinigt die Aetherschichten und schüttelt sie etwa dreimal je mit
kleinen Mengen Wasser aus. Alsdam lässt man die Aetherschicht gut absetzen, scheidet
sie von dem abgetrennten Wasser und filtrirt sie durch ein trockenes Filter. Die ätherische Lösung kann enthalten: Aconitin, Atropin, Brucin, Chelidonin, Chinin,
Gocarn, Codern, Coniin, Delphinin, Emetin, Hyoscyamin, Narkotin, Nikotin,

Papaverin, Physostigmin, Pilocarpin, Solanidin, Strychnin, Thebatn, Veratrin. Ferner Reste von Colchicin und Coffern, von Bitterstoffen Digitalin.

Man entzieht der Acther-Lösung nunmehr die Alkaloide durch mehrmaliges Ausschätteln mit schwefelsaurehaltigem Wasser. Alsdann präft man die schwefelsaure Lösung, ob sie bitter schmeckt, macht sie wieder mit Natronlauge deutlich alkalisch und schüttelt sie wiederum mehrmals mit reinem Aether aus. Die vereinigten atherischen Auszüge werden zunächst dreimal mit je kleinen Mengen Wasser gewaschen, alsdann der freiwilligen Verdunstung überlassen. Es hinterbleiben in flüssiger Form: Comiin und Nikotin, die übrigen der oben angeführten Alkaloide werden allmählich fest, bleiben aber gewöhnlich amorph. Strychnin geht bald in den krystallisirten Zustand aber.

Erscheint das hinterbleibende Alkaloid noch nicht rein genug, so kann man es in salzesurem oder schwefelsaurem Wasser lösen und diese Lösung mit Thierkohle behandeln. Das Filtrat ist alsdam wieder mit Natronlauge alkalisch zu machen und mit Aether auszuschütteln. In diesem Falle ist jedoch die benutzte Thierkohle hinterher mit Alkohol einige Male auszukochen, da sie möglicherweise Alkaloidsalze auf sich nieder-

Die Identificirung des Alkaloides erfolgt in der Weise, dass man auf kleine Mengen des freien Alkaloides nach einander: Kone. Schwefelsäure, Frönde's Rengens, Erdhann's Reagens und kone. Salpetersäure einwirken lässt und im Anschluss hieran Special-Reaktionen ausführt. Man nimmt diese Reaktionen auf Uhrgläsern vor, auf welchen man vorher je

einige Tropfen der atherischen Alkaloidlösung hatte verdunsten lassen.

C. Ausschüttelung mit Aether aus ammoniakalischer Flüssigkeit. Die bei voriger Ausschüttelung zurückgebliebene, überschüssige Natronlauge enthaltende Flüssig-keit versetzt man mit soviel Ammoniumchlorid, dass alles Natronhydrat sicher umgesetzt wird, und schüttelt 2-3 Mal mit kleinen Mengen Acther aus. Bei Anwesenheit von Apomorphin hinterlasst der durch Schütteln mit Wasser gereinigte Aetherauszug beim freiwilligen Verdunsten einen grünen, krystallinischen Rückstand; in der Regei treten beim Eindunsten infolge Zersetzung des Apomorphins rothe, blaue, grüne Farbenerscheinungen auf.

D. Ausschüttelung mit Amylalkohol aus ammoniakalischer Lösung. Die bei der vorigen Ausschüttelung hinterbliebene ammoniakalische Flüssigkeit wird zunächst mit Salzsäure deutlich aber schwach angesäuert, dann erwärmt, bis aller Auther verdunstet ist. Man übersüttigt alsdann mit Ammoniak und schüttelt mit heitsem Amylalkohol aus. Das Absetzen der leicht emulgirenden Flüssigkeit befördert man durch Placiren des Geffisses an einen warmen Ort. Bevor man zum zweiten und dritten Male mit heissem Amylulkohol ausschüttelt, macht man die Flüssigkeit jedesmal mit Salzsäure sauer und alsdann mit Ammoniak wieder alkalisch, weil das Morphin nur in seiner amorphen Form relativ gut in Amylalkohol löslich ist. — Die vereinigten Amylalkohol-Auszüge reinigt man zunächst durch Ausschütteln mit beissem Wasser, dann entzieht man ihnen das Morphin durch Schütteln mit schwefelsaurem Wasser und prüft die Lösung, ob sie Jodsaure reducirt. Ist dies der Fall, so macht man wieder ammoniakalisch und schüftelt von neuem mit Amylalkohol aus. Der durch Waschen mit Wasser gereinigte Amylalkohol wird unter rermindertem Druck zum grössten Theile abdestillirt, den Rest der Lösung lässt man auf dem Wasserbade abdunsten, worauf das Morphia als solches hinterbleibt. Man prüft: Geschmack, ferner Verhalten gegen Special-Reagention; Salpetersäure, Fröhde's Reagens, Ferricyankalium-Ferrichlorid, neutrales Ferrichlorid. Dem Morphia kann etwas Narcein beigemengt sein.

E. Extraktion des Verdampfungsrückstandes mit Alkohol. Die bei der letzten Extraktion hinterbliehene Flüssigkeit wird mit Kohlensaure übersättigt, unter Zusatz von reinem Sande zur Trockne verdampft und der zerriebene Rückstand mit absolutem Alkohol in der Wärme extrahirt. Man verdampft den Alkohol, behandelt den Rückstand mit warmem Wasser, filtrirt, dunstet das Filtrat ein, nimmt den Rückstand mit absolutem Alkohol auf und überlässt die Lösung der freiwilligen Verdunstung. Das hinterbleibende Alkaloid kann Narcein und Curarin sein. Ferner würden an dieser Stelle auch Ber-

berin und Cytisin gefunden werden.

Verfahren nach Dragenforsf. Das zerkleinerte Objekt wird bei 50-60°C, mit schwefelsäurehaltigem Wasser (auf 100 g breiformiges Objekt = 5 g Schwefelsäure von 20 Proc.) einige Stunden lang macerirt. Dann wird kolirt und das Ausziehen wiederholt. Die Kolaturen dunstet man zur Sirupkonsistenz (nicht zur Trockne) ein und vermischt diesen strupösen Rückstand mit dem 4-5 fachen Volumen starken Alkohols. Man prüft jetzt, ob die Flüssigkeit deutlich sauer ist, andernfalls muss noch verdünnte Schwefelskure zugegeben werden. Nach 24 ständigem Absetzen wird filtrirt. Das Filtrat wird durch Eindunsten (oder Abdestilliren im luftverdünnten Raume) vom Alkohol befreit. Den Rück-Stand nimmt man mit einer passenden Menge Wasser (100-300 ccm) auf, filtrirt durch ein mit Wasser befeuchtetes Filter und unterwirft die durch Anwesenheit von schwefelsäure deutlich saure Flüssigkeit nachstehendem systematischen Ausschüttelungsverfahren.

Alkanna, 213

I) Man schüttelt mit Petroleumbenzin aus, welches frisch destillirt wurde und

von welchem die bei 40-70° C. übergehenden Antheile zu verwenden sind.

Die Petrolather-Lösung kann enthalten: Piperin (Pikrinsaure, Salicylsaure, Benzoëssure, Kamphor, Oele, Cardol, Capsicin, gewisse Bestandtheile von Aconit und Helleborus, Ester der Salicylsaure, Benzoësaure und Zimmtsaure mit Kresol, Guajacol,

Naphthol).

2) Man schüttelt nunmehr mit Benzol aus. Von diesem können gelöst werden: Coffern, Geissospermin, Spuren Veratrin, Delphinoldin, Hydrastin, Piperin. (Cantbaridin, Anemouin, Santonin, Caryophyllin, Cubebin, Aloetin, Elaterin, Colocynthem, Populin, Digitalin, Strophanthin, Gratiolin, Pikrinsbure, Chrysaminsaure, Benzotsäure, Salicylsäure, Spuren von Hydrochinon, Brenzkatechin, Resorein, Salophen, Neurodin, Malakin, Thermodin, einige Bitterstoffe, wie Absynthiin, Quassin, Menyauthin, Ericolin, Cnicin.)

3) Man schüttelt nunmehr mit Ohloroform aus. In dieses gehen über Spuren der sub 2 genannten Substanzen, ferner Spuren von Brucin, Narkotin, Physostygmin, Veratrin, Delphinoidin, Berberin, Oxyacanthin. Ganz besonders aber sind in der Chloroformausschüttelung au erwarten: Theobromin, Colchicin, Papaverin, Narcetn, Hydrastin, Chelidonin, Cinchonin, Cinchonidin, Cinchotenidin, Jervin, Lycaconitin, Myoctonin, Quebrachamia, Hypoquebrachin, Aspido-Jervin, Lycaconitin, Myoctonin, Quebrachamiu, Hypoquebrachin, Aspidospermin, Quebrachin, Percirin, Solanidin, Cryptopin, Antifebrin, Digitalein, Convallamarin, Saponinartige Körper, Helleborem, Adonidin, Syringin, Pikrotoxin, Colocynthin, Asseulin, Gelseminshure, Analgen.

4) Die saure Flüssigkeit kann jetzt mit Amylalkohol ausgeschüttelt werden. Dies ist indessen nur dann nothwendig, wenn vorher (sub 3) Aloetin gefunden worden ist. In

den Amylalkohol geht über: Alora.

Man entzieht alsdann das in der sauren Flüssigkeit gelöste Chloroform oder den Amylalkohol durch Schütteln mit wenig Petrollither, übersättigt die Flässigkeit mit Ammoniak bis zur deutlich alkalischen Reaktion und unterwirft die alkalische Flüssigkeit

folgenden Ausschüttelungen:

folgenden Ausschüttelungen:

5) Man schüttelungen:

5) Man schüttelt mit Petroläther aus. In diesen gehen über: Coniin, Nikotin, Spartern, Lobeliin, Piperidin, Pyridin, Picolin, Chinolin, Anilin, o- u. p-Tolundin, Kairin, Thallin, Phenocoll, Antipyrin. Ferner Conydrin, Aconitin, Delphinin, geringe Mengen Brucin und Strychnin, Quebracho- und Geissospermum-Alkaloide, Gelsemin, Emetin, Veratrin, Chinin, Hydrochinin, Chinamin, Oxyacanthin.

— Endlich Zersetzungsprodukte des Eiweisses: Mono-, Di-, Trimethylamin (ferner die nämlichen Aethyl-, Propyl- und Amyl-Derivate).

6) Man schättelt mit Benzol aus. Dieses nimmt ausser den sub 5 aufgefährten Alkaloiden auf: Methyl- und Aethylstrychnin, Conchinin, Cinchonamin, Cocarn, Atropin, Hyoscyamin, Physostygmin, Eseridin, Pilocarpin, Jaborin, Pilocarpidin, Sabadillin, Delphinotdin, Alkaloide von Aconitum Lycoctonum, Narkotin, Godern, Thebain, Apomorphin, Taxin, Antipyrin, Thallin, Ephedrin, Pseudephedrin, Tolypyrin.

7) Man schüttelt jetzt mit Chloroform aus. In dieses gehen über: Reste des Cinchonins, Papavorins, Naroeins, ferner Cinchonidin, Berberin, kleine Mengen

Morphin, Analgen.

8) Man schüttelt mit heissem Amylalkohol aus. Dieser löst: Morphin, Solanin, Salicin, ferner Reste des Convallamarins, Saponins, Senegins, Narcein, Cytisin, Cholin, Urethan, Gallacol

 Die rückständige wässerige Flüssigkeit wird mit Glaspulver eingedampft und der eingetrocknete und zerriebene Rückstand mit Chloroform extrahirt. In dieses kann Curarin übergehen.

## Alkanna.

Radix Alkannae. Radix Alkannae rubrae. Radix Anchusae rubrae s. tincloriae. Radix Buglossae rabrae s. arvensis. - Alkannawurzel. Blutwurzel. Pärberkrautwurzel, Mahagoniwurzel, Orcanette. Potagenwurzel, Rothfärberwurzel, Rothe Ochsenzungenwurzel. Schminkwarzel. Türkische Röthe. - Racine d'oreanette (Gall.). - Alkanna root. -

Mit diesen Namen bezeichnet man rothfärbende Wurzeln und zwar ursprünglich die Wurzel der zu den Lythraceen gehörigen Lawsonia alba Lam., deren Blätter noch jetzt unter dem Namen Hennah zum Färben der Fingernägel und anderer Körperthelle im Orient Verwendung finden, auch sonst zum Färben benutzt werden.

Jetzt versteht man unter diesem Namen die Wurzel der Borraginaces Alkanna tinctoria L., die um das Mittelmeer heimisch ist und reichlich in Ungarn verkommt, we man sie für den Handel sammelt. Die Wurzel ist bis 20 cm lang, oben I cm diek, der Holzkörper oben in 4-6 Th. gespalten, die um einander gedreht sind. Die Rinde ist in den äussersten Theilen blättrig. Nur die Mittelrinde und die äussersten Theile des Bastes sind Sitz des Farbstoffes. Statt dieser echten Wurzel gelangen nicht selten in den Handel Wurzeln anderer Borragineen, die ebenfalls eine farbstofführende Rinde haben, oder die man mit Fernambuk nachgefärbt hat. Im letztern Falle zeigt sich auch der Holzkörper gefärbt. Dahin gehören die Wurzeln von Onosma echioides L. (Ralix Anchusae luteae aus der Provence), dieker wie die echte Wurzel, Onosma Emodi Wall. (in Nepal), Alkanna Matthioli Tausch, Anchusa officinalis L., Arnebia-Arten.

Die echte Droge enthält in der Rinde einen Farbstoff: Alkannin (Alkannaroth, Anchusin, Anchusasäure) C<sub>18</sub>H<sub>14</sub>O<sub>4</sub> zu 5-6 Proc, der in den meisten Lösungsmitteln

sich leicht löst, aber in Wasser unlöslich ist. S. weiter unten.

Einkauf. Da der werthvolle Bestandtheil sich nur in den Rindenschiehten findet, giebt man einer Wurzel mit möglichst wenig abgeblätterter Rinde den Vorzug.

Anwendung. Wird nur des Alkannins wegen angewendet.

Alkannapapier. Durch Tränken von schwedischem Fliesspapier mit einem weingeistigen Alkannaauszug erhält man rothes Reagenspapier, aus diesem durch Sodalösung (1:100) blaces — beide mit den Eigenschaften der entsprechenden Lackmuspapiere.

00) 1	places — bet	de mu	r det	I Evi
	Aqua denti	fricia G	CRTH	EU.
Ep.	Tineturae Alka Spiritus Metiss Spiritus (30°), Olei Rome Ol. Menth. pip	46		200,0 70,0 800,0 3,0 9,0.
		illyper nnls-C	o L	L.

### wird mit Olei Alkannas q. a. gefürbt. Gleum Macassar Distrision.

Hp.	Olel Amygdalarum	1000,0
	(vel Olivarum, Arachidia) Olei Bergamuttae Olei Chri Cumacini Olei Alkannae q. s.	8,0 1,0 0,05

#### Strapus eseraleus.

Rp.	Strupt Aurantii florum Sirupi Iperocuuthas Sirupi Sacchari	40.0 10.0 100.0
	Tinctures Alkanuse alk	F

nd colorem satis eneruleum. An Stelle des "Blau-Veilchensatis" für den Hundverkauf.

		Iluctura Alkannae	aclds.
	Rp.	Radicis Alkannau	10,0
		Alkehol, absoluti	100,0
		Acidi acetici (DB %)	1.0.
Enm	DARM	when welcombiner	Fillmalghelter

# Tinctura Alkannae alkalina. Rp. Rudich Alkannae 19,0 Natrii carbonici crystati. 19,0 Aquae destiliane 55,0 Spiritus (90 %) 55,0. Zum Rhufirbon wässeriger Finasigkeiten

## Unguentum potabile rubram. Krebsbutter. Rp. Adipis suilli 200,0 Radicis Alkannac 5,6.

Wird 1—2 Stunden im Wasserbade digerirt, dann kolirt oder flitrirt. In manchen Gegenden beliebtes Volksheibnitted, Fur Khehenzwecke niment man an Stelle von Schweineschmalz frisches Butterfett.

## Hahagont-Balza für Halz. Rp. Radiels Alkanina 15,0 Ligni Abea 30,0 Sangululs Draconis 30,0 Spiritus (05%) 500,0

Das mit Salpetershure vergebelzte Holz wird mach dem Trocknun mehrmals bestrichen, dann gesit und politi

Alkanninum. Alkannaroth. Anchusin. Anchusashure. Pseudalkannin. C<sub>15</sub>H<sub>14</sub>O<sub>4</sub>. Mol. Gew. = 258. Man unterscheidet zwei Sorten, von denen die technische für den Pharmarceuten die wichtigere ist.

A. Reines Alkannin. Man zicht die getrocknete und gepulverte Warzel mit Petroleumäther aus und verdunstet den Auszug. Der Rückstand wird in 3-5 procentiger Kalilauge gelöst, die indigoblaue Lösung filtrirt und nun mit Aether ausgeschättelt, welcher eine zwiebelrothe Substanz aufahamt. Durch Ansinern der alkalischen Lösung fillt die Alkannin in braunrothen Flocken aus. Man sammolt diese, wisselt und trocknet sie, löst sie in Aether und lässt die Lösung abdunsten. Das Alkannin hinterbleibt als denkelbraunrothe Masse von Metallglanz, welche schon unterhalb 100° C. erweicht. Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol, Aether, Schwefellichlenstoff, Benzin, Benzol, Chloroform, Eisessig, such in Fetten und fetten sowie ütherischen Oelen. In alkoholischer Lösung wird es durch längeres Erhitzen in "Alkannagrün" umgewandelt. Durch Ammoniak geht die rothe Färbung des Alkannins in indigoblaue Färbung über.

B. Technisches Alkannin (Alcanninum Erganzb.). Das kanfliche Produkt wird erhalten, indem man die getrocknete und gepulverte Wurzel mit Petroleumather erschöpft und den filtrirten Auszug durch Abdestilliren des Lösungsmittels zur Extraktdicke bringt. Eine harz- oder salbenartige, fast schwarze Masse mit grünlichem Reflex, in den oben angegebenen Lösungsmitteln mit schön rother Farbe löslich. Es empfiehlt sich, aus diesem durch Anreiben mit möglichst wenig Mandelöl ein Oleam Alkannae concentration zu bereiten, und dieses zum Färben der Oele, Salben etc. zu benutzen.

Beide Praparate dienen an Stelle der Alkanna-Wurzel zum Rothfarben von Fetten oder Tineturen. Ob eine Färbung durch Alkanna vorliegt, erkennt man an der Blauflithung durch Ammoniak. Im Zweifelsfalle giebt die spektroskopische Betrachtung der neutralen, bezw. alkalisch gemachten spiritnösen Auszüge einwandsfreie Auskunft. Wie das Spektrum des Alkannins beschaffen ist, lernt man an Vergleichs-Präparaten kennen.

## Alkekengi.

Physalis Alkekengi L. Solanacene-Solaneae. Heimisch in Europa und Asica, in Nordamerika eingeschloppt. Verwendung finden die Beeren;

Fructus Alkekengi. Baccae Alkekengi. Baccae Halfcababi. Fructus Solani resicarii. Blasen-Kirschen. Blasenpuppen. Boberellen. Erdkirschen. Hirschweichsel. Judas- oder Judenkirschen. Mönchspuppen. Bothschlötten. Saltrian. Schlotten. Steinkirschen, Tenfelskirschen, Winterkirschen, Alkékenge, Coqueret (Gall.). -

Die Beeren sind von der Grösse einer kleinen Kirsche, glänzend roth, zwelfächerig mit zahlreichen Samen, von allucrlich-süssem Gesehmack, vom aufgeblasenen, scharlachrothen Kelch umhtillt. Letzterer ist von bitterem Geschmack und vor der Verwendung der Beeren zu entfernen.

Trocken sind sie zusammengeschrumpft, braunroth. Sie gelten als diuretisches Mittel, das aber nur noch im Handverkauf verlangt wird. Man verwendet entweder eineu Aufguss der trockenen, oder den Satt der frischen Frlichte. In Essig eingelegt, werden sie auch gegessen, sowie die einiger anderer Arten: Ph. peruvlana L. (Strawberry Tomato, Cape Goseberry, Brazil Cherry, Ananaskirsche), Ph. philadelphica Lam. u. a. Die Warzel der letztgenannten Art wird anch als Diureticum verwendet. In Mittel- und Sidamerika gilt Ph. angulata L. als tonisches Arzneimittel.

Der Kelch enthällt einen Bitterstoff: Physalin C14H16O5.

Gehelmsnittel. Laville's Gicht- und Rhoumatismusmittel; hierzu gehören: 1) Gichtpillen, Pilules préventives de la goutte. Sie bestehen aus dem wein-geistigen Extrakt der Judenkirschen, aus Natronwasserglas und Eibischpulver.

2) Gichtwein, Liqueur antigoutteuse. Dieser enthält Chinin, Cinchonin, Chinoidin, Colchicin, Chlorcalcium, Koloquimthenextrakt, gelöst in verdünntem Weingeist und spanischem Wein.

## Allium.

Die Zwiebeln zuhlreicher Arten der Gattung Allium (Lillacene-Allioldene-Alliene) dienen wegen ihres scharfen Geschmackes und Geruches, die sie schwefelhaltigen Oclen verdanken, arzueilichen Zwecken, bei uns meist nur noch in der Volkmedicin.

Zu erwähnen sind die folgenden:

I. Allium satiyum L. Heimisch in der Songarei, vielfach kultivirt in 2 Varietäten. a) rulgare Döll (Knoblauch) mit ciformigen Neben-Zwiebeln. b) Ophloscorodon Don Perlzwiebel, Rocambole) mit rundlich-eiförmigen Nebenzwiebeln.

Die Zwiebeln der ersten Varietät finden hier und da noch Verwendung als: Bulbus Allii sativi, Radix Allii sativi. - Garten-Knoblauch; Knoblauch; Lanch. - Téte d'all (Gall.). - Garlie (U-St.).

Die Nebenzwiebeln (Knoblanchzehen) sind länglich eiförmig bis lanzettlich, eekig. gebogen. Von bekanntem, scharfen Geschmack und Geruch. Sie enthalten 0,9 Proc. eines atherischen Oeles.

Der Knoblauch wird in der Regel vom Gärtner geholt, bisweilen aber anch in der Apotheke, dann am besten im Keller mit Sand bedeckt vorräthig gehalten. Einstmals inverlich und änsserlich, sogar als Schutz gegen ansteckende Krankheiten viel benutzt. ist er heute als Arzneimittel veraltet; selten dient er noch, mit Milch oder Wasser abgekocht, zum Klystier gegen Madenwürmer.

Im Trank des Ungarn Kovarz gegen Wasserschen ist Knoblauch der Hauptbestandtheil.

Sirupus Allii. Syrup of Garlic (U.St.). Frischen Knoblauch, geschnitten und gequetscht 200 g. Essig (6 proc.) 300 ccm lässt man 4 Tagu lang stchen, presst ab, zicht nochmals mit 200 ccm Essig aus, vereinigt die Pressilussigkeiten, filtrirt, löst darin 300 g Zucker und bringt mit Essig auf 1000 ccm

Oleum Allii sallvl. Knoblauchöl. Essence d'All. Oil of Garlic. Ist das Destillat des Krautes und der Zwiebeln der Knoblauchpflanze, Allium satieum L. Es hat

gelbe Farbe und unangenehmen, höchst penetranten Knohlauchgeruch. Spec. Gew. 1,046

bis 1,057. Optisch ist es inactiv.

Knoblauchöl enthält verschiedene Sulfide, besonders CoH10Sa, auswerdem CoH12Sa, C.H. S. etc., aber kein Allylsulfid. Es wird zum Aromatisiren von Knoblauchwürsten verwendet.

II. Aillum Cepa L. (Sommerzwiebel.3) Vaterland nicht sieher bekannt, vielleicht

Palästina, Turkestan etc., seit langer Zeit in Kultur. Die Zwiebeln:

Bulbus Cepae. Die frische Zwiebel. Belle. Zipolle. - Oignon (Gall.). - ist randlich, etwas platt gedrückt mit scheibenförmiger Achse (Zwiehelkuchen) und etwa 10-12 spiralig daran augeordneten, zusammenschliessenden Niederblätteru (Schalen), von denen die äusseren papierdinn und trocken, die inneren fleischig sind. Geruch und Geschmack bekaunt. Enthalt 0,05 Proc. cines linksdrehenden Oeles.

Sie wird hangend an einem kühlen Orte aufbewatet. Aus der geriebenen Zwiebel (15 Th., Wasser 60 Th., Weingeist 15 Th., Zucker 150 Th.) kocht men einen Sirupus Gepae; ihr Saft ist ein Bestandtheil der Zwiebelbonbens und dient in der Thierheilkunds bisweilen in Pulvermischungen zur Unterstützung der Wirkung der Asa fetida.

Polyla Equorum virblis.

Rp	Asse foetidae	5.0 Camphorae	1,0
Tele	Seminia Fornugracci	10.0 Fructuum Lauri	10,0
	Fructuum Coriandri	at the second	5,0
	Salls culinaria	40.0 Kalil nitrici	10,0
	Pulveris berbarum	99.0 Seminis Nigeliae	10,0
	THEFT DEIDNISH	Frugtuum Juniperi	10,0

werden mit 20,0 grob geriebeuer Zwiebel gemischt und durch ein grobes Sieb geschlagen.

Oleum Allii Cepae. Zwiebelöl. Essenee d'Olynen. Oll of Onion. Zwiebelöl. Wird durch Destillation der ganzen Zwiebelpilanze Allium Cepa L. gewonnen. Dunkelbraunes, dünnflüssiges Oel von scharfem, anhaltendem Zwiebelgeruch. Spec. Gew. ca. I,03. Drehungswinkel (100 mm — Rohr) =  $-5^{\circ}$ . Zwiebeld besteht hauptsächlich aus einem Disulfid  $C_{\circ}H_{\circ \circ}S_{\circ}$  und anderen schwefelhaltigen Körpern. Allykullid  $(C_{\circ}H_{\circ})_{\circ}S_{\circ}$  das nach dem Oele seinen Namen erhielt, ist nach neueren Untersuchungen kein Bestandtheil des Zwiebelöls.

Oleum Allli ursini. Bärlauchöl. Ist durch Destillation der ganzen Barlauchpflanze Allium ursimem L. (Liliaceae) erhalten worden. Dunkelbraunes nach Knoblauch riechendes Oel vom spec. Gew. 1,01; besteht fast ausschliesslich aus Vinylsulfid (C,H,), S.

III. Allium Victorialis L. Heimisch auf den Gebirgen Mitteleuropas, durch das nördl. Asien bis Kamtschatka, China, Japan und im westl. Nordamerika. Länglichrund bis fast cylindrisch, gebogen, die Aussern Schuppen netziaserig.

Bulbus Victorialis longus. Allermannsharnisch. Lange Siegwurz. Wilder Alrann. Alpenknoblauch. Damit häufig zusammeugefordert werden in der Apotheke die runden, ebenfalls netzfaserigen Zwiebeln von Gladiolus communis L. ,,Bulbus Yictorialis rotundus".

<sup>1)</sup> Die Winterzwiebel stammt von Allium fistulesum L., ursprünglich heimisch in Sibirien, deren Zwiebeln früher als Radix Cepne oblongae Verwendung fanden.

Aleë. 217

American Consumption Cure, Schwindsuchtmittel von Zensen in Berlin, ist Zuckersirup mit Zwiebelsuft; desgleichen

American Coughing Curs des Farmers GRAUDENZ.

G. A. W. Mayer's weisser Bruststrup ist weisser Strup mit einer Spur Zwiebeloder Rettigsaft

Mane Marmon's Huile acoustique, sowie

Taylon's Ohrenbalsam sind mit Alkanna gefarbtes Mandelol mit Zwiebelsaft.
Piderit's Salbe ist ein Gemisch aus Honig, Zwiebelmus, Wachs, Fichtenbarz und schwarzer Seife. — Unter "Wanzentod" wird zum Vertilgen der Wanzen in Zeitungen beisser Zwiebelsaft empfohlen.

## Aloë.

Aloë (Germ. Helv. Austr.). Aloë capensis. Aloë lucida. Succus Aloës inspissatus. Succus Sedi amari. — Bärengalle. Halüsehleber. Südweh. — Aloès du Cap (Gall.). —

Aloë africana Miller. A. vera L. (syn.: A. vulgaris Lamarck). A. spicata Haworth. A. ferox Miller (zweifelbaft). Liliaceae—Asphodeloideae—Aloinae.

Vorkommen der Aloë. Die genannten Arten und wohl noch andere liefern aus ihren Blättern die Aloë. Dieselbe bildet in der Pllanze einen dünnen Harzsaft, der in grossen Zellen authalten ist, welche die Phloëmtheile der Gefässbündel auf der Aussanseite in einem Halbkreis umgeben. Manche Arten, die keine Aloë führen, haben an Stelle dieser Zellen diekwandige Bastlasern.

Geschnung der Aloë. Man schneidet die Blätter ab und lüsst den Aloësaft in Gefässe aussliessen, worauf er, gewöhnlich über Feuer, selten in der Sonne, eingedickt wird. Die Art und Weise des Koncentrirens ist von grosser Wichtigkeit für die Beschaffenheit der Droge.

Sorten der Droge. Man unterscheidet von den verschiedenen Sorten zwei Typen, erstens den der glänzenden Aloë (Aloë lucida), zweitens den der matten Aloë (Aloë hepatica). Beide sind zunächst nur dadurch unterschieden, dass die Sorten des ersten Typns das Aloïn (s. unten) in amorpher Form, die des zweiten in krystallinischer Form enthalten. Der orste Typns entsteht, wenn der Aloësaft beim Eindicken stark erhitzt wird (anschoinend schon, wann die Temperatur über 50°C, steigt). Daher kann man aus einer matten Aloë durch Eindampfen bei starker Wärme eine Aloë lucida machen.

Typus 1, der glänzenden Aloë.

Dahin gehört als Hauptsorte die officinelle Cap-Aleë. Sie bildet glünzende, zuweilen bräunlich-bestänbte Massen von grünlich-schwarzer Farbe, in kleinern Splittern mit brauner Farbe durchscheinend, von grossmuschligem Bruch. Geruch unangenehm, charakteristisch, Geschmack sehr bitter.

Sie liefert ein Pulver von röthlichbrauner Farbe mit grünlichem Stich. Unter dem Mikroskop ist sie amorph, lässt nur selten kleine Krystillichen erkennen. Hat im Sommer zuweilen Neigung, auseinanderzustiessen, wenn sie nicht völlig trocken ist. Wird seit dem Ende des 18. Jahrhunderts im Kaplande gewonnen und über Algoabay und Mosselbay ausgesührt. — Es unterliegt keinem Zweifel, dass in den deutschen afrikanischen Kolonien die Gewinnung der Aloë mit gutem Erfolge könnte betrieben werden.

Diesem Typus gehört noch die aus Ostindien stammende, glänzende Jaffarabad-Alod an

Typus 2, der matten Aloë.

Alle diese Sorten sind nicht durchscheinend, von heller oder dunkler leberbrauner Farke. Unter dem Mikroskope bestehen sie zum grossen Theil aus Krystalien.

Barbades-Aloë. Aloë Barbadensis (Brit. U-St.). Aloès des Barbades (Gall.). Auf dieser Insel von der Aloë vera L., die man sorgfältig kultivirt, gewonnen. Von tiefbrauner Farbe, nicht glänzend, dünne Splitterchen, zuweilen an den Rändern schwach

Aluä. 218

durchschimmernd. Härter wie die Kap-Aloë. Wird in England fast aussehliesslich un-

gewendet.

Von geringer Bedeutung für Europa sind die weiteren Sorten von Westindien: Curação, Bonaire, Aruba, ferner die von Socotra (Alos socotrina (Brit, U-St.) nuch als Zanzibar-Aloë oder Indische Aloë bezeichnet), Natal-Aloë, matte Jaffarabad-Aloë etc.

Eigenschaften und Bestandtheile. Alog ist löslich in der fünfinchen Menge Alkohol, Kalilauge, Ammoniak, Essigsäure. Die doppelte Menge kochenden Wassers löst ebenfalls, lässt aber beim Erkalten einen namhaften Theil wieder ausfallen. Unlöslich ist sie in Chloroform; in Aether, Beuzol, Petroläther und Schwefelkohlenstoff fast uniölich,

Sie enthält Spuren ätherischen Oeles, etwa 12,2 Proc. Berbalom, 12,7 Proc. Harz [Zimmtsäureester des Aloresinotannols  $C_{12}H_{20}O_6$ ], 1,75 Proc. Asche, 0,15 Proc. Emodin  $C_{15}H_{10}O_6$ , 10,5 Proc. Wasser, 62,7 Proc. umorphe, wasserlosliche Bestandtheile. Ueber die verschiedenen Aloine s. S. 229. Der Gebalt der verschiedenen Sorten an Aloin schwankt zwischen 10—20 Proc. Vgl. Pedensus Archiv. Pharm. 1898. 200. — Des Harz der Cap-Aloö ist ein Ester der Paracumarskure und des Aloresinotannols.

Nachweis der Aloë. 1) nach Kluson: Eine wasserige, fast bis zur Farblosigkeit verdünnte Aloëlosung wird mit einigen Tropfen Kupfersalfallesung versetzt; die Farbe wird dann gelblich; setzt man nun etwas Chlornatrium hinzu und erwärmt gelinde, so

geht die Farbe in Rosa oder Roth über. — Die Probe lässt, wenn es sieh um den Nachweis von Aloë in Gemischen handelt, bäufig im Stich.

2) Zum Nachweis der Aloë in Liqueuren etc. soll man die betreffende Flüssigkeit mit Benzin ausschütteln und den Benzinauszug mit einigen Tropfen Ammonialt unter Schütteln gelind erwärmen; fürbt sieh die Ammonialtfüssigkeit dann nicht violettroth, so ist keine Aloë vorhanden, anderenfalls kann die Fürbung auch durch Cort. Frangulae, Folia

Sennae, Rhiz. Rhei, Fructus Rhamni catharticae hervorgerufen werden.

3) Um Alor in Bier etc. nachzuweisen, soll man nach Dragenborg folgendermassen verfahren: 2 Liter werden im Wasserbade auf die Hälfte eingedampft, noch heiss mit soviel neutralem Bleiacetat versetzt, als noch ein Niederschlag entsteht und der letztere rasch abfiltrirt, aber nicht ausgewaschen. Das Filtrat wird mit Schwefelsaure entbleit und von dem abgesetzten Bleisulfat abfiltrirt, das Filtrat wird hierauf mit soviel Ammoniak versetzt, dass alle Schwefelsaure und ein Theil der Essigsaure neutralisirt sind (Methylaniliaviolettlesung darf durch einige Tropfen nicht mehr blau gefärbt werden), und auf 250, 200 een einerdungst. Das Bleisung wird von Berting und auf gefärbt werden), und auf 250—300 ccm eingedunstet. Der Rückstand wird, um Dextrin etc. zu fällen, mit 4 Vol. absoluten Alkohols gemischt, die Mischung gut durchgeschättelt und nach 24stündigem Stehen im Keller führfrt. Nachdem der grösste Theil des Alkohols abdestillirt ist, schüttelt man mit Amylalkohol aus. Nach dem Verdunsten der Amylalkohol-Auszüge bleibt ein Rückstand, der den charakteristischen Aloëgeschmack hat, mit Brom-Bromkslium, Blei-essig und Mercuronitrat Niederschläge liefert, sowie alkalische Kupferlösung und Goldlösung reducirt. Durch Gerbsäure wird die wasserige Lösung des Rückstandes gefällt, der

Niederschlag aber durch einen Ueberschuss theilweise wieder gelöst.

Es empfiehlt sich, mit diesem Rückstand auch die Dargenen sehe Alemreaktion anzustellen: Dampft man eine Spur davon mit 4 Tropfen rauchender Salpetersäure ein und nimmt den Rückstand mit einem Tropfen Alkohol auf, so geht die hierbei entstandene rothe Farbe auf Zusatz von wenig alkoholischer Cyankaliumfüsung in Rosa über. Diese Reaktion soll bei 0,0005 g Alem noch deutlich sein.

Verfälschungen der Aloë werden gegenwertig kaum beobschiet. Eine Verfälschung mit Gummi, Dextrin oder mit unorganischen Stoffen würde beim Lösen is Alkohol erkannt werden (s. o.). Der Aschegehalt beträgt 1-1,5 Proc. Die Abwesenheit von Harzen, wie Kolophonium, erkennt man beim Auflösen in siedendem Wasser (s. o.).

Am hilufigsten ist ein zu grosser Wassergehalt, infolgedessen die Aleë im Sommer etwas auseinanderliesst. Im Wasserbade verliert Aleë etwa 3-5 Proc., bei 100° C. getrocknet etwa 7-8 Proc. Wasser.

Pulverung. Die Aloë wird zunächst in der Wärme, dann, in kleinere Stücke zerstossen, über Aetzkalk völlig ausgetrocknet und bei möglichst trockener Witterung je nach Bedarf in ein feines Pulyer für die Receptur, oder in ein grobes Pulyer für Thierhoilzwecke verwandelt. Ohne diese Vorbereitung backt Ias Pulver später zusammen. Die im Vacuum getrocknete Aloë, welche von manchen Drogenhausern angeboten wird, ditrite ohne weiteres zur Bereitung eines haltbaren Pulvers geeignet sein; ihr Preis ist indessen recht hoch.

Aufbewahrung. Aleë in Stücken wird am besten in Holzkästen mit Weissblecheinsätzen aufbewahrt. Wenn die Stücke zusammenfliessen sollten, so stellt man diese

219 Aluë.

Einsätze in die Wärme; die Masse erweicht in kurzer Zeit und lässt sich mit Leichtigkeit herausuchmen.

Als Vorrathsgefässe für Aloëpulver sind Blechbüchsen zu empfehlen, deren Deckel man am Rande mit Papierstreifen überklebt, oder Glashafen mit gut schliessenden Stopfen.

Das Deutsche Arzneibuch, ebenso die Pharm. Helv. III, giebt keine Vorschriften hinsichtlich der Aufbewahrung und Abgabe der Aloë; obensowenig ist dieselbe dem freien Verkehr entzogen. Nach der Ph. Austr, darf sie zwar in der Reihe der harmlosen Mittel stehen, doch nur gegen Erztliche Verschreibung verabfolgt werden. Ph. Norv. und Hung. schreiben \_vorsichtige Aufbewahrung" vor.

Anwendung. Alos gilt in Gaben von 0,05-0,1 als appetitanregendes Bittermittel; in grösseren (laben (0,2-1,0) wirkt sie stark abführend ohne nachfolgende Neigung zu Obstipation. Man reicht sie, stets in Pillenform, bei Hartleibigkeit, Stuhlverhaltung, Blutandrang nach Gehirn, Herz und Lunge.

Bedenklich ist ihr Gebrauch bei bestehender Menstruation, Schwangerschaft, blutenden Hämorrhoiden: Frauen und Kinder vermeiden ihre Anwendung am besten gänzlich. Zu Klystjeren, Augenpulvern und -salben wird Aloë nur noch selten verordnet.

Da häufiger und andauernder Gebrauch der Alos der Gesundheit schädlich ist, so sollte sie im Handverkauf mit Versicht und nur in kleinen Mengen abgegeben werden.

In der Thierheilkunde ist die Aloë ein vielgebrauchtes Abführmittel; doch giebt man dem Extrakt häufig den Vorzug. Die Tinktur dient als Wundmittel.

Alos parificata, Porified Aloss (U-St.). Gereinigte Alos, 1000 Theile Alos socotrina achmilat man im Wasserbade, mischt 200 Th. Spiritus (94 Vol. Proc.) hinzu, seiht durch ein in kochendem Wasser gewärmtes Sieb No. 60 (= No. 5 Germ.) und dampft im Wasserbade ein, bis eine erkaltete Probe sich als leicht zerbrechlich erweist.

Diese gereinigte Aloe dient in den Vereinigten Staaten zur Bereitung verschiedener

Alcepillen und -tincturen.

Extractum Aloës; Extractum Aloës aquosam; Aloë depurata. - Aloëextrakt. -

Extrait d'aloès. - Extract of aloës,

Die Vorschriften der Arzneibücher stimmen darin überein, nur den in Wasser loslichen Antheil zu gewinnen, weichen indessen hinsichtlich der Temperatur und Menge des zu verwendenden Wassers von einander ab.

Ph. Germ. | lassen 1 Th. gepulverte Aloč in 5 Th. siedendem Wasser lösen und

Ph. Austr. | 2 Tage absetzen.
Ph. U-St. | lassen I Th. Aloë in 10 Th. siedondom Wasser losen und 12 Stunden
Ph. Brit. | absetzen.
Ph. Hung. lässt I Th. Aloë mit 10 Th. kaltem Wasser behandeln. Ph. Helvet, lässt 1 Th, Aloë mit 5 Th, siedendem Wasser behandeln.

In jedem Falle wird die durch Absetzenlassen geklärte Flüssigkeit im Wasserbade singedampft, bis der Rückstand sich zu dünnen Bandern ausziehen lässt. Das bei gelinder Warme, zulotzt über Acizkalk getrocknete Extrakt wird zu Pulver zerrieben und in dicht verschlossenen Hafengläsern vor Licht geschützt aufbewahrt. Die Ausbeute beträgt 50-68,4 Proc. Anwendung wie Alos, doch innerlich nur in halb so grossen Gaben.

Ph. Austr. gestattet die Abgabe von Aledextrakt nur gegen ärztliche Verschreibung.
Extractum Aleës Acido sulfurico correctum, Ph. Germ. I. Mit Schwefelsäure versetztes Aledextrakt. 8 Th. Aledextrakt werden in 32 Th. destillirtem Wasser gelöst, 1 Th.
reine Schwefelsäure tropfenweise zugemischt und in einem Porcellungefass zur Trockne gebracht.

Man kann dieses Extrakt auch unmittelhar aus der Alos herstellen; 16 Tb. werden in 80 Th. heissem Wasser gelüst, nach 2 Tagen vom Bodensatze getrennt und die Lösung mit 1 Th. reiner Schwefelsaure eingetrocknet. Ausbeute etwa 40 Proc. Ein schwarz-

braunes, in Wasser trübe lösliches Pulver.

Der Zusatz der Schwefelsäure ist keine "Verbesserung"; das Extrakt wird vielmehr (man vergleiche die Ausbeute!) beim Eindampfen theilweise zerstort und dadurch minderwerthig. Bei seiner Verordnung, die nur noch selten vorkommt, ist ein Zusatz von Seife

Puroleum Alors wird durch trockene Destillation der Alos gewonnen,

Tinctura Aloës. Aloëtinktur, volksthümlich: Aalossenz, Hufbalsam, Strahl-tinktur. Durch Auflösen von 1 Th. Aloë in 5 Th. Weingeist (90 Vol.-Proc.). Spec. Gew. 0,884-894.

Tinctura Alors, Tincture of Alors (U-St.). Gereinigte Alor 100,0, Süssholzpulver

200,0, verdünster Weingeist (48,6 Vol.-Proc.) q. s.

Die Pulver werden gemischt, mit 80 com verdünntem Weingeist befeuchtet, nach 24 Stunden in einen Verdrängungsapparat gebracht und mit verdünntem Weingeist 1000 ccm

Tinktur hergestellt.

Tinctura Aloës composita (Germ.). Elixir ad longam vitam. Elixir amarum Hjaerneri. El. antipestilentiale. El. polychrestum Lentilii. El. Spina. El. suecicum. Tinctura sacra. — Allgemeine Finsstropfen. Alter Schwede. Augsburger oder Kiesow's Lebensessenz. Augsburger, Ballhausens, Jenaer, Mariazeller, Salzburger, Schwarzwälder, Schwedische, Sulzbacher (Magen-)Tropfen. Blutreinigungstropfen. Goldadertinktur. Hjärner's, Jernitz' Schwedisches, Werner's Lebonselixir. Kriegsbabererbalsam. Quinttropfen. Schwedentrank. — Teinture d'aloès composée. Elixir de longue vie. — Compound tincture of aloès. Elixir of long life. — 30 Th. grob gepulverte Aloë, je 5 Th. mittelfein geschnittener Rhabarber. Enzianwurzel. Zitwerwurzel und Safran. 1000 Th. verdünnter Weingeist Rhabarber, Enzianwurzel, Zitwerwurzel und Safran, 1000 Th. verdünnter Weingeist (68 Vol. Proc.). Spec. Gew. 0,905-0,915.

Aloë en grumeaux Raspall ist beste Aloë, welche in kleine würfelförmige Stückchen

cerkleinert, gesiebt und über Actakalk getrocknet ist.

Rp Aloës	30,0	Electuarium Alosa e	
Camphorae,	4.0		
Radicis Augelicae	4,0	Rp. Aloda	90,0
	4.0	Croel	6,0
Radicia Gulangao		Corticle Cinnamor	
Elect, Theriak,	4,0	Mucidis	6,0
Herbae Cardui beardirti	10,0	Radicie Asari	5,0
Boleti Laricia	3,0	Mantiches	5,0
Rhlz, Rhel	4,6	gepulvers and mit	
Radicis Gentlanue	4,0	Mellis depurati	250,0
Rhiz. Zedourine	4,0	Glycerini	100,0
Myrrhng	5,0	im Wasserbade nor Lutwerge	verarbeltet. Doels
Speel Liquiritian	90,0	10-15 g zu Khystiesen geget	n Madenwürmer.
Spiritos (80 %)	(j. 1),	-	
lass nach dem Pressen 1 kg Fins	sigkelt erhalten	Elixir aperitivum	
wird, die zu fürben ist mit:		CLAUDER's eröffnendes	Elixir, Elixie
Tincaurae Sacchari tosti	q. n.	proprietatie aq	uosum,
Balannana anintis Win		Rp. Myrrhan pulverate	up 5,0
Wenner's Geaundheite.		Aloës	6,0
	6,0	Croel	2,5
	2,0	Kalii carbonici	10,0
	2,0	Aquae Sambuel	70,0
	2,0	Spiritus	10,0.
		P Tage in der Whrme digericen	
Corticla Cinnamomi		Doris: 3,0-4,0 g.	A second second
	3,0	2. Alt. 414 W.	
	1,0	Elixir cholagogum universale.	
	0,45	Drogue amère, Gal	lenellzir.
	5,0	Franzwanustropfon.	
	5,0	Rp. Aloga	100.0
	5,0	Myrrhae	50.0
Radicla Angelicae	6,0	Extracti Gentlanae	50.0
Radicia Alkannae	5,0	Extracti Abslathii	50,0
Foliorum Rosmarini	1,0	Tincturae nucla von	
Herb. Majorsons	1,0	Elacosacchari Anisi	20.0
Florum Lavandoine	1,0		1900,0
	1,5	Vini generosi albi	
	0,10	Spiritus	1000,0,
	0,10	Nach Stägigem Stehen Eliriren	
	0,0	lettel pro die bei Veratopfar	g and Ventamongs
	n,b,	achwäche,	
		Elixir Propriet	atla.
Man presat nach zweitilgigem		Elixir Proprietatis since	
Clysma vermifugum Ga		Elixir aperitivom. Time	
Rp. Aloës Barbad,	8,5	cata. Tinetura Aloca	
Solutionia Kalil earbonich		Ep. Tinciume Aloča	
Decocti Amyli	300,0,	Tincturae Myrrhat	
Elystler gegen indenwhrmer.			10,0.
Decociam Aloča composito	m (Brft.).	Tineturne Creed	LUgue
Rp. Extractl Aloca	8,0	Donin: 2-4 g.	
Myrrhae grosso modo pulven	1. 4.0	Elixie Proprietatis a	Ikaliaam,
Kalii carbonici 4,0		Tinctura ploëtien	alkalina.
		Rp. Alods puly.	10,0
	Aquae destillates 1000,0		10,0
Succi Liquidian			
Succi Liquiritina Aquas destillates	1000,0	Crock puly.	5.0
Succi Liquidting Aquae destillates fun kocht 8 Minuten, fügt dann		Croci puly, Salationia Kalii carbo	5,0 alel 10.0
Succi Liquiritine Aquae destillates Man kocht 8 Minuten, Figt dann Groci	4,0	Solutionle Kalil carbo	ald 16,0
Succi Liquiritius Aquas destilatas Sun kocht 8 Minuten, fügt dann Groci ainzu, fässt orkulten, setzt zu	4,0	Solutionis Kalii carbo Spiritus	ald 16,0 150,0
Succi Liquiritine Aquae destillates Man kocht 8 Minuten, Figt dann Groci	4,0 dine 800,0	Solutionle Kalil carbo	niel 16,0 150,0 Absetzen filtriren.

Mixir Proprietatio	cum Rheo.	Pastlill masticatorii	Indiel.	
Tinctura alocales :		Cachonde, Cachonda		
Bp. Aloës		Bp. Pulv. aromatici	150,0	
Myrrhae	10,0 10,0	Moseld	0,10	
Crosi	5,0	Alona	10,0	
Rhis Rhei	15,0	Magnesii carbonici	10,0	
Acidl hydrochlor		Catechu	10,0	
Vini Xerensis	200,0.	Ligai Santalin, rubr		
Sielge Tage digeriren. Doels			100,0	
ble awelmal pro die,	the no prolines are.	Darnus 2000 Pastillen. Verdauun		
are a section from the		mittel,	E settaRennes print-	
Illair Proprietatis	Paracelul.	Pilulae Aloës Cha	TON.	
Elixir Propriotatia cun		Rp. Aloès pulverat.	7,5	
alodtica seids. Saur	es Alnè-Elirir	Buceint	5,0	
(Germ. I		Mastiches	5,0	
		Boloti Laricia	2,0	
Rp. Alods grosso modo p		Olel Succinf rectif.	1,0.	
Myrrhae	20,0	Darsus 100 Pillen.		
Crock	240,0	Pilulae Aless (U-	SEY	
Spiritus Acidi sulfurici diludi		Pills of Alos		
		Rp. Alues purific.	13,0	
Tage maceriren, dann filtrio		Saponie medicati		
lattel pro dle. Mittel geg		Aquae q. s. at finat pll. No. 100	13,0.	
mittel sur Beförderung der	troßer			
Elixir Proprietati	a wallers	Plinine Aloes Eaghadon	sla (Brit.).	
		Pills of Barbados		
Elixir Proprietat	IN BURNHAVIL	Rp. Aloës Barbadennia	40,0	
Ep. Aloës pulverat.	10,0	Eapon, medicat, Ol. Carri	20,0	
Myrrhae	10,0	Confect. Rossrum	2,5 com 90,0	
Crock	5,0	t. pilul. doeis 0,25-0,5.	20,0	
Entil tartariel	20,0			
Aquae destillate		Pilulas Alosa crocatas	RICHTER	
Spiritus	120,0,	Hp. Aloës 4,0		
Signefree, dama filtricen. I	Douls: 1-2 g pro die.	Myrrhae 4,0		
Enoma Alofa	PROGES V	Crock 4,0		
		Extracti Aurantii q e ut fiant	pil. No. 130. M(s	
Rp. Alobs	8,8	Pulvia Croci su bestreuen.	Done: Zur Be-	
Ealti carbonici	1,0	förderung der Regel morgena Pillen,	mun montains 8-9	
Muciling. Amyl!	285,0.		100 115	
Note the sent services		Pilulae Aloës cum Gut		
Injectic antigonorrho		Piluise Andreson, Piluie Rp. Alois Barbadens,		
Rp. Tincturae Aloës Aquae destilitates	15,0		5,0	
value manner	THOUGH.		0,25	
Injectio antigonorri	holes Gave.		2,0,	
Bp. Alofa	0,5	M. fiant pfluian No. 60. Deals:		
Mullin rosati	80,0	die.		
Ammonil bydrock	dorici 0,2	Pilulae Alocs et Ause	foetidae.	
Aquae Resau	200,0,	Pilis of Aloes and Ass fo	etida (U-Sa).	
5		Rp. Pulvis Aloës depun	at. 9,0	
Massa pilularus	a Ruppi,	Asae feetidae	9,0	
Royv'sche Pillenm	asso (Austr.).	Suponta medicati		
Hp. Aloës pulvemi.	0.00	Aquae q. a. ut finnt pil. No. 100		
Myrrhao	30,0	Confect. Rosac gur Masse forn	nett.	
Cruel	10,0.	Plinian Alobs et Fe	rrl 1.	
L L pulvia. Gut verschlosse		Pills of Aloes and Ir	on (U-St.)	
a purton our reseasons	PH MINAMINE WINDIESEL	Rp. Aloži partficat.	7,0	
Mixturn cathartic	a Presiden	Forri sulfurici sicel	7,0	
p. Extracti Aloba	10,0	Pulv. aromatici	7,0,	
Extracti Taraxaci	15,0	Conservae Rosarum q. s. ut finn	t pil, No. 100.	
Fotlomm Sennae	20,0	Pilalae Alora et Fe	rel III.	
Ithizom. Ithel	15.0	Pills of Aloes et Ire	on (Hrit).	
Naca romicae grosso mo	alo pulverst. 2,5	Rp. Aloss Barbadens,	40.0	
Aquae fervidae	550,0.	Ferr. suit. sice.	20,0	
fan Bast I Stamte im Was	serbade atchen, seiht	Ply. Clanam. comp.	60,0	
durch, that to 800,0 g der		Strup. (fincon)	60,0	
Magnesil sulfuriel	60,0	f. pllul. dos. 0,25-0,5,		
	andy	Pitulae Aloca et Mus	Hohes.	
and fügt an		Pills of Aloes and Ma-		
Spiritus Juniped	70,0	Rp. Aloga purif.	10,0	
Strupt Saschard	60,0,	Mantiches	4,0	
Dosis Drebstündilch einen	Essitiffel bel Leibes-	Florum Rosarum	B,O.	
verstopfung.		Aquae q. a. ut flant pil. No. 100		

D

Pilulae niecticae ferratae (Germ. III.). Pilelac Aloës et Myrrhae 1. Piluino Italicae nigrae. Rothebacken-Pills of Aloes and Myrrh (U-51). pillen. Eisenhaltige Alospillen. Italie-Rp. Aloës purificat. 13,0 nische Pillen. Pilules d'Aloès et de fer. 6,0 Myrchae Pills of Aloes and Iron Puly, aromatici Rp. Ferri sulfarici sicel Simpl simpl. q a. in finot pil, No. 100. 85 5,0 Aloës puly. Spiritus suponati q. c. ut fiant pliulae No. 100. Pliulae Aloes et Myrrhae IL. Purch Deberziehen mit Aloëtinktor gillozend zu Pilts of Aloes and Myrrh. (Brit). Rp. Aloës Socotrin. 40,0 machen. Die Masse wird am besten in einem Myrrhae 20,0 gelind erwärmten Mücser in nicht zu grosser Menge angestossen und der Zuentz rop Selfenapiritus recht aparsam bemessen, da soust die Sirupi Glucosi 20,0. fertigen Pillen leicht eckig werden. Vor dam M. ut fiant pil. dosis 0,25-0,5 g. Behandeln mit Alectinktur trockust man die Plinine Aloca gelatinatae, Pillen mehrere Tage bei Zimmerwittme. Desian Rp. Alof wird im Wasserbade erweicht und in 2-3 Stück. Pillen à 0,15 g geformt, die mit felnem Leits übersogen werden, Pilolas slofticas ferratas (liely.). In Berliner Apotheken vorrätig. Itp. Aloes Ferr. sulf sicc. 5.0 Pilulae Aloës rosatne. Sapon, medicat Pilules de Famille. Glynerini gtt. XV Rp. Aloës pair. 10,0 Pior. Rosarum 2,5 L pll. No. 100. Aquae Rosarum q. s. ut fiant pitul. No. 100. Pilulae anothinae des Mönchener Apothekorvereins. Filulae Aloës saponatae. I:p. Aloës Pilulae cum Alos et Sapone (Gall.). Fructus Colocynthidis 5,0 Itp. Aloës 5.0 Iterinae Scammon. 5,0 Saponia medicati 5,0. Resinne Julapus Extracti Venuri 3,75 fiant nil. No. 50. 2,5 Posts: 2-4-6 Stück. Muclinginia Gommi q. s. ut flant pil. No. 180. Piluine Aloga apponntae Bundach. Pilulae antasihmaticae HEIN. Rp. Aloës Rp. Rad Ipecacosahae puly. Hydrargyri chlorati mitia 1,0 Extractl Alocs Acido solfurico correct. 4.0 Saponis medicati 1,0 Olei Menthae piperime gtta. VII. M. finut pil. finnt pll, No. 20. No 30 Doals: Morgens 2-4 Stück. Mit Polyis Liquiritiae zu bestrouen und in Giltsern gu dispensiren. Dosia: Früh und abends 1 Fille. Pilulae Alocs saponatae tinages. Rp. Aloče 4,0 Pilulas ante ciham (Gall.). Pilulae longae vitae. Pilulae vitae Selser. Sanonie medicali 2,0, Leib. und Magenpillen. Soppenpillen, fiant pilul. No. 50. Mit Zimmtpulver an bestrenen, Lebenspillen. Vatikanpillen. Pliules gourmandes. Grains de vie (MESUGE). Pitulae Aloës almplices (Gult.). Ep. Aloda Rp Alocs 30,0 Extracti Chinas Conserv. Rosamum 15,0. Cartlela Cinnamum! 10.00 M. at finnt plint, 800, obdince argento. Sirupl corticis Aurantii 0,0 M. fignt pliul. No. 100.

Dosis I: 1-2 Pillen. Desis II als Abfahrunttel: Pilulae Aloža socotrinae. Pills of Socottine Aloes (Brit). lip. Aloës socotrin. 40,0 3-5-8 Pillen. Sapon medleat. 20,0 2,5 Pilulae anthypochondriacae Hosouts. Ol Myriatic, neth. Rp. Extracti Alof's 2,0 Chinini suffacial 2,0 20,0 Confect. Rosar. £, pil. desis 0,25-0,5. Extracti Valerianae q. a. ut liant pil. No. 40 Pilnine alofticae (Form Recoile.). Desint 1-4 Stück pen dle, Rp. Aloës 5.0 Saponis jalopin. 2,0 Pfiulae antichloroticae Mauschaft-Hall, Spiritus q. s. at fant pil. No. 30. Rp. Ferri sulturiel cryst. 5,0 Dosis: 8-6 Stück pro die, Alnes M. f. pll. No. 50, Pliulae alocticas Distriction, Dogia: 3-3 Sthek vor der Mittags- und Abend-Rp. Extracti Aloës 15,0 mahlzest Spiritus sapounti q. a. Pliulae antictorione lillinas, 51 fight pil. No. 100. Mit Pulvis Liquiritiae zu bestronen. Pitoine de tribus, Rp. Aloča 0,0 Pilulas atofficas (Belv.). Halzom, Rhel Alospillen Filnles d'aloea Saponis medicati 6,0 Aloes 10,0 Sapon, medicat 1,0 Rp. Aloës Spiritus saponati q a

M. finnt pil, No. 100.

Posis: 5-5 Stück pro die.

Glycerini gtt X

pff No. 100.

Pilulae aperitivae Stani. Pilulae aperientes. Stant'ache Pilica.	Besondere Verschrift des Münchener Apotheker-Versins für Straugl'sche Haus-
Rp. Extracti Aloès 6,0	pillen.
	Rp Extracti Rhei compositi 7,5
	Extracti Aloca 4,0
Extencti Colocyuthidis compositi 1,5 Ferri pulv. 1,5	Extracti nucls vomicae 0,3
The state of the s	Rhizom, Rhall 4,0,
M, flant pll No. 100	M final pilal. No. 120.
Doris: 1-2-3 Pillen. Es int gweckteilesig, die	to some break took year
angestessene Masse ver dem Ausrellen bel Seite	Pilulae digestivae Dunasua,
ac stellen	URBANCS-Pillen.
mrs 1 1 4 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	Ep. Aloës 10,0
Pilulae Augustini.	Fungi Larieia 0,05
14 Aloca 25,0	Elizom, Rhel 2,5
Ehizom Rhel 3,0	
Resimpe Scammonlar 1,0	Follorum Scanne pulverat. 2,5
Colocyuth praeparat. 1,0	Fructus Cardamond puly, 0,1
Tuberum Julapae 1,0	Crock 0,1
Myrrine 1,9.	Fructus Cubrone 0,1
M. flant pilulae No. 300.	Corticia Cinnamomi 0,1
Nicht zu bestreuen, sondern mit Acther zu be-	Fractus Pimentae 0,1
netzen. Dosla: Bei hurtnückiger Verstoplung	Mastiches 0,1
1—4 Stück	Myrrhae 0,1
	Nucle moschatge 0,1
Cliulae balsamicae Wotse,	Mannas calabriane 2,5.
Up. Espants recdicatl 6,0	M. finna pillal, No. 100.
Terebintidana certae 5,0	Pilulno drasticao l'argu
Resinne Julapae 2,5	
Extracti Aloës 2,5	Paran-Citien.
Extracti Centaurit 2,5	Ep. Aloës 1,0
Entracti Continuae 2,5.	Tuberum Jalapas 1,0
M. finat pll. No. 150.	Resinan Seammonlae 1,0
Dunia: 3 - 10 Stuck & Mal pro die.	Gutti 1,0
DONA: 3 - 10 CERCH & MAIN THE AND	Hydrargyri chlorati 0,5,
Pilules benedictae Fullan	M. fant plul, No. 25,
Ep. Aloca 10,0	Dilutes consenting Terrorisms
Asse footidae 7,5	Pilular occoproticae Prischaff.
Ferri sulfuriei eryst 15,0	Up. Extracti Aloče 1,6
	Chlaini sulfuriel 1,5,
	M. fiant pilal, No. 25.
Macidis 1,25	Peria: 2-4 Pillen bei mangelhafter Gallenthäsigkeit
Olei Succial restific. 1,5 Sirupi simplicia q. a. at fixat pilal. No. 330, Doda: Alanda 4-8 SECck	Pitolae emmenagogae Waldersnoon und Sinos.  Rp. Extracti Aloës 2.5  Ammonil chlorall ferrati 2,5
Pilulae Bremenses Toxilis En.	Summitat Sahinna 2,5
Ro. Kalli aulturati 6.9	
Ry. Kalii sulfurati 0,2	Extractl Senegae 40
Speci Simarabae 5,0	Extracti Senegae 4,0 M. finat plint No. 90.
Succi Simeribae 5,0 Extr. Alois alkalin 2,6	Extract Senegae 4,0 M. finnt pilet No. 90. Decis: h Mai taglich 2—5 Sthek.
Succi Simurubae 5,0 Extr. Aloës alkalin 2,6 Extr. Appontur, 2,0	Extracti Senegae 4,0 M. finnt plint No. 90.  Doctor B Mai Eightch 2—6 Sthek.  Pilulae emmenagogae Houchantar.
Succi Simurishae 5,0 Hate, Aloda alkalin. 2,6 Extr. Appostur, 2,0 Saponia 0,6	Extract Senegae 4,0 M. fant plint No. 90.  Ducts: 3 Mai tágliat 2—5 Stlek.  Pilulae emmenagogae Houchandar.  The Messas pliularum ante cibum 10,0
Succi Simurabae 5,0 Extr. Aloda alkalin. 2,6 Extr. Appostur, 2,0 Saponia 0,5 Rhigom. Rhel q a	Extract Senegae 4,0 M. fant pilot No. 90.  Doctor 3 Mai tägtich 2—5 Stick.  Pilotae emmenagogae Houshautar.  The Messae pilotarum ante dibum 10,0  Massae pilotarum Valetti 10,0.
Succi Simurabae 5,0 Extr. Aloga altain. 2,6 Extr. Asposiur. 2,0 Saposia Ilhisom. Rhel q a ut £ pli. pond. 0,12	Extract Senegae 4,0 M. fant pilot No. 90.  Dects: 3 Mei täglich 2-6 Stlek.  Pilotae emmenagogae Houchamar.  1p. Massac pilotarum ante cibom 10,0 Massac pilotarum Valetti 10,0. M. fant pilotae No. 100.
Succi Simurabae 5,0 Extr. Aloda alkalin. 2,6 Extr. Appostur, 2,0 Saponia 0,5 Rhigom. Rhel q a	Extract Senegae 4,0 M. fant pilot No. 90.  Doctor 3 Mai tägtich 2—5 Stick.  Pilotae emmenagogae Houshautar.  The Messae pilotarum ante dibum 10,0  Massae pilotarum Valetti 10,0.
Succi Simurabae 5,0 Extr. Aloga altain. 2,6 Extr. Asposiur. 2,0 Saposia Ilhisom. Rhel q a ut £ pli. pond. 0,12	Extract Senegae  M. finet plint No. 90.  Decis: 3 Mai tigitat 2—5 Stack.  Pitulae emmenagogae Horonamar.  Ilp. Messae pitularum ante disum 10,0  Massae pitularum Valetti 10,0.  M. finet pitulae No. 100.  Dosis: Tagüch 3—10 Pillen.
Sired Simurabae 5,0 Extr. Aldes attain 2,6 Extr. Appostur, 2,0 Saponia 0,5 Ithirom. Rhel q a u. f. pli. pend. 0,12 Bel Hamorrhoidalleiden. Pilolae carminativae Barinez,	Extract Senegae  M. fant pilut No. 90.  Decla: 3 Mai Egita 2—5 Stack.  Pitulae emmenagogae Houdhandar.  Ip. Masago pilularum ante cibum 10,0  Masago pilularum Valetti 10,0.  M. fant pilulae No. 100.  Dosis: Taglich 2—10 Pillen.  Pitulae esamenagogae Recuran.
Succi Simarabae 5,0  Extr. Aloda alkalin. 2,6  Extr. Aloda alkalin. 2,0  Saponia 0,5  Ilhinom. Rhel q a  u. f. pli. pond. 0,12  Bei Ilimorrheiduleiden.  Pliniae carminativae Banturz,  ilp. Azao foctidae 2,5	Extract Senegae 4,0 M. fant pilet No. 90.  Ducis: 8 Mai täglich 2-5 Sthek.  Pilelae emmenagogae Houchandar.  Ilp. Massac pilelarum ante cibem 10,0 Massac pilelarum Valent 10,0. M. fant pilelae No. 100.  Dosis: Taglich 2-10 Pilen.  Pilelae emmenagogae Behrud.  Rp. Aloës 5,0
Succi Simurichae 5,0  Extr. Alods atkalin. 2,6  Extr. Aspositir. 2,0  Saponia 0,5  Rhisom. Rhel q s  ut. L pli. pond. 0,12  Bei Hamerrheidalleiden.  Pilulae carminativae Barthez.  Rp. Asso foetidae 2,5  Alods 1,5	Extract Senegae 4,0 M. finat pilot No. 90.  Ducts: 3 Mel tégliek 2—5 Sthek.  Pilotae emmenagogae Houchandar.  The Mesaco pilotarum ante cibom 10,0 Massac pilotarum Valetti 10,0. M. finat pilotae No. 100.  Dosis: Tagliek 3—10 Pillen.  Pilotae esamenagogae Exchron.  Ep. Alocs 5,0 Myrrhae 5,0
Sincel Simurishae 5,0 Extr. Alofa alkalin 2,6 Extr. Alofa alkalin 2,6 Extr. Alofa alkalin 2,6 Saponia 0,5 Ilhinom. Rhel q a ut. f. pli. poud. 0,12 Bel Hamorrhoidalleiden. Pilulae carminativae Barrinez. Ilp. Azao foetidae 2,5 Alofa 1,5 Ferri aulturiei cryss 1,5	Extract Senegae  M. fant pilut No. 90.  Decla: 3 Mai Egita 2—5 Stack.  Pitulae emmenagogae Houdhandar.  Ilp. Massac pilularum ante dibum 10,0  Massac pilularum Valetti 10,0.  M. fant pilulae No. 100.  Dosis: Tagiich 3—10 Pilen.  Pitulae esamenagogae Rentur.  Ep. Aloës 5,0  Myrrhae 5,0  Croct 5,0
Sincel Simurabae 5,0 Extr. Alofa altri. 2,6 Extr. Aspostur. 2,0 Saponia 0,5 Iltinom. Rhel q a ut. f. pli. pend. 0,12 Bel Historrhoidalleiden. Pilolae carminativae Bartinz. Rp. Asso foetidae 2,5 Alofa 1,5 Ferri sulfuriel cryst 1,5 Rhiston. Zingiberis 1,5 Elixir. Proprietada q, s, ut fiant plint. No. 60	Extract Senegae 4,0 M. finat pilot No. 90.  Ducts: 3 Mel tégliek 2—5 Sthek.  Pilotae emmenagogae Houchandar.  The Mesaco pilotarum ante cibom 10,0 Massac pilotarum Valetti 10,0. M. finat pilotae No. 100.  Dosis: Tagliek 3—10 Pillen.  Pilotae esamenagogae Exchron.  Ep. Alocs 5,0 Myrrhae 5,0
Succi Simersbae 5,0  Extr. Alods attain 2,6  Extr. Alods attain 2,6  Extr. Alods attain 2,6  Extr. Alods attain 2,6  Saponia 0,5  Ithisom. Rhel q a u. f. pli. poud. 0,12  Bel Illimorrhoidalleiden.  Pliulae cayminativae Bariurz,  Ip. Azao foetidae 2,5  Alods 1,5  Ferri aulturiei cryst 1,5  Ithisom. Zingiberis 1,5  Elixir. Proprietada q, s, ux fiant pliul. No. 50  Pliulae centra obstructiones Synam.	Extract Senegae 4,0 M. fant plint No. 90.  Ducis: 3 Mai tăgliat 2—5 Stlek.  Plintae emmenagogae Houchandar.  The Massac plintarum ante cibum 10,0 Massac plintarum Valent 10,0. M. fant plintae No. 100.  Dosis: Taglich 2—10 Pillen.  Plintae emmenagogae Eichten.  Ep. Aloës 5,0 Myrrhae 5,0 Croct 5,0 Extracti Aurandil q. a. ut fant plintae No. 150. Mit Puivis Groci zu bestreuen. Dosis: Morgens and Abends 5—10 Stlek.
Sincel Simurishne 5,0  Extr. Alofs alkalin 2,6  Extr. Alofs alkalin 2,6  Extr. Appositur, 2,0  Saponia 0,5  Ilhisom. Rhel q a at t pll. pond. 0,12  Bel Hamorrhoidalleiden.  Pilulae carminatione Barring.  Ilp. Asso fortidae 2,5  Alofs 1,5  Ferri sulforiel cryst 1,5  Ilhisom. Zingiberis 1,5  Elixir. Proprietade q, g ur fiant pllut. No. 60  Pilulae centra obstructiones Strain.  Strain-sche Hauspillen.	Extract Senegae  M. finet pilot No. 90.  Decis: 3 Mai tigitat 2—5 Stock.  Pitulae emmenagogae Houdhandar.  Ip. Masaco piloharun ante dibum 10,0  Masaco piloharun valetti 10,0.  M. finet pitulae No. 100.  Dosis: Tagitak 3—10 Pilon.  Pitulae emmenagogae Echter.  Ep. Alots  Alots  Myrrhae  5,0  Myrrhae  5,0  Croci  Extract Auranill q. a. ut finet pilohae No. 150.  Mit Pulvis Croci zu bestreuen. Dosis: Morgens and Abenda 5—10 Stock.  Pitulae Imperiales Defracte.
Sincel Simurishae 5,0  Extr. Alofs altalin 2,6  Extr. Alofs altalin 2,6  Extr. Appositur, 2,0  Saponia 0,5  Ilhinour. Rhel q a ut. f. pli. pend. 0,12  Bel Himorrhoidalleiden.  Pilulae carminativae Barinez,  Rp. Asao foetidae 2,5  Alofs 1,5  Fierri sulfuriel cryst 1,5  Khisona Zingtheris 1,5  Elixir. Proprieunds q. a. ut fiant plint. No. 20  Pilulae centra obstructiones Strauli.  Extrault'sche Hauspillen.  Diese Pilon werden in 6 verschiedenen Zusammen-	Extract Senegae  M. fant pilut No. 90.  Ducia: 3 Mai tăglich 2—5 Stock.  Pitulae emmenagogae Houdhardar.  11p. Massac pilularum anie cibum 10,0 Massac pilularum Valett 10,0.  M. fant pilulae No. 100.  Dosis: Tiglich 2—10 Pillen.  Pitulae camenagogae Echtur.  Ep. Aloës 5,0  Myrthae 5,0  Cocel 5,0  Extract Augustii q. a. ut fant pilulae No. 150.  Mit Pulvis Crock an bestreven. Dosis: Morgens und Abenda 5—10 Stock.  Pilulae Imperiales Difference.  Kaiserptiles,
Sincel Simurishae 5,0  Extr. Alofs altalin 2,6  Extr. Alofs altalin 2,6  Extr. Appositur, 2,0  Saponia 0,5  Ilhinour. Rhel q a ut. f. pli. pend. 0,12  Bel Himorrhoidalleiden.  Pilulae carminativae Barinez,  Rp. Asao foetidae 2,5  Alofs 1,5  Fierri sulfuriel cryst 1,5  Khisona Zingtheris 1,5  Elixir. Proprieunds q. a. ut fiant plint. No. 20  Pilulae centra obstructiones Strauli.  Extrault'sche Hauspillen.  Diese Pilon werden in 6 verschiedenen Zusammen-	Extract Senegae  M. fant pilet No. 90.  Decis: 8 Mai täglich 2-5 Sthek.  Pilelae emmenagogae Houdhandar.  Ilp. Masaco pilelarum ante cibem 10,0 Masaco pilelarum Valett 10,0.  M. fant pilelae No. 100.  Dosis: Taglich 2-10 Pilen.  Pilelae emmenagogae Bentus.  Ep. Aloës 5,0 Myrchae 5,0 Croci 5,0  Extract Aurandi q. a. et fant pilelae No. 150.  Mit Pulvis Croci zu bestreuen. Dosis: Morgens and Abenda 5-10 Block.  Pilelae imperiales Derraten.  Kaiserptilen.  Ep. Resinne Jalapse 4,0
Sincel Struarione 5,0  Extr. Alods stain 2,6  Extr. Alods stain 2,6  Extr. Appostur, 2,0  Saponia 0,5  Ilhinour. Rhel q a au t pli pend 0,12  Bel Ilimorrhoidalleiden.  Pilulae carminativae Bartinez,  Rp. Asso foetidae 2,5  Aloss 1,5  Ferri sulfuriel cryst 1,5  Rhisom. Zingiberis 1,5  Elixir. Proprietads q a ur finat plint. No. 50  Pilulae contra obstructiones Straill.  Estanticone in a verschiedenen Zusammenserungen angeferligt, die Starke stegt unt der No.	Extract Senegae  M. finet pilot No. 90.  Decis: 3 Mai tigitab 2—5 Stock.  Pitulae emmenagogae Houdhandar.  Ip. Masaco piloharun ante dibum 10,0  Masaco piloharun valetti 10,0.  M. finet pitulae No. 100.  Dosis: Tagitah 3—10 Pilon.  Pitulae emmenagogae Echter.  Ep. Alots  5,0  Myrrhae  5,0  Croci  Extract Auranill q. a. ut finet pitulae No. 150.  Mit Pulvis Croci zu bestreuen. Dosis: Morgens and Abenda 5—10 Stock.  Pitulae Imperiales Derreaten,  Kaiserptilen.  Ep. Resinne Jalapae  4,0  Alote
Sincel Struarione 5,0  Extr. Alofs abtain 2,6  Extr. Appositur, 2,0  Saponia 0,5  Ithiroun. Rhel q a a at 1 pli pend 0,12  Bel Himorrhoidalleiden.  Pilalae carminativae Bartinez,  Rp. Asso foetidae 2,6  Alofs 1,5  Ferri sulfuriel cryst 1,5  Rhisom. Zingiberis 1,5  Elixir. Proprietada q, s, ux fisant plint. No. 50  Pilalae contra obstructiones Straul.  Etaant'sche Hauspillen.  Diese Pillen werden in a verschiedenen Zusammenserungen angefertigt, die Starke stelgt mit der No.	Extract Senegae  M. fint pilut No. 90.  Ducis: 3 Mai tăglich 2—5 Stock.  Pilulae emmenagogae Houdhardar.  Ilp. Massac pilularum anie cibum 10,0 Massac pilularum valett 10,0.  M. fint pilulae No. 100.  Dosis: Taglich 3—10 Pillen.  Pilulae camenagogae Echtus.  Ep. Aloës 5,0  Myrrhae 5,0  Crocl 5,0  Extracti Aurantil q. a. ut fiant pilulae No. 150.  Mit Pulvis Crocl us bestreven. Dosis: Morgens und Abenda 5—10 Stock.  Pilulae imperiales Dierkraten.  Kaiserptilen.  Isp. Resinne Jalapse 4,0  Aloës  Aloës
Succi Simurishae 5,0  Extr. Aiods altain 2,6  Extr. Aiods altain 2,6  Extr. Aiods altain 2,6  Extr. Aiods altain 2,0  Saponia 0,5  Ilhinom. Rhel q a u. f. pli. poud. 0,12  Bei Illinorrhoidalleiden.  Pliulae carminativae Barnez,  Ilp. Azao foetidae 2,5  Aiols 1,5  Fleri sulfuriel cryst 1,5  Ilhicom. Zingiberis 1,5  Elixir. Proprietada q a ut fiant pliul. No. 50  Pliulae centra obstructiones Strain.  Etraph'sche Hauspillien.  Diese Pillen werden in 5 verschiedenen Zusammensetzungen augefertigt, die Sinrice steigt mit der No.  Rp. No. 0   1   II   III   IV	Extract Senegae  M. fant pilet No. 90.  Decis: 8 Mai tägitet 2-5 Sthek.  Pitulae emmenagogae Houdhandar.  Ilp. Masaco pilelarum valeti 10,0.  M. fant pilelae No. 100.  Dosis: Tagitek 2-10 Pilen.  Pitulae emmenagogae Hohderek.  Ep. Aloës 5,0  Myrchae 5,0  Myrchae 5,0  Croci 5,0  Extracti Aurantil q. a. ut fant pilelae No. 150.  Mi Pulvis Croci tu bestreven. Dosis: Morgene and Abenda 5-10 Bibek.  Pitulae imperiales Derrance.  Kaiserptilen.  Isp. Resinne Jalapae 4,0  Aloës 4,0  Hydrugyri chlorat 2,0  Extracti Cotooputhidis 1,0
Sincel Simurishae 5,0 Extr. Alofa altalia 5,0 Extr. Alofa altalia 5,0 Extr. Alofa altalia 5,0 Extr. Alofa altalia 5,0 Saporda 0,5 Ilhirom. Rhel q a ut f. pll. poud 0,12 But Hamorrhoidalleiden.  Pilulae carminativae Barinez. Ilp. Azao foetidae 2,5 Alofa 1,5 Ferri sulfuriei cryst 1,5 Ilhicom. Zingiberia 1,5 Elixir. Proprietatis q. a. ut fiant plub. No. 60 Pilulae centra obstructiones Strain. ETRAPH'sche Hauspillen. Diese Pillon werden in 5 verschiedenen Zusammenserrangen augefertigt, die Stavies stolgt mit der No. Rp. Rp. No. 0 I I II III IV Extract Coloryathidis . — — 0,8 3,5	Extract Senegae  M. finet pilot No. 90.  Decis: 3 Mai tigitab 2—5 Stock.  Pitulae emmenagogae Houchaupar,  Ilp. Masaca piloharun ante dibum 19,0  Masaca piloharun valetti 10,0.  M. finet pilohe No. 100.  Dosis: Tagitah 3—10 Pilon.  Pitulae emmenagogae Echter.  Ep. Aloës  Aloës  Aloës  Alyarhae  5,0  Croci  Extracti Aurasull q. a. ut finet pilohe No. 150.  Mi Pulvis Croci zu bestreuen. Dosis: Morgens und Abenda 3—10 Stock.  Pitulae Imperiales Derrance.  Kaiserptilen.  Ep. Resinne Jalapse  4,0  Aloës  Hydrugyri chlorat  2,0  Extracti Colocynthidis 1,0  Saponis medical
Succi Simerabae 5,0  Extr. Alode altalin. 2,6  Extr. Alode altalin. 2,6  Extr. Alode altalin. 2,6  Extr. Alode altalin. 2,6  Saponia 0,5  Ilhinoun. Rhel q a u. f. pli. pond. 6,12  Bel Illinoorthoidalleiden.  Pliulae cayminativae Bariurz.  Ilp. Azao foetidae 2,5  Alode 2,5  Alode 1,5  Ferri aulturiel cryst 1,5  Ilhisom. Zingiberis 1,5  Elixir. Proprietada q, s, ux fiant pliul. No. 60  Pliulae centra obstructiones Synam.  Extrami'sche Hauspillen.  Diese Pillen werden in 5 verschiedenen Zusammensensungen ungefertigt, die Strice stelgt mit der No.  Rp. No. 0 I III III IV  Extracti Colograthidis — 0,8 3,5  Extracti Alode 2,0  Extracti Alode	Extracti Senegae  M. fint pilut No. 90.  Declar 2 Mai Egita 2—5 Stack.  Pitulae emmenagogae Houdhardar.  Ilp. Massac pilularum ante cibum 10,0 Massac pilularum valetti 10,0.  M. fint pilulae No. 100.  Dosis: Tagilek 3—10 Pillen  Pitulae emmenagogae Echter.  Ep. Aloës 5,0  Myrrhae 5,0  Croct 5,0  Extracti Aurantii q. a. ut fiant pilulae No. 150.  Mit Pulvis Croci za bestreven. Dosis: Morgens ucol Abenda 5—10 Stack.  Pitulae imperiales Dietkrich.  Kaiserptilen.  Isp. Rednae Jalapse 4,0 Aloës 4,0 Iffdruggyri chlorati 2,0 Extracti Colocynthidis 1,0 Saponia medicati 2,0 Extracti Gentianne 1,0
Sincel Simurishae 5,0 Extr. Alofa altain 5,0 Extr. Alofa altain 5,0 Extr. Alofa altain 5,0 Extr. Alofa altain 5,0  Saponia 0,5 Ilhirom. Rhel q a ut f. pli. poud 6,12  Bel Hamorrhoidalleiden.  Pilulae carminativae Barinez.  Ilp. Azao foetidae 2,5 Alofa 1,5 Ferri sulfuriel cryst 1,5 Ilhicom. Zingiberia 1,5 Elixir. Proprietatis q. a. ut fiant plint. No. 60  Pilulae centra obstructiones Strain.  STRAIM's che Hauspillen.  Diese Pillon werden in 5 verschiedenen Zusammenserrangen augefertigt, die Stavies stolgt mit der No.  Rp. No. 0 I III III IV Extracti Coloryabidis . — 0,8 3,5 Extracti Alofa . — 3,0 2,0 5,0 2,5 Hesimae Scammoriae . — 2,0 Extracti Alofa	Extract Senegae  M. finet pilot No. 90.  Decis: 3 Mai tigitab 2—5 Stock.  Pilotae emmenagogae Houdhandar.  Ilp. Mesaco pilolarum ante dibum 10,0  Masaco pilolarum valetti 10,0.  M. finet pilotae No. 100.  Dosis: Tagiich 3—10 Pillen.  Pilotae emmenagogae Richten.  Itp. Alois  Myrrhae 5,0  Croci S.,0  Extract Augusti q. a. ut finet pilotae No. 150.  Mi Pulvis Croci no bestrouen. Dosis: Morgens and Abends 5—10 Stock.  Pilotae Imperiates Dietrance.  Kaiserpillen.  Itp. Resinne Jalapse 4,0  Alois  Alois 4,0  Extract Henci Colocynthidus 1,0  Saponia madical 2,0
Sincel Simersbae 5,0  Extr. Alogs statin 2,6  Extr. Alogs statin 2,0  Saponia 0,5  Ithiroun. Rhel q a u. f. pli. pend. 0,12  Bel Himorrhoidalleiden.  Pilulae carminativae Bartinez,  Rp. Asao foetidae 2,5  Alogs 1,5  Ferri sulfuriel cryst 1,5  Khisona Zingtheria 1,5  Elixir. Proprietatis q, a ur fiant plint. No. 60  Pilulae centra obstructiones Strain.  Straint sche Hauspillen.  Diese Pilon werden in 6 verschiedenen Zusammenserungen angefertigt, die Starke stelgt init der No. Rp. No. 0 I II III IV  Extracti Colograbidia — 0,5 2,6  Extracti Alogs — 3,0 2,0 5,0 2,5  Ecitates Remandines — 2,0  Extracti Hiei — 6,0 2,5 4,0 — Saponia medicali , 6,0 — — 2,0	Extracti Senegae  M. finit pilut No. 90.  Declar 2 Mai tagtich 2—5 Stock.  Pitulae emmenagogae Houdhardar.  Ilp. Massac pilularum ante cibum 10,0 Massac pilularum valetti 10,0.  M. finit pilulae No. 100.  Dosis: Tagtich 2—10 Pillen  Pitulae emmenagogae Echtus.  Ep. Alocs 5,0  Myrrhae 5,0  Crocl 5,0  Extracti Aurantil q. a. ut fiant pilulae No. 150.  Mit Pulvis Crocl au bestreuen. Dosis: Morgens uced Abends 5—10 Stock.  Pitulae imperiales Dierrancen.  Kaiserptilen.  Isp. Resinne Jalapse 4,0 Alocs 4,0 Ilydruggyri chlorati 2,0 Extracti Colocynthidus 1,0 Saponia medicati 2,0 Extracti Gentianne 1,0 M. fiant pitulae No. 150.
Sincel Strustishee 5,0  Extr. Alode attain 2,6  Extr. Alode attain 2,6  Extr. Aspostur, 2,0  Saponia 0,5  Ilhinoun Rhel q a ut i pli pend 0,12  Bel Himorrhoidalleiden,  Pilulae carminativae Barinez,  Ilp. Asao foetidae 2,5  Aloge 1,5  Ferri sulfuriel cryst 1,5  Khisom. Zingiberis 1,5  Elixir. Proprietada q, s, ur finat plint. No. 60  Pilulae centra obstructiones Strain.  Strain'sche Hauspillen.  Diese Pillen werden in 5 verschiedenen Zusammenserungsen augefertigt, die Sinte stelgt mit der No.  Rp. No. 0 I III III IV  Extracti Colograbidia — 0,8 3,6  Extracti Alode — 3,0 3,0 5,0 5,0 3,5  Bestnae Scammorine — 2,0  Extracti Hhei . 6,0 2,5 4,6 — Saponia medicali . 6,0 — 5,0 2,0 5,0  Entraction, Bhoi . 6,0 — 5,0 2,0 5,0	Extracti Senegae  M. fint pilut No. 90.  Ducia: 3 Mai tăglich 2-5 Sthek.  Pilulae emmenagogae Houdhardar.  Ilp. Massac pilularum anie cibum 10,0 Massac pilularum valett 10,0.  M. finnt pilulae No. 100.  Dosis: Tiglich 2-10 Pillen.  Pilulae camenagogae Echter.  Rp. Aloës 5,0  Myrthae 5,0  Cocel 5,0  Extracti Aurantil q. a. ut fiant pilulae No. 150.  Mit Pulvis Crock as bestreven. Dosis: Morgens und Abenda 5-40 Stück.  Pilulae imperiales Dietrensen.  Kaiserpillen,  Rp. Resinne Jalapse 4,0  Aloës 4,0  Hydrargyri utilgratt 2,0  Extracti Cotocynthidis 1,0  Saponia medicail 2,0  Extracti Cotocynthidis 1,0  Saponia medicail 2,0  Extracti Cotocynthidis 1,0  Saponia medicail 2,0  Filulae laxativae Dovis.
Sincel Simurishae 5,0  Extr. Alofa alkalin 2,6  Extr. Alofa alkalin 2,6  Extr. Alofa alkalin 2,6  Extr. Alofa alkalin 2,6  Saporda 0,5  Ilhizom. Rbel q a ut f pll. poud 0,12  Bel Hamorrhoidalleiden.  Pilulae carminativae Barnez.  Ilp. Azao foetidae 2,5  Alofa 1,5  Ferri sulfuriel cryst 1,5  Khisom. Zingiberia 1,5  Elixir. Proprietada q, s ut fant plul. No. 50  Pilulae centra obstructiones Strain.  STRAIN-'sche Hauspillen.  Diese Pillen werden in 5 verschiedenen Zusammenserrangen augefertigt, die Stavies stogt mit der No. Rp. No. 0   I   II   III   IV  Extracti Colognibidia   -   0,8 3,5  Extracti Alofa   3,0 2,5 4,0 -   2,0  Extracti Hedi   6,0 -   2,0  Extracti Hedi   6,0 -   2,0  Extracti Hedi   6,0 -   5,0 2,0  Extracti Hedi omspekti   6,0 -   5,0 2,0	Extractl Senegae  M. finat. pliul. No. 90.  Decis: 3 Mai tigitab 2—5 Schek.  Pilulae emmenagogae Houdhandar.  Ilp. Mesaco pilularum ante dibum 10,0  Masaco pilularum valetti 10,0.  M. finat pilulae No. 100.  Dosis: Tagiich 3—10 Pillen.  Pilulae emmenagogae Richten.  Itp. Alois  Myrrhae 5,0  Croci 5,0  Extractl Augustil q. a. ut finat pilulae No. 150.  Mi Pulvis Croci au bestrouen. Dosis: Morgens and Abends 5—10 Stock.  Pilulae Imperiales Dietranca.  Kaiserpillen.  Itp. Resinne Jalapse 4,0  Alois  Alois 4,0  Pitriae Houde Houde 4,0  Extractl Colocynthidus 1,0  Saponia madical 2,0  Extractl Gentianne 1,0  M. finat pilulae No. 150.  Tilulae laxativae Dovis.  Itp. Extractl Alois 5,0
Sincel Simurishae 5,0 Extr. Alobs alkalin 5,0 Extr. Alobs alkalin 5,0 Extr. Alobs alkalin 5,0 Extr. Alobs alkalin 5,0 Saponia 0,5 Ilhinom. Rhel q a ut f. pli. pend. 0,12 Bel Hamorrhoidalleiden.  Pilulae carminativae Barinez. Ip. Asao foetidae 2,5 Alobs 1,5 Ferri sulforici cryst 1,5 Khisom. Zingberis 1,5 Elizir. Proprietatis q. a. ut finar plini. No. 60  Pilulae centra obstructiones Strania.  Stranii sche Hauspillen.  Diese Pillen werden in 5 verschiedenen Zusammensersungen augefertigt, die Sintes stelgt mit der No. Rp. No. 0 I III III IV Extracti Colorynthidis — 0,3 2,5 Extracti Alobs — 4,0 2,0 5,0 3,5 Estimae Scamnaonto — — 2,0 Extracti Heid — 6,0 8,0 1,0 5,0 Extracti Heid — 6,0 8,0 - 5,0 9,0 Folicrum Sensiae pulv. — 4,0 9,0 5,0 Folicrum Sensiae pulv. — 4,0 9,0 5,0	Extracti Senegae  M. finit pilut No. 90.  Decis: 3 Mai tăglich 2-5 Sthek.  Pilulae emmenagogae Houchaupar,  Ilp. Massac pilularum ante dibum 10,0  Massac pilularum valet i 10,0.  M. finit pilulae No. 100.  Dosis: Taglich 2-10 Pilen  Pilulae esamenagogae Echtera.  Ep. Alots  Myrrhae  5,0  Croci  5,0  Extracti Ausauli q. a. ut finit pilulae No. 150.  Mit Pulvis Croci zu bestreuen. Dosis: Morgens  and Abenda 5-10 Sthek.  Pilulae imperiales Dietranch.  Kaiserptilen.  Ilp. Resinne Jalapne  Alote  4,0  Hydrurgyri chlorati 2,0  Extracti Colocynthidis 1,0  Saponia medicali  2,0  Extracti Gentianne  M. finit pilulae No. 183.  Pilulae laxativae Dovis.  Rp. Extracti Alots  Ferri sulfurici cryst.  5,0
Sincel Strustibne 5,0  Extr. Alogostur. 2,0  Saponia 0,5  Ratr. Appostur. 2,0  Saponia 0,5  Rithisom. Rbel q a ut. f. pli. pend. 0,12  Bel Historrhoidalleiden.  Pilulae carminativae Bartinz.  Rp. Asso foetidae 2,5  Alogs 1,5  Ferri sulfuriel cryst 1,5  Rhisom. Zingiberis 1,5  Elixir. Proprietatis q, a ut finat plint. No. 60  Pilulae contra obstructiones Strain.  Stranti'sche Hauspillien.  Diese Pillen werden in 5 verschiedenen Zusammenserungen angefertigt, die Starte stegt mit der No. Rp. No. 0 I II III IV  Extracti Colograbidia — 0,8 2,5  Extracti Alods — 3,0 2,0 5,0 3,5  Bestinge Schammoniae — 2,0  Extracti Hhei 6,0 2,5 4,6 — Saponia medicall 6,0 — 5,0 2,0 5,0  Extracti Hhei 6,0 — 5,0 2,0 5,0  Extracti Hhei 6,0 — 5,0 2,5 4,6 — Saponia medicall 6,0 — 5,0 2,0 5,0  Extracti Hhei 6,0 6,0 — 5,0 2,0  Extracti Hhei 6,0 — 5,0 2,0 5,0  Extracti Hhei 6,0 6,0 — 5,0 2,0  Extracti Hhei 6,0 6,0 6,0 — 5,0 2,0 6,0 6,0 6,0 6,0 6,0 6,0 6,0 6,0 6,0 6	Extracti Senegae  M. finat pilut No. 90.  Ducia: 3 Mai tăglich 2-5 Sthek.  Pilulae emmenagogae Houdhardar.  Ilp. Massac pilularum anie cibum 10,0 Massac pilularum anie cibum 10,0 Massac pilularum valett 10,0.  M. finat pilulae No. 100.  Dosis: Taglich 3-10 Pillen.  Pilulae camenagogae Echtur.  Ep. Aloës 5,0 Myrrhae 5,0 Cocel 5,0 Extracti Aurantil q. a. ut fiant pilulae No. 150. Mit Pulvis Croci us bestreuen. Dosis: Morgens und Abenda 5-40 Sthek.  Pilulae imperiales Dietrenica.  Kaiserptilen.  Isp Resinne Jalapse 4,0 Aloës Hydrargyri cilorati 2,0 Extracti Colocynthidus 1,0 Saponia madenati 2,0 Extracti Colocynthidus 1,0 M. fiant pilulae No. 150.  Pilulae laxativae Dovis.  Estracti Aloës 5,0 Ferri sulfurici cryst. 5,0 Extracti Hyoseyami 3,0
Sincel Simurishae 5,0  Extr. Alofa alkain 2,6  Extr. Alofa alkain 2,6  Extr. Appositur. 2,0  Saponia 0,5  Ilhisom. Rhel q a  at. f. pll. pond. 0,12  Bel Hamorrhoidalleiden.  Pilulae carminativae Bartinez.  Ilp. Asao foetidae 2,5  Alofa 1,5  Ferri sulforiel cryst 1,5  Ilhisom. Zingiberia 1,5  Elixir. Propticitade q. s. ur fant pilul. No. 60  Pilulae centra obstructiones Strain.  Etarni sche Hauspillen.  Diese Pillen werden in 5 verschiedenen Zusammen- setzungen angefertigt, die Starke stelgt mit der No.  Rp. No. 0 1 II III IV  Extracti Coloeynthidis — — 0,5 2,6  Extracti Coloeynthidis — — 0,5 2,6  Extracti Hhei . 6,0 2,5 4,0 — —  Saponia medicali . 6,0 — — — — —  Entracti Rhei compesti . 6,0 6,0 — 5,0 2,0  Extracti Rhei compesti . 6,0 6,0 — 5,0 2,0  Extracti Rhei compesti . 6,0 6,0 — 5,0 2,0  Extracti Rhei compesti . 6,0 8,0 10,0 5,0  Folierum Sensiae pulv. — 4,0 — —  Emmuth substitute . 0,3 6,3 0,3 0,3 0,3  End I piecne, pulv 0,3 6,3 0,3 0,3 0,3	Extractl Senegae  M. finat. pliul. No. 90.  Decis: 3 Mai Egitab 2—5 Schek.  Pitulae emmenagogae Houchaupar.  Ilp. Mesaco pitularum ante cibum 19,0  Masaco pitularum valetti 10,0.  M. finat pitulae No. 100.  Dosis: Tagiich 3—10 Piten.  Pitulae emmenagogae Echtur.  Ep. Aloës  Myrrhae 5,0  Croci  Extractl Auranili q. a. ut finat pitulae No. 150.  Min Pulvis Croci un bestrouen. Dosis: Morgene  and Abenda 5—10 Sthek.  Pitulae imperiales Deteration.  Kaiserptilen.  Isp. Resinae Jaispae 4,0  Aloës 4,0  Hydrugyri chlorat 2,0  Extractl Cotocynthidis 1,0  Saponia madical 2,0  Extractl Cotocynthidis 1,0  Saponia madical 2,0  Extractl Gentianne 1,0  Minat pitulae No. 100.  Titulae laxativae Dovis.  Ep. Extractl Hydrogami 5,0  Extractl and 5 vornicae spirituosi 0,5.
Sincel Simurishae 5,0 Extr. Alofa altalia 5,0 Saporda 0,5 Illinom. Rhel q a ut f. pll. poud 6,12  Bel Hamorrhoidalleiden.  Pilulae carminativae Barinez. Ilp. Azao foetidae 2,5 Alofa 1,5 Ferri sulfuriel cryst 1,5 Khisom. Zingiberia 1,5 Elixir. Proprietatis q. a ut fant plint. No. 60  Pilulae centra obstructiones Strain. ETRAPH'sche Hauspillen. Diese Pillon werden in 5 verschiedenen Zusammenserrangen augefertigt, die Stavies stogt mit der No. Rp. Rp. No. 0 I III III IV Extracti Colorynthidis — 0,8 9,5 Extracti Alofa — 0,8 9,5 Extracti Alofa — 2,0 Extracti Heid onepesit — 6,0 8,0 0,0 5,5 Besimae Scammorine — — — 2,0 Extracti Heid compesit — 6,0 8,0 10,0 5,0 Follorum Sennae pulv. — 4,0 — — — — — — — — — — — — — — — — — — —	Extractl Senegae  M. finat pillet No. 90.  Decis: 3 Mai Egitab 2—5 Schek.  Pitulae emmenagogae Houchardar.  Ilp. Massac pilularum ante dibum 10,0  Massac pilularum valetti 10,0.  M. finat pilulae No. 100.  Dosis: Tagileh 3—10 Pilen.  Pitulae emmenagogae Echtera.  Ep. Aloës  Myrrhae  5,0  Myrrhae  5,0  Extractl Auganili q. a. ut finat pilulae No. 150.  Mit Pulvis Crocl zu bestreuen. Dosis: Morgens and Abenda 5—10 Stock.  Pitulae imperiales Deprende.  Kaiserptilen.  Isp. Resinae Jalapue  Aloës  4,0  Hydrurgyri chlorati 2,0  Extractl Colocynthidis 1,0  Saponia medicali  2,0  Extractl Gentianne  M. finat pilulae No. 183.  Finiae laxativae Dovis.  Rp. Extractl Hyoseyami  Extractl Hyoseyami  Extractl augis vomicae spirituesi 0,5.  M. finat pilul No. 100.
Sincel Simurishae 5,0  Extr. Alofa alkain 2,6  Extr. Alofa alkain 2,6  Extr. Appositur. 2,0  Saponia 0,5  Ilhisom. Rhel q a  at. f. pll. pond. 0,12  Bel Hamorrhoidalleiden.  Pilulae carminativae Bartinez.  Ilp. Asao foetidae 2,5  Alofa 1,5  Ferri sulforiel cryst 1,5  Ilhisom. Zingiberia 1,5  Elixir. Propticitade q. s. ur fant pilul. No. 60  Pilulae centra obstructiones Strain.  Etarni sche Hauspillen.  Diese Pillen werden in 5 verschiedenen Zusammen- setzungen angefertigt, die Starke stelgt mit der No.  Rp. No. 0 1 II III IV  Extracti Coloeynthidis — — 0,5 2,6  Extracti Coloeynthidis — — 0,5 2,6  Extracti Hhei . 6,0 2,5 4,0 — —  Saponia medicali . 6,0 — — — — —  Entracti Rhei compesti . 6,0 6,0 — 5,0 2,0  Extracti Rhei compesti . 6,0 6,0 — 5,0 2,0  Extracti Rhei compesti . 6,0 6,0 — 5,0 2,0  Extracti Rhei compesti . 6,0 8,0 10,0 5,0  Folierum Sensiae pulv. — 4,0 — —  Emmuth substitute . 0,3 6,3 0,3 0,3 0,3  End I piecne, pulv 0,3 6,3 0,3 0,3 0,3	Extractl Senegae  M. finet plint No. 90.  Decis: 3 Mai tighta 2—5 Stock.  Pitulae emmenagogae Houchaupar.  Ip. Mesace pitularum ante dibum 10,0  Masace pitularum valetti 10,0.  M. finet pitulae No. 100.  Dosis: Taglich 3—10 Pitten  Pitulae emmenagogae Richten  Ep. Aloës  Myrrhae 5,0  Croci  Extractl Aurantil q. a. ut finet pitulae No. 150.  Mi Pulvis Croci au bestreuen. Dosis: Morgens and Abenda 5—10 Stock.  Pitulae Imperiales Deprenden.  Kaiserptilen.  Raiserptilen.  Raiserptilen.  Raiserptilen.  Raiserptilen.  Sponia madeaul 2,0  Extracti Cotocynthidis 1,0  Saponia madeaul 2,0  Extracti Cotocynthidis 1,0  Saponia madeaul 2,0  Extracti Cotocynthidis 1,0  Saponia madeaul 2,0  Extracti Gentianne 1,0  Mi finat pitulae No. 100.  Titulae laxativae Dovis.  Rg. Extracti Hyoseyami 5,0  Extracti Hyoseyami 5,0  Extracti Hyoseyami 5,0  Extracti ducis vomicae spiritaesi 0,5.

#### Pituine laxantes.

Abführpillen, Blutreinigungspillen, Hämorrhoidalpillen, Hauspillen, Kapuzinerpillen, Klosterpillen, Lazirpillen, Lebenapillen, Mitchpillen, Mutterpillen, Pargirpillen, Universalpillen, Pilutes purgatives.

L. Vorschrift nach der Pharm. Austriac, und dem Codex medicinal. Hamburgens.

Rp. Aloès pulverst. 40,0
Tuburis Johnpue 60,0
Saponia medicati 20,0
Fructus Antisi pulv. 10,0.
M. flant pil. No. 650.

Mit Zianober bentreut sind abige Pillen die Tirthans'schen Purgirpillen.

11. Vorschrift nach Husemann.
Rp. Aloës 1,2
Rhizom. Rhel 2,0
Saponia medicati 9,0.

Extracti Taraxaci q a, ut finnt pilulae No. 60. Comperge pulv. Rhizom. Iridia.

III. Formulae magistr. Berol.

Bp. Alošs 5,0
Tuter, Jslap. 2,5
Spirit eaponat. q. s.
ut f. pil. No. 50.

Pilulae laxantos fortes (Form. Berol.).

Rp. Extracti Coloeynthidis 0,25

Extracti Aloes 2,5

Saponis julapini 2,5.

Spiritus q. s. ut fiant pilulae No. 50.

Pilulae laxantes Encippli. Pfarrer Kamp'sche Abtührpillen, Ep. Extencti Aloës 4.0 Rhisom, Rhei 4,0 Extracti Bhei 1.0 Saponia medicati 1.0 Fructus Juniperi puly. 0,3 Seminia Facaugracci puly. 0,3 n & Radicis Ebuli Fructus Forniculi puly. M. flant pitul, No. 60.

Piluise inxantes Heireticae R. BEANDT.
RICHARD BRANDT's che Schweiterpillen.
Rp. Extracti Aloës 1,0
Extracti Telfolii 1,0
Extracti Selini priestris 1,4
Extracti Genthame 1,0
Extracti Achillono moschatse 1,0
Extracti Absinthii 1,0,

PulverisGentinnae et Trifolil q. s. ut fiant pilui. No.50. Bo die Original-Vorschrift! Die Untersuchung ergah nur Ales und Radix Gentianas neben Extractum Tritolii und Extractum Absinthii.

Pitalae Inxantes majores.
Groase Laxirpition.
Rp. Atees 10,0
Besinae Jalapae 5,0
Triber, Jalapae 5,0
Rhizom. Rhel 2,5.
Aquae et Giycerini q s. at fiant pliul. No. 80.

Pilulae laxantes martiatae.
Pilulae aperientes 1,500 nam.
Rp. Extracil Afoës 5,0
Extracil Myrrhae 2,5
Extracil thei compositi 2,5
Ferri oxyduti 2,5
M. fiant pilulae No. 100.

Doels: Morgens 1-2 Pillen.

Pliulae laxantes Morrson. Monrson's che Pillen.

schwächers stückers 5.0 5,0 Rr. Alocs Itesinae Jalapae 5.0 Fructus Colocypthidia 5,0 5,0 5,0 5.0 Tariari depurati Extracti Scillas 5,0 6,0 Gutti

Tincturae Aloës q. s. ut fiant pilul, pond. 0,125. Consperge pulvere Liquiritiae.

Pitulas lavantes Rosesson

Rp. Extracti Aloës 5,0 Resinae Scammoniae 1,5 Bulanni peruviani 0,5 Olei Curvi. gst. XII M. fant pilal No. 25.

Pilulae purgativae Buorr.

Rp. Aloča

Extracti Rhei

Extracti nucis vomicae aquosi 1,0

M. fiant pilul. No. 40.

Dosis; Abends 1 Pille.

Pitulae purgantes HER. HERN'sche Abführptillen.

Rp. Extracti Aloba acide aulfurico corr. 4,0
Tober. Jaiapao 1,0.
M. flant pitul, No. 40,

In Gläsern zu dispensiren, Dosis: Abends 1-3 Pillen.

Pilales purgatives Ittox.

Rp Aloca 5,0
Resinae Jainpae 7,0
Resinae Scammoniae 3,75
Guiti 2,5
Extracti Colocynthidia compositi 2,5
Tartari utbiati 0,3
Esponia medicati 7,5.
M. funt plini, No. 240,

Pilolae resolventes GAUA,

Rp. Ammoniaci 10,0 Alože 5,0 Ferri polyerati 5,0.

Strapi Balsami peraviani q. a. ut fiant pikalse No. 160. Donla; 3 Mai taglich 2-3 Stück

Pilulas sanitatis.

Pitulae baisamicae Stant. Pilulae polychrestae balsamicae. Pilulae ecphracticae. Balsamische Pillen. Ismasun's Pillen. Phanc's Pillen. Grains de santă.

 Rp.
 Aloča
 15,0

 Myrrhae
 16,0

 Rhisora, Rhei
 10,0

 Pulveria aromatici
 5,0

Extracti Alainthii q. s. at fant pilat. \$0,125, obduce argento.

Dosis: 2-5 Pillen am Vormittig.

Pilulae solvenies.

Frankfurter Pillen. Pilules angeliques. Pilotes de Franctort.

Rp. Alode 5,0
Rhizom Rhol 2,5
Holed Larids 1,25
Extracti Fumarise 2,5
Extracti Millefulli 2,5

Pulveria follocum Rosao q. a. ut. fiant pilulae à 0,1, obduce argento. Dods: 3 Mai täglich 2-4 Pilien

Pilulas tartaress. Sonnopun	Species Hinrae pierae Rhasts.
Rp. Aloga 10,0	Heiligen bitter.
Ammoniuel 4,0	Rp. Alobs pulvernt. 45,0
Croel \$,0	Rhizom, Zerlontine 3,3
Ferri aulfurici crystali. 1,6	Radicia Asari 3,0
Natrii acctici 8,0	Corticis Cinnamomi 8,0
Extractl Gentlama 2,0.	Florum Lavandulae 8,0
Dosis: 4-10 Pilles pro die bei Verstopfung, Gelb-	Mustiches 8,0
sucht oder Wechnelfieber.	Macidia 3,0
	Crock 5,0
Pitulae stomachicae.	Fructus Cubebae 5,0
Silberpillen, Balsamiache Magenpillen.	Florum Rosse S,0.
Rp. Alože 10,0	M, nt flat species
Extracti Myrrine 5,0	Wird auch viel zum Ansetzen von Magenbittet
Extracti Absintidi 5,0	benützt
Saponia medicati 2,5	Rellieschitten /Passe Tlaumpers
Spiritus supounti gtts, X. Rhisom, Rhei pulverat, q. a. ut flant pilul. A 0,125	Relligenbitter (Form. Hannover.), Rp. Sulfuris depurat. 20,0
obduce argento	Aloga 15,0
Dosis: Mehrmals tiglich 2—8 Stück.	Myrrhue 15,0
	Crocl 0,5.
Pilulas tonicas David BELL	-1
Rp. Aloža 2,5	Species Madagascarenses.
Entracti Hyoneyami 2,5 Chinisi aulfurici 1,25	Rp Rad, Angelicae 80,0
Ferri sulfurid crystall, 1,0,	Radicis Gentlanne 00,0
M flant pilal. No. 60.	Rhizom, Calami 50,0
Dosis Morgens und Abends 1 Pilla.	Rhizom Zingtherts 30,0
Pilpine tonicae,	Cortiela Auranții 30,0
Appetit- und Magenpillen.	Herbae Cardui benedlett 60,0
Rp. Aloda 5,0	Herbae Absinthii 60,0
Chiatofdini 15,0	Follorum Menthae crispae 60,0
Acidi turtarici 5.0	Florum Tanaceti vulg. 60,0 Anso fortidae 15,0
Rhizom, Rhei 2,5	Jernes Testament (vide dieses) 15,0
Pulveris aromatici 2,5,	Camphorae 15.0
Glycerini q. s. ut flant plinise No. 200,	Alolis 80,0
Donn: 2 Mal ulglich 1-3-4 Pillen.	Katil carbonici 30,0
Pilulae tonicae WHYTT.	Bulbi Allii Cepas 5,0.
Rp. Ferri chlorati 5.0	Gepulvert oder zerschnitten zur Species.
Extracti Marrubli vulg, 5,0	
Afoca 5.0	Spiritum Garl.
Asse foetidus t5,0,	Alcoolat de Garna.
M. flant pilul, No. 250.	Hp. Aloes 5,0
Pulvis alocticus inspersurius Voor,	Myrrine 3,0 Caryophyll 5,0
Ep. Aloës polverat. 5,0	Sen. Myrlatic. 10,0
Myrrhae pulvemt 5,0	Cort Cinnam, Coyl. 20,0
Carbonia ligni puly, 50,0,	Crorl 5,0
Zum Einstreuen in schlaffe, übelriechende Wun-	Alcohol (80°)o) 5000,0.
den und Geschwüre.	Macera per 4 dies, filtra, adde Aq. 1000,0 et de-
Species ad longam vitum Higgse.	stills ex balneo squae 4,5 kg.
HIRBER's oder JEHE's Testament	
Rp. Aloča 120,0	Suppositorium Alons,
Radicla Gentinana 190,0	Rp. Alofs subt puly, 0,5
Rhizom, Zingiberia 20,0	Butyri Cacao 4.5,
Myrrhan 20,0	Lanolin, q. s. ut flat suppositorium No. L.
Natrii carboniel aloci 80,0	Tinctura Aloës dulcificata,
Fullghais 30,0,	Tinetura Alode cum Liquiritia. Ver-
Die fein gepulverten oder geschnittenen Bestand-	süsate Blutreinigungstropfen.
telle werden nach dem Miachen mit Spiritm beaprengt und nochrenla gemischt.	Rp. Aloës 15,0
	Succi Liquiritiae depurat, 30,0
Species Inxantes Knelppil.	Aquas destillatas 250,0
Pfarrer Kamer's Wahlhuberthes I & H.	Spiritus 100,0.
L Rp. Alože 5,0	Einige Tage digeriren, filtriren. Dosla: 1-2 Ma
Seminis Facangracei 8,0 Fractus Focalculi 25,0	Uglick 2 Theelaffel
	We also the second second
Fractus Junipert 25,0,  II. Rp. Aloès 6,0	Tinctura Alofa mastichinata.
	Balauar-Balaum. Rp. Aluča 3.0
Seminis Formigracci 6,0 Fractus Fornicali 12,0	
Froctus Juniperi 18,0	Olibani 8,0 Mastiches 5,0
Badich Eball 18.0.	Coluphonil 1,5
Fein gepuivest and su Pillen & O.I e enformt.	Spiritos 180,0,
netero obige Mischungen die Extire a Whal-	Nach der Lösung au filtriren. Bei elternden
Dupat-Lilian.	Wunden
Handb d. phaces. Praxis 1.	15
	Tu.

Tinctura Aloës et Myrrhae (U-St.).	Yet. Bolus laxativus fortis.
Tincture of Aloes and Myrch.	Rp. Aloës 35,0
Rp. Alobs purif. 100,0	Ferri sulfurici cryst. 5,0
Myrrhae pulverat, 100,0	Olei Crotonia gtta. X.
Rad. Liquiritiae paiv. 100,0	Farinae Socalia 5,0
Spiritus (94%) 750 cem	Sirupi communis q. a. ut fiat bolus No. L
Aquae 250 ccm	Starke Abführpille für ein grosses Pferd.
In Verdrängungsapparet behandelt, so dass	
	Vot. Belus laxativus major.
1000 com Tinctur resultiren.	Lazirpille for Pierde und Rinder.
Tinctura antifebrilla Wansung.	Rp Aloës 30,0
Wannung's Flebertropien, Dintraich.	Ferri sulturici cryst. 8,0
Rp. Alode puly, 60,0	Radio, Liquiritias pulverat, 8,0
Rhizom, Zedoarise 30,0	Tragacanthae 3,0
Radicis Argelicae 2,5	Glycerial q. a.
Croci 2,5	Dome: Mit Oleum Lini bestrichen auf einmal se
Camphoras 0,8	geben.
Spiritus (90%) 1000,0.	Vet. Bolus laxativus minor.
	Kleine Laxirpille für jüngere Pferde und Rinder.
5 Tage maceriren, dann filtriren und mifigen	Ep. Aloës 20,0
Chinini sulfurici 1,5.	Ferri sulfurici cryet. 2,0
Tinctura Inxativa venalis.	Radio, Liquiritiae pulverat, 2,0
Lazirtropfen, Schwarze Blutreinigungs-	Tragacanthae 2,0
tropfen.	Glycerini q. s.
Rp. Alocs 60,0	Dosis: Auf sinmal mit Oleum Lini bestrichen su
Succi Liquiritiae 10,0	
Natrii carbonici cryst. 10,0	geben
	Vel. Electuarium anticolicum.
	Koliklatwerge (nach Distriction)
Aquae fervidae 200,0.	a) bel Wind- oder Krampfkolik.
Nach der Lösung fügt man folgende Mischung zu:	Rp. Camphorne tritae 10,0
Olei Anial 3,0	Aloës pulverat. 20,0
Olei Carri 2,0	Fructus Carvi 50,0
Tincturae anomaticae 2,0	Amygdalarum amararum 30,0
Spiritus 1000,0.	Fractus Juniperl 50,0
Dosis: Morgens 15-20,0 g zu nehmen.	Saponia domestici 20,0
Discount of the party of the second	Natril sulfurlei crystall. 230,0
Unguentum rermitugum.	Aquae q. s. ut flat electuarium.
Wurmsalbe,	Donie: Stündlich ein Drittel,
Aloks 5,0	
Fellis tauri inspissat, 5,0	b) bei Krampfkolik.
Spiritus diluti 5,0	Ep. Aloës pulvernt. 20,0
werden nach der Lösung verrieben mit:	Asse fortidas 20,0
Adipis sulli 45,0	Amygdalarum amacarum 30,0
Olel Petrac 5,0	Florum Chamomillae 50,0
Wird um die Nabelgegend eingerieben.	Magnesii sulfurici cryst. 300,0
Ylusm Aloes,	Farinae Seculia 50,0
	Aquae q. a. ut fiat electuarium
Ep Extractl Aloca 10,0	Donis; Auf einmal zu geben.
Vini Xerensia 375,0	Yel. Electuarium derivativum.
Tinctume aromaticae 20,0.	For Pierde und Rinder.
Vinum Aloce compositom Brazur.	The state of the s
Ep. Aloba 1,5	Ep. Natrii nitrici 100,0
Myrrhae 1,5	Natrit sulforici 259,0
Croci 1,5	Aloča 80,0
Kalif carbouled 1,5	Fractus Fornicult 50,0
	Farinne Secalis 50,0
Ammonii chlorati 1,1	Aquae q. s. ut flat electuarium
werden als Pulver mit	Vet. Electuarium purgatirum.
Vini albi 100,0.	Abführende Latwerge (nach Dierenica)
8 Tago macerirt, dann filtriet. Dosis: Morgens	Rp. Aloës 20,0
einen Theeloffel voll.	Natrii sulfuriei sicel 100,0
Vet. Bolus alocticus.	Seminis Liui pulverat. 50,0
Aloepille, Kolikpille, Physics.	
	Saponis viridis 20,0 Sirupi commun. q. a.
Rp. Aloes grosso modo pulverat. 30-40 g	and the Hilling of the worker
Saponia viridia q. &	Dosis: 2standlich die Halfte zu geben.
Dosis: Auf einmal au geben,	Yot. Electuarium stomachleum
Vet. Boll contra vermes.	für Rinder und Pferde.
Wurmpillen (nach Digramics	Rip. Aloen 80,0
Ep. Olei animal foutid. 50,0	Ferri militarici eryst. 10,0
Olei Terebinthinae 50.0	Natrii nitriel 100,0
	Rhizom. Calami 100,0
Aloes grosse mode pulveras. 80,0	Fractus Foeniculi 100,0
Saponis domestici 20,0	Farinae Secalia 50,0.
Farinae Secalis q. a.	Aquie q. s. ut fiat electuarium,
ut fiant boll No. IV.	Donis: 4standlich hährereigross sa geben bel
Dosis: 2 Tage nacheinander morgens und abenda	schlechter Verdu ung, Kolik u. s. w.
nine Pille.	sometime term rough from at a. s.

Vet. Elixir anticolloum Lanas.	e) Rp. Alože 4,0			
Rp. Tipeturae Aluës 100,0	Suponis viridia q. s. ut fint pitula No. I.			
Tineturae Opil 20,0	Dosin: 1 Pille 2 Stunden vor und nach dem Futter,			
Tincturae corticis Aurantil 60,0	bel Verstopfung.			
Tineturae Gentlanae 50,0				
Electuar, Thornocae 80,0	Vet. Potas pargatirus,			
Spiritus (90 Proc.) 100,0	Purgirsrank für Pferde und Rinder.			
Aquian 600,0	Rp. Aloës puly. 80,0			
Man digerirt einen Tag, filtrirt und fügt dann zu:	Magnesil sulfurled 60,0			
Aetheria 50,0,	Fructus Aniai 20,0			
Dosis: 100-120 g sult Wasser oder Bier bel Kolik	Aquae fervidae 800,0.			
der Pferde, auch zur Beförderung der Geburt	Dosis: Auf einmal einzuglessen.			
and Naebgeburt bei Pferden und Rindern.	service send designing expressionables.			
Latuerge gegen Kreuzlühme der Rinder.	Vet. Potas antictericus.			
Vet. Rp. Aloča 40,0	(nach Dietrerich.)			
Florum Arnicae 50,0	Trank gegen Gelbeucht der Binder.			
Rhizom, Arnicae 50.0	Rp. Alofs grosso modo pulverat, 50,0			
Rhizom, Tormentilles 50,0	Rhizom. Rhel 50,0			
Nucle romicae 15,0	Tartari crudi 100,0			
Radicia Althuene 20,0,	Rhizom Calami 100,0			
Aquae q. s. ut fist electuarium,	Natrii sulfurici 100,0.			
Donie: Tüglich Smal hühnereigross einzugeben, da-	Dosis; 5 mal tiglich einen Esslöffel voll in einem			
neben sind Elaveibungen mit Kampferlintment und Terpentiall vorzunehmen.	Liter Wachbulderbeerennufguar zu geben.			
	Vet. Pulveres inxuntes.			
Yet. Linimentum contra pestem exungulantem.	Pulver gegen Verstoplung der Rinden			
Klausnaguche-Liniment,	a) Rp. Stibli autforati nigri 19,0			
Ep. Aloka 600,0	Tartari eradi 25,0			
Aquae 450,0	Aloës 30,0			
worden im Wasserbade gelöst, dazu	Natril sulfuried 500,0,			
Spicins 550,0 and hierzu unter beständigens Umrühren	Dosia: Satundlich den vierten Tell in Kamiltenthes,			
Acidi sulfurici anglici 200,0. Zum Bepinseln der wunden Stellen bei Klauen-	b) Rp. Aluča 30,0			
seuche.	Placent, seminis Lini pulverat, 70,0			
	Natrii sulfurlei 750,0,			
Yet. Pilulae laxantes pro canibus.	Dosia: In 1 Liter belesem Wasser au lösen und			
Hundepillen (nach Distracts).	kult einzugtersen.			
Saponia domential 10.0	e) Rp. Aloče pulverat. 20,0			
Aloča 10,0.	Olef Lini 500,0,			
Succ. Junip. inspiss. q. e. ut figut pilul. No. X.	Dosis; Erwirmt auf elumal einzuglossen.			
Dosis: 3-5 Tage lang thelich eine Pille.				
	d) für ein Kalb.			
b) Rp. Aloče 4,0 Gomul ambiel 4.0	Rp. Aloča pulverst. 10,0			
Natril nitrici 1.0.	Tartari natronati 50,0			
Saponie viridis q. s. ut flant pilulae No. VIII.	Piscent sem. Lini pulv. 10,0			
Dosla: Tiglich 3 Fillen, bei Staupe.	Dosis: In cluem Viertel Liter warmen Wovers auf			
	elninal elnzugeben,			
Geheim	mittel,			
Abolitionstropfen von Alein Esna Pomeranzentinktur, Mynsichts-Elixir, Opiumti	, gegen Magenkrampf, enthält Lebensolixir			
Alpankantan Maganhittan man I	Lemma Pin Cambalana A 5 at 27 at 1			
Aloe, Weingeist, Wasser.	LAUBER. Ein Gemisch von Anisöl, Nelkenol			
Alpenkrauter-Trank von N. K. B.	ACRE. Tinktur aus Alos, Rhabarber, Enziar			
and Gewarznelken,				
Arndte Kolikmittel für Pferde.	a) Pillen aus Alos und Schmierseife. b) Mix-			

tur aus Chlorathydrat 50,0, Wasser 100,0, Aetherweingeist 20,0 mit Chlorophyll gefärbt.

Audis-Rouviere's Toni-purgatif. Tinktur ans Alos, Jalapenknollen, Rhabarber, Wermuth.

Augenwasser von Baun. Eine Auflösung von Aloë in Weisswein und Rosen-wasser, mit Safran gefärbt. Blutreinigungspillen, Burkespann's, bestehen aus Aloë, Rhabarber und Enzian-

Blutreinigungspillen, Maas' Musksuer, entbalten Alos, Senna, Enzian, Starke und Bindemittel. Brama-Liva-Elixir (Gesundheitstafelbitter) aus Kopenhagen, soll aus Aloë und

Weingeist bestehen. Coelestiner Tropfen von Brady in Grottau. Tinktur aus Aloë, Ingwer, Rha-

barber, Eisen, Zucker.

Constitution-Balls, vegetabilische, von Böndt, harte Stücke, aus Alos und Enzian gusammengesetzt.

Aloë. 228

DEHAUT'S Pillen. Pilulos de DEHAUT, mit Süssholz bestreute Pillen aus Aloë, Gutti, Jalupenknoilen, Löwenzahnextrakt. - Nach Hahn und Holvert aus: Alos, Koloquinthen, Scammonium, Nelkenöl, Honig. Diese Pillen sind mit Zucker überzogen und mit dem Namen des Verfertigers bedruckt.

Dixon's gallabführende Pillen. Aloë, Scammonium, Rhabarber, Brechwein-

stein, Enzianextrakt.

Dog-Balls, Hundepillen von Bolor, besteben aus Aloë und Enzian.

Elixir of life bitter von Jacob Wolfe. Ein Brauntwein, der aus Aloë, Zimmt, Kalmus, Angelikawurzel, Safran, Zuckerfurbe und Glycerin bereitet ist.

Englische Pferdepillen (Physics), bestehen aus Barbados-Alos, Schmierseife, Ingwer und Kümmelöl. Eine andere Vorschrift für Physic balls lautet: Barbados-Alos, Glycerin, Ricinusol, Ingwer.

Essig-Bitter (Nordamerika), eine weingeistige Tinktur, welche Alos, Glaubersalz,

Gummi, Guajak, Essigsaure, Kohlensaure, Anisol enthält.
Fernale pills, Hoopzus. Enthalten Alocharz, Eisenvitriol, Myrrhe, Nieswurzelextrakt, Scile, weissen Zimmt.

Flusstinktur, Sunzeerens's allgemeine, enthält Aloë mit bitteren und gewärzigen

Stoffen.

Gesundheits-Liqueur, von Pavet & Co. in Berlin, enthält die Bestandtheile der Tinct. Aloës comp., statt Aloë aber Rhaberber nebst Zucker.

Grains de santé, Frank, sind versilberte Pillen aus Alos und Lakritzen.

Hämorrhoidentod (Alpenkräuter-Liqueur), von Dr. Fartz, enthält Gutti, Alos, Rhabarber, Enzian, Zimmt, Zucker.

Hamburger Tropfen, ein Theil der Dr. Köste'schen Familien-Medicinen, ist eine verstärkte Tinctura Aloës composita.

Hollandisches Wurmöl, wird durch trockene Destillation aus Aloë, Myrrhe, Weihrauch und Olivenöl hergestellt.

Kaisertropfen, von Henzie, weingeistige Tinktur aus Ales, Safran, Galgant u. s. w. Kalwe ist die volksthümliche Bezeichnung für eine Mischung von Alos und Kal-

mus zu gleichen Theilen.

Krautermittel, Le Ror's oder Leror's, von Gusmans in Braunschweig. L. Krauterpulver. Mit Fuchsin gefärbtes Natriumbikarbonat. - II. Kräuterthee. Eine Mischung aus: Schafgarbenhüthen, Sennesblätter, Faulbaumrinde, Huflattig, Stiefmütterchen, Wallnussblätter, Eibischwurzel, Quecken, Süssholz, Tausendgüldenkraut, Klatschrosen, Wollblumen. — III. Kräuterpilten. Enthalten Alos, Enzianextrakt, Rhabarber, Sennesblätter.

Kräuter-Liqueur von Dausttz in Berlin. Ein verdünntes, mit Zucker versetztes Lebenselixir, das noch Essigäther, aromatische Tinktur und das Lösliche aus Anis, Fenchel,

Pfelferminze, Faulhaumrinde enthält.

Kräuter-Magenbitter-Elixir von Kraues. Enthält Anisol, Alos, Rhabarber in verdünntem Weingeist.

Lebensbalsam, Dr. Rosa's aus Prag,

Lebensbitter, von HELLMICH, Lebensessenz, von Kiesow, Lebensessenz, Schwedische, Lebensessenz, Treffenscheidt's, sind sämmtlich dem Elixir ad longam vitam ähn-

liche Zubereitungen.

Lebensessenz, Dr. Fernest's, von C. Lück in Kolberg, wird aus: Alos 75,0, Rhabarber 120,0, Wurmsamen 75,0, Ammoniacum 65,0, Lärchenschwamm 65,0, Theriak 80,0, Enzian 85,0, Safran 7,5 durch Ausziehen mit 1500,0 Weingeist bereitet, die Seih-flüssigkeit dann mit Wasser auf 30 Vol.-Proc. Weingeist verdünut.

Lebensossenz der Königsecer Olitätenhändler wird in 3 Arten bereitet. L Gewöhnliche Lebensessenz entspricht der Tinctura Alois composita, versetzt mit weissem Sirup. — II. Lebensessenz mit Kampher. — III. Feine Lebensessenz enthält neben Rum die Bestandtheile von I in anderen Verhältnissen.

Magen- und Lebensessenz von Saons in Magdeburg enthält 10 Th. Aloe in

100 Theilan.

Magentropfen, Mariazeller von Carl Branv in Kremsier. Die angebliche Urvorschrift lautet: Königschinarinde 15,0, Zimmt, Pimpinellrinde, Weidenrinde, Fenchel, Myrrhe, rothes Sandelholz, Kalmus, Zitwerwurzel, Euzian, Rhabarber, von jedem 1,75, Weingeist von 60 Proc. 750,0.

Vorschrift der Budaposter Apotheker: Alog 5,0, Benzog 8,0, Kalmus 10,0, Enzian 10,0, Rhabarber 10,0, Zitwerwurzel 10,0, Anis 10,0, Fenchel 10,0, Weingeist (60 proc.) 600,0. Menschenfreund, Magenelixir von Stouduron. Besteht aus einem weingeistigen

Auszuge aus Wermuth, Pomeranzenschalen, Enzian, Rhabarber, Kaseavillrinde und Aloe. Miraculo-Pillen des Dr. Müller, sind Pillen aus Alos und Enzianwurzel.

SolA. 229

Morison's Limonadenpulver zur Unterhaltung der Fillenwirkung (vgl. S. 224): Weinstein 30,0, Weinshure 3,0, Zimmt 0,75, Ingwer 0,25, Zucker 100,0.

Pillen, analeptische, von R. James, enthalten Aloë, Safran, Myrrhe, Ammonia-

Pillen, blutreinigende, von Mönmene, bestehen aus Leberalos, Calomel, Gutti, Sesmmonium, Jalapenharz, Safran, Koloquinthenextrakt.

Fillen von Holloway. Die Bestandtheile sind: Aloë, Rhaharber, Zimmt, Karda-momen, Ingwer, Safran, Glaubersalz, Kaliumsulfat und Rosenkonserve.

Pillen des Apothekers Schrader in Feuerbach bestehen aus Alos und Seife. Pilules de Barbier. - Grains de vie Cléramboure. - Pilules de Mad.

DE CRESPIGNY. - Pilules vespérides indiennes stomachiques de Delaceoux. - Pilules DE DUCHESNE, sind francos, Geheimmittel, welche mit den Pilulae ante cibum fibereinstimmen.

Pilulae Halenses contra obstructiones, Hallische Obstructionspillen, bestehen aus

Alos 2 Th., Eisenpulver 1 Th. und zusammengesetztem Rhabarberextrakt 4 Th.

RADCLIFFE'S Elixir, ist ein weingeistiger Auszug aus Aloë, Rhabarber, Zimmt,

Zitwer, Cochenille, Kreuzdornbeeren.

Reinigungspillen, Szepreur's. Die wesentlichen Bestandtheile sind Aloc, Fenchel und Lakritzen.

Rymen's Cordialtinktur ist eine Tinktur aus Aloë, Rhabarber, Kardamomen, Kampher, spanischem Pfeffer, Biebergeil, verdünntem Weingeist und wenig Schwefelsäure. Schweizer Pillen, verbesserte von A. Brandt, sollen enthalten: Cascara Sagradaextrakt, Aloë, Enzian, Cocaextrakt, Faulbaumextrakt, medicinische Seife, Sandelol.

SELLE's Heilmittel ist Aloe und weinige Rhabarbertinktur.

Socotrin Orro's, Tierheilmittel gegen Kolik, besteht aus Aloëtinktur und atherischer Baldriantinktur.

Urbanuspillen, bestehen aus Dill, Piment, Anis, Zitwerwurzel, Macis, Muskat-nuss, Nelken, Cubeben, Rhabarber, Aloë, Senna, Manna. Warner's Safe Pills, sind Pillen aus Aloë, medicinischer Seife, Eibisch und Lakritzen. WRIEARD'sche Pillen sind zusammongesetzt aus Aloë, Eisenpulver, Calomel, Goldschwefel und Sadebaumöl.

Werchau'sche Pillen sind übersilberte Pillen aus Alos, Mastix und Lärchenschwamm. Wiener Balsam, Lehtevre's Lebensbalsam, ist ein Elixir ad longam vitam mit

Myrrhan- und Guajaktinktur versetzt.

Wiener Balsam, der Königseeer Olitätenhändler: Myrrhe 200,0, Rhabarber 300,0, Benzoë und Leberaloë je 125,0, Lakritzensaft und Weihrauch je 60,0, Socotra-Aloë 15,0 werden mit 4 Liter Weingelst ausgezogen und filtrirt.

Wundram'sche Kräuter (aus Braunschweig), sind eine grobe Pulvermischung aus

Alos, Rhabarber, Bittersalz and Thymian.

† Aloïnum. Aloïn (U-St.) Der krystallisirende Bitterstoff der Aloë. Je nach der Aleësorte, aus welcher er gewonnen wird, und nach dem chemischen Verhalten unterscheidet man: Barbaloïn, Socaloïn, Nataloïn, Capaloïn.

Barbaloin. C, H100 + 3 H20. Man lost 1 Th. Barbados-Alos in 10 Th. siedenden Wassers, welches mit verdünnter Schwefelsaure angesauert ist. Die erkaltete Lösung wird filtrirt und auf 2 Th. eingedampft. Die in der Kälte ausgeschiedenen Krystalie werden abgesaugt und aus heissem verdünntem Alkohol umkrystallisirt. - Gelbe bis braune, geruchlose Nadeln, von sehr bitterem Geschmack, löslich in 60 Th. Wasser oder 20 Th. Alkohol oder 470 Th. Aether. Schmilzt wasserfrei bei 147° C. Ist wahrscheinlich identisch mit Curaçaloln.

Socaleïn. (\$\beta\$-Barbaloïn) C<sub>az</sub>H<sub>as</sub>O<sub>18</sub> + 5H<sub>a</sub>O. Man zerreibt Zanzibur-Aloë wieder-holt mit kaltem Alkohol von 0,960 spec. Gew. Den unlöslichen Rückstand krystallisirt tann aus siedendem Alkohol von 0,960 spec. Gow. um. Gelbe Prismen, löslich in 90 Th. Wasser, 30 Th. absolutem Alkohol, 9 Th. Essignther oder 380 Th. Aether. Ist identisch mit Zanalo'in.

Natalein Cas H40 O14. Natal-Alos wird mit 48° C, warmem Alkohol von 0.820 spec. Gew. zerrieben. Der hinterbleibende, unlosliche Rückstand wird aus siedendem Alkohol umkrystallisirt.

Blassgelbe, rechtwinkelige Tafeln, loslich in 6 Th. Spiritus (90 Vol.-Proc.), oder 230 Th. absolutem Alkohol, oder 50 Th. Essignther oder 1250 Th. Aether. In Natronlauge löslich. Schmelzp. 210° C.

Capaloin. Ist noch nicht in reinem Zustande isolirt, aber dem Socaloin am Abalichsten. Für die gegenwärtig im Handel befindlichen und von den Pharmakopoen aufgenommenen Aloine werden folgende Reaktionen angegeben:

Die alkoholische Lösung der drei Alovne wird durch Ferrichlorid schmutzig braungrün gefürbt. Ammoniak färbt die alkoholische Lösung des Nataloyns carminroth, diejenige 230 Althaea.

des Barbaloïns und Socaloïns braunroth. Bringt man etwas Socaloïn in einen Tropfen kalter Salpetersäure von 1,2 sp. Gew., so findet kaum eine Veränderung statt. Barbaloïn und Nataloïn geben carminrothe Färbung, die bei letzterem sehr beständig ist. Löst man etwas Nataloïn in konc. Schwefelsäure und führt über die Lösung einen mit rauchender Salpetersäure befeuchteten Glasstab, so fürbt sich die Lösung blau. Barbaloïn und Socaloïn verändern sich unter der gleichen Behandlung wenig. U-St. hat das Barbaloïn und Socaloïn, Brit, nur das Barbaloïn als officinell aufgenommen.

Man giebt das Aloin zu 0,1-0,2 g als Purgans, zu 0,2-0,5 g als Drastlenm. Sub-

kutan wird die Lösung in Glycerin (1:5 bis 8) als Purgans angewendet.

## Althaea.

Althaea officinalis L. Malvaceae — Malveae. Vorwiegend auf Salzhoden in einem grossen Theil von Europa und Nord- u. Westasien, zum arzneilichen Gebrauch kultiviert in Deutschland, Frankreich, Ungarn und Belgien. Arzneiliche Verwendung finden die Wurzel, die Blätter und die Blüthen:

Die Wurzel. Radix Althaeae (Germ. Helv. Austr. U-St.). Radix Bismalvae.
 Radix Hibiscl. Radix Malvae visci. — Altheewurzel. Elbischwurzel. Fliesskrautwurzel. Gilfwurz. Hellwurz. Hilfswurzel. Sammtpappelwurzel. Schleimthee. Weisse Süssholzwurzel. Wilde Malvenwurzel. — Racine d'althée. Racine

de guimaure (Gall.). - Marshmallow root.

Die Droge besteht aus den geschälten Wurzelästen, die holzige Hauptwurzel wird entfernt. Die Stücke sind bis 20 cm lang, bis 1,5 cm dick. Der Bruch ist im Holz körnig, in der Rinde faserig. Unter der Lupe erkennt man auf dem weissen Querschnitt die strahlige Rinde and das chenfalls strablige Holz, beide durch das Cambium von cinander getreant. Das Mikroskop lässt in den Baststrahlen der Rinde Gruppen nicht sonderlich dickwaadiger Bastfasern erkennen, deren Ende oft gabelig getheilt, deren Wand im Querschnitt meist etwas verbogen und bei denen nur die primäre Membran verbolzt ist. Das Holz onthält kleine Gruppen von Gefässen mit leiter- oder netzförmig verdickten Wänden und Tracheiden. Im Parenchym von Holz und Rinde finden sich Schleimzellen, deren Inhalt beim allmählichen Aufauellen in der Droge (in der frischen Wurzel ohne weiteres) deutlich geschichtet erscheint, ferner Zellen mit Calciumoxalat-Drusen und in den übrigen Zellen Stärke. Die Stärkekörnehen erreichen eine Grösse von 25 µ, sie sind von ziemlich wechselnder Gestalt, doch walten eiund nierenförmige oder wurstförmige Formen vor, die meisten haben einen kurzen Längsspalt. Um Altheepulver in Gemengen mikroskopisch nachzuweisen, achte man auf diese Stärkekörnehen und auf die Bastfasern der Rinde. Letztere sind 400-800 µ lang, 10-30 \(\mu\) dick, gettipfelt. Ihre Wand ist, wie oben gesagt, meist unverholzt, doch ist darauf zu achten, dass die Zellen des Faserbündels, welches das Centrum der Wurzel einnimmt, verholzt sind.

Bestandtheile. 37 Proc. Stärke, 35 Proc. Schleim, der sich mit Jod und Schwefelsaure nur schwach gelb färbt und mit Salpetersäure Schleimsäure giebt, 2 Proc. Asparagin (hier zuerst entdeckt und als Althaein bezeichnet), 4-5 Proc. Asche.

Als Verwechstungen und Verfälschungen werden die Wurzeln einiger andere Malvaceen genannt, so der Althaen Narbonnensis Cavanilles und Althaen rosen Cav.,

die holziger und im Querschnitt gelblich sind.

Einsammlung und Bearbeitung. Die Wurzel wird ausschlieselich von angebauten Pflanzen im Frühling oder im Herbst gegraben, von der holzigen Hauptwurzel, Wurzelfasern und ausseren Rindenschichten befreit, alsdann an der Luft oder bei sehr gelinder Wärme getrocknet. Aus 5 Theilen frischer Wurzel erhält man etwa 1 Theil geschälte und getrocknete,

Zum Schneiden eignet sich besonders ihres hohen Schleimgehalts wegen die bairische, im Spätherbst gegrabene Wurzel. Dieselbe wird, lufttrocken, geschnitten, scharf, doch Althaea. 231

vorsichtig nachgetrocknet - bei höherer Temperatur tritt leicht gelbliche Färbung ein und gelangt in fast würfelförmigen, sehr weissen Stücken in den Handel. Das ist die als "electa Concisa albissima 00" bezeichnete Waare. Minderwerthige Sorten werden bisweilen durch Bestäuben mit Stärke, Kalk oder Gips in ihrem Aussehen aufgebessert: eine derartige unstatthafte Behandlung giebt sich beim Abwaschen der Wurzel leicht durch einen Bodensatz zu erkennen, welcher dann weiter untersucht werden kann mit dem Mikroskon (Stärke) oder durch Uchergiessen mit Säure etc. Wurzeln, welche nach längerem Lagern geschnitten werden, liefern oft trübe, wenig schleimige Auszüge. -

Die Verarbeitung der Wurzel zu Pulver ist mit etwa 10 Proc. Verlust verbanden.

Aufbewahrung. Die geschnittene und die grob gepulverte Wurzel wird in Holzkasten, die fein gepulverte in Glashafen aufbewahrt. In jedem Falle sind diese Zerkleinerungsformen vor dem Einfällen gut nachzutrocknen, da sie sonst grosse Neigung zum Schimmeln oder Dumpfigwerden besitzen. Es ist rathsam, in Räumen, die gicht vollständig trocken sind, die Kästen von Altheewurzeln mit Einsätzen aus Weissblech zu versehen.

Anwendung. Wegen ihres reichen Schleimgehalts ist die Eibischwurzel als reizmilderndes Mittel sehr beliebt. Der Receptar benutzt Eibischpulver als Bindemittel beim Anstossen von Pillenmassen; hierbei ist der Gummischleim durch Zuckersirup oder Giveerin zu ersetzen, wenn anders die Pillen nicht mit der Zeit steinbart und naverdaulich werden sollen. Die vom Deutschen Arzneibuche vorgeschriebene Mischung von Süssholz und Lakritz ist deshalb vorzuzichen,

Feingepulverte Altheewurzel, zu 7 Proc. dem gebrannten Gypse zugesetzt, verhindert ein zu schnelles Erharten des Gypsbroies.

Decoctum und Maceratio Althaeae. Im Geltungsbereich des Ph. Austr. wird ein Decoetum Althaeae, da gegentheilige Anweisungen fehlen, wie jede andere Abkochung durch halbstündiges Erhitzen im Wasserbade unter jeweiligem Umrühren im Verhültnisse

Germ bestimmt, dass Eibischwurzet-Abkochung durch halbstündiges Stehenlassen der Wurzel mit kaltem Wasser ohne Umrühren und durch leichtes Abpressen zu bereiten ist. Man pflegt, sobald dieses dem Ermessen des Apothekers anheimgestellt wird, aus 1 Th. Rad. Althnens 20 Th. Seihflüssigkeit herzustellen, wie es Ph. Helvet. III für alle schleimreichen Stoffe vorschreibt.

Eibischauszüge sind nur kurze Zeit haltbar. Frisch bereitet dürfen sie Lackmus-

papier nicht verändern.

Sirupus Althaeae (Germ. Helv. Austr. U-St.), Sirupus Radicis Althaeae. Althaesirup. Eibischeirup (volksthümlich auch Brustsaft, Hederichsaft, Huflattichsaft, Lindenblüthensaft,

Einschstrup (volkschämlich auch Brustsatt, Riederichsaft, Huffattischsatt, Indenblüthensaft, Leinsamensaft, Lochsum, Ringelrosensaft, Schneckensaft, Weisser Hustensaft, Weisser Lungenfahl). — Sirop de guimauve (Gall.). — Syrup of althaea. S. of marsh-mallow.

Vorschrift des Deutschen Arzneibuches. 2 Th. grobgeschnittene Eibischwurzel werden mit Wasser abgewaschen und mit 1 Th. Weingeist (90 proc.) und 50 Th. Wasser 3 Stunden bei 15—20° C. unter bisweiligem Umrühren stehen gelassen. Aus 40 Th. der ohne Pressung erhaltenen Seihflüssigkeit und 60 Th. Zucker werden ohne Verzug 100 Th. Sirup bereitet. Ein klarer, geblicher, sehr schleiniger Sirup.

Vorschrift der Pharm. Austriaca. 20 Th. zenohiltene Eibischwurzel, 300 Th. kaltes destilligtes Wasser werden unter oftwern Emrithen zwei Stunden stehen gelassen.

kaltes destillirtes Wasser werden unter öfterem Umrühren awei Stunden stehen gelassen, ohne auszupressen abgeseiht und in der Seihflüssigkeit von 250 Th. 400 Th. zerstossener

Zucker unter einmaligem Aufkochen gelöst.

Pharm. Hungar, lässt aus 16 Th. Eibischwurzel, 16 Th. verdünntem Weingeist und Wasser 200 Th. Seibflüssigkeit herstellen und dieser 340 Th. Zucker zusetzen,

Pharm. Helvet. III: 3 Th. gewaschene Eibischwurzel, 1 Th. Weingeist, 55 Th. Wasser lässt man 2 Stunden stehen, klärt die Seihflüssigkeit durch Aufkochen mit Filtrirpapiermasse, filtrirt, briegt auf 40 Th. und löst darin 60 Th. Zucker. Der Sirup soll ofters erneaert werden.

Vorschrift der Ph. of the U-St. 50 g geschnittene Eibischwurzel werden mit kaltem Wasser gewaschen, mit 400 ccm Wasser, 30 ccm Weingeist (94 proc.) 1 Stunde lang ausgezogen; in der Seihflüssigkeit werden 700 g Zucker gelöst, 100 ccm Glycerin zugefügt und das Ganze mit Wasser auf 1000 ccm gebracht.

Sirupi concentrati. Durch einzelne Fabriken wird ein Sirupus Althaene decemplex

in den Handel gebracht, der durch Verdünnen von Zuckerstrup die dem Arzneihuch entsprechende Form geben sell Eine derartige Mischung ist aus naheliegenden Gründen nicht als vorschriftsmässige Zubereitung zu betrachten. Das gilt für sammtliche sogen, "Zehnfachen Safte"

232 Althaea.

2) Die Blätter: Folia Althaeae (Germ. Helv. Austr.). Herba Bismalvae. Hb. Hibiscl. Hb. Malvae visci. — Altheeblätter. Attigkraut. Elbischkraut. Hilfkraut. Kinderbettiliee. Sammetpappel, Stockwurzkraut. Wildes Pappelnkraut. — Feuilles de guimanve (Gall.). — Marsh-mallow-lenves. Althaea-leaves.

Die Blätter werden im Sommer von der blühenden Pflanze gesammelt. 8 Theile frische Blätter geben 1 Theil trockene. Sie sind im Umriss elliptisch bis gerundet-dreieckig, 3 bis 5 lappig, am Grunde herz- oder keilförmig, der Rand gekerbt. Sie erreichen eine Länge von 12 cm, eine Breite von 10 cm. Das Blatt ist durch Sternhaare, wie solche in der Pamilie der Malvaccen bäufig vorkommen, weichfilzig und zwar wildgewachsene in höherem Maasse als kultivirte. Das Gewebe des Blattes enthält Schleimzellen und Drosen von Calciumoxalat. Man verwendet meist die Blätter kultivirter Pflanzen. Sie kommen aus Franken, Thüringen, auch aus Ungarn und werden vor der Blüthe gesammelt. Sie enthälten reichlichen Schleim.

3) Die Blüthen: Flores Althaene otc. Althaeblüthe. Fleurs de guimauve (Gall.).

den Kleientrank.

Cataphama maturasa (Gall).
Espèces emollientes.

Rp. Policrum Verhasci
Folicrum Althaeae
Folicrum Malvae
Herbae Parletarine & 25,0
werden als grobe Pulver mit Wasser su einem

werden als grobe Pulver mit Wasser zu einem Brei augerährt, dem man zusetzt Ungwenti kasiifel 20,0

Liquor pectoralis (Form. Besol.).

Rp. Liquoris Ammonii anianti 5,0
Sirupi Althaeno 50,0
Aquae destillatao 165,0.

Maceratic Althaeae (Form. Berol.). Ep. Decocti Althaeae (c 15,0) 178,0 Acidi hydrochlorici (25 %) 1,0 Sirupi Sacchari 20,0

Mixtura Althanae, Minchener Nosokomia Ivorschrift. Rp. Dec. Alth. (c 10,0) 130,0 Sirup, slmpl. 20,0

Mixtura Althaeae cum Morphio, Münchener Nosakominivorschrift. Hp. Den Alth. (e 10,0) 130,0 Morph. hydrochir. 0,02 Sirus signal 20.0

Sirop, simpl. 20,0.

Pasta pectoralis Diktrinica.

 ftp.
 1. Specierum pectoralium
 20,0

 9. Aquae
 1500,0

 8. Glumeni srabici putv.
 600,0

 4. Albuminis sieci
 2,0

 5. Chartae bibulae
 5,0

 6. Sacchari
 400,0

 7. Extracti Opii
 0,6

8. Aquae Amygdalarum 80,0.
Man Issat 1 mit 2 wibrend 12 Stunden stehen, presst aus und löst ohne Erwärmen 3 und 4 darin, fügt 5 und 6 hinsu, kocht unter Absoldungen, seiht durch Flanell und dampit bis auf 1600,6 ein, dann fügt man Lösung von 7 in 8 hinzu, dampit ohne Rühren auf 1300,0 ein und glesst im Kapseln aus.

Pantilli Althaeac Distriction.
Trochisci Althaeac. Pastilles de gui-

Ep. Radicis Althonse polv. 75,0
Succharl pulvend 925,0
Olef Rosue gtt. 2
Aquae Besse q s
Bant postill 1000,

Pulvia antientarrhalis. Rp. Sem. Formgracci Frant. Formignacci

Anmen. chlorati 50,0 Radic. Althuese 100,0, Bei Bronchinkatarrh der Pfarde auf zweimal in

Rotalne Althaeas Dieversics.

Rp. Saccharl pulversii 95,0
Radicia Althaeas pulv. 5,0.

Man rührt mit Elbischsirup zum Brei an, füllt diesen in einen Pergament-Darm mit Federpose und formt durch Drücken Tropfen, welche auf Wachspapier gesetzt und in der Würme ausgebrocknet werden.

> Sirupus Althasae compositus. Sirupi de Fernel. Ilp. Sirupi Althasae Sirupi Liquiritise Sirupi Papaverla 52.

> > Stropus pectoralia.

Bruntinft Liquiriliae 100,0 Sirupi Bhocados 50,0 Strupi Althacae 40,0 Strupi Ipecanuanhae 20,0

Species Althaeae (Austr.).

Bp. Foligrum Althaeae 1000,0
Radicis Althaeae 500,0
Radicis IJquiritine 250,0
Florum Malvae 100,0.

Species Althueae. Franci. Rp. Rhizomatis Graminia

Seminia Melonis Foliorum Altineas 22 10,0 Radicis Althaeae Radicis Liquiriline na 20,0 Foliorum Malvan 20,0

Species bechicae.

Rp. Radicis Althonae Radicis Ligarizine dh 40,0 Follorum Farfaras Fructuum Anizi contus, 35 10,0. Species emollientes.

Erweinhende Kräuter. Espèces émotilentes. Herbs of emollient cataplasm.

1, Germ. III,

Rp. Follorum Althaese gr. pulv.
Follorum Malvae
Herbae Mellodi
Florum Chamomillae
Sembula Iáni

II Austr.	Espèces pretorales avec les ficurs (Gall).			
Rp Foliarum Althurae cong.	Rp. Florum Verlaged			
Folierum Mairne	Floran Ithrendos			
iferbae Stelfloti _ &4 100,0	Florum Althaene			
Seminie Lini contuel 200,0.	Florum Malvao			
	Florum Gnaphatti			
Grob gepulvert giebt diese Mischung die Sportes	Florum Farfame			
emollientes pro catapiannate	Florum Violae odoratae an.			
III. Halv.	Species portorales cam fractibus.			
Rp. Follorum Althocae gr. pulv	Bruatthee mit Früchten.			
Florum Chamomillae	1 Preussinche Arznei-Taxe			
Foligrum Malvag . at 2,0	Ep Fructuum Ceratonino 6,0			
Seminia Liui contusi 4,0,	Carlearum 3,0			
	Hordel excerticati 4.0			
Species ad Gargariams.	Specierum pectoralium 15,0.			
Rp. Follorum Althuene	Il Stranaburger Apotheker-Verein 1364			
Florum Malvae	Rp. Florum Malvae 125,0			
Florum Sambuci an	Florum Rhocados 250,0			
storem countries and	Florum Verbuscl 500,0			
Species pectorales.	Foliorum Mellasse 250,0			
Species ad infusum poctorale. Species	Herbue Asperulae 250,0			
Althane composite. Species demut-	Herbae Capilli Veneris 250,0			
cons. Bruetthee, Augeburger Thee. The	Herbas Hedema terrentria 250,0			
pectoral Cough-species. Poctoral-tea.	Herbao Hyanopi 250,0			
	Fructuum Jujubne 500,0			
1. Germ	Passularum majorum 750,0			
Ep. Radicis Althuene 8,0	Passularum mloorum 750,0			
Radicia Liquiritiae 8,0	Radicis Althoras 1200,0			
Rhizomatis Iridia 1,0	Radicis Liquiritiae 1500,0			
Foliorum Farfarae 4,0	Carlearum 2500,0			
Floran Verbasci 2,0	Fructionin Ceratoniae 2500,0			
Fractus Anisi contast 2,0,	Hordel excordenti 2000,0			
	Species pectorales albae.			
II. Austr.	Rp. Rudicis Althucae 40,0			
Rp Follorum Althacae 40,0	Rhizomatis Iridia 5,0			
Radicis Liquirities 40,0	Froctuum Fooniculi 5.0			
to all the back	Radicia Liquiritiae 10,0.			
Hordel excerticati 10,0 Florum Verbasel 1,0	Species pro Infantibus Viennenses.			
Florum Mulvas 1.0	Kinderthee, Zweler-Thee Digramon.			
Florum Rhoendes 1.0	Ep Capitum Papaveris immatur, 5,0			
Proctus Anisi stellati contusi 1,0	Radicle Liquirities 12,0			
TANDAME INDICE STRUCTURE CAMPACITY I.U.	Rhizomatis (framinis 25,0			
III, Helv.	Radicis Althueau 80,0			
Ep Fructus Foonicult 5,0	Eibiach-Täfolchen,			
Florum Tillae 10,0	Ry. Radicle Althrese 10,0			
Foliorum Mairae 10,0	Spectrari albi 00,0.			
Florum Verbasel 10,0	Mit Orangenblüthenwasser zum Teig unstossen,			
	The state of the s			

Brustsaft von Rub. Büttnen; ist ein mit Zucker eingekochter Brustbeeaufguss. Brustpastillen von LEGNBARD SPERBER, bestehen aus Eibisch und arabischem Gummi.

Kouchhustensaft von Apotheker Bernand, ist Altheesirup mit einer Abkochung unschuldiger Pflanzenstoffe.

Krauter-Brusteirup von Friedr. Dierze. Ein Eibischaufguss, worin brauner

schnelden.

dann ausrollen und in matenförmige Scheke

Farinzucker gelöst ist.

Pate de guimauve soufflée der Wittwe Henault, ist Pasta gummosa Ph. Germ. Pate pectorale balsamique de REGNAULT, wird aus einem Brusitheeaufguss, arabischem Gummi, Zucker, Tolubalsamtinktur bereitet.

Andicia Liquiritiae 25,0

Radicks Althaene 40,0,

Sirop antiphlogistique de Berant enthält einen Auszug aus Brustthee mit Früchten, arabisches Gummi, Leinsamenschleim und Zucker.
Sirop pectoral de Lamouroux wird nach Dervault bereitet aus Kalbslunge, isländischem Moos, Jujuben, Datteln, Lackritz, Lungenmoos, Malveublüthen, Altheeblüthen, Veilchenblüthen, Klatschrosen, Opiumextrakt, Zucker.
Sternthæe von Paul Weinemas in Dresden, ist dem Brustihee ähnlich zusammen-

gesetzt (Karlsruher Ortsges.-Rath).

### Alumen.

Alumen (Austr. Brit. Germ. Helv. U-St.). Alum de Potasse (Gall.). Alumen erudum. Alaun. Kali-Alaun. Alum potassique. Potassium Alum. Al<sub>2</sub>(SO<sub>4</sub>)<sub>4</sub>K<sub>2</sub>+24H<sub>4</sub>O. Mol. Gew. = 948.

Eigenschaften. Farblose Krystalle von oktablirischer oder kubischer Form oder Krystallmassen, durchscheinend, hart, von muscheligem Bruche. In trockener Luft nur an



Fig. 44

der Oberfläche verwitternd und dann wie bestäubt aussehend. (Das Bestäuben kann auch durch Aufnahme von Ammoniak aus der Luft verursacht werden.) Geruchlos; der Geschmack ist zuerst süsslich, dann herbe zusammenziehend. Spec. Gewicht 1,71. Löslich in 10,5 Th. kaltem oder 0,75 Th. siedendem Wasser, in Alkohol unlöslich. Die wässerige Lösung reagirt stark sauer. Er schmilzt bei 92° C. in seinem Krystallwasser, beim Erhitzen auf 200° C. giebt er sämmtliches Krystallwasser ab, unter Ueber-

gehen in eine voluminöse, leichte Masse. Bei Weissgluth wird die an Thouerde gebundene Schwefelsäure verflüchtigt; im Rückstande hinterbleiben Thonerde und Kaliumsulfat. Die Zusammensetzung des Alauns ist nach obiger Formel:

$$\text{Al}_4\text{O}_4 = 10,76 \, \text{°}/_{01} \, \text{K}_4\text{O} = 9,92 \, \text{°}/_{01} \, \text{SO}_3 = 33,75 \, \text{°}/_{01} \, \text{H}_4\text{O} = 45,57 \, \text{°}/_{02}$$

Handelssorten. Die oben angeführten Pharmakoposen schreiben sämmtlich den Kali-Alaun vor. Dieser ist im Handel durchweg in genügender Reinheit anzutreffen. Es ist zweckmässig, für pharmaceutische Zwecke ausdrücklich "eisenfreien Kali-Alaun" zu bestellen. Ueber andere Alaun-Sorten s. weiter unten.

Prüfung. Spuren von Ammoniak und Eisen wird man fast in jedem Alaun antrellen, nur sollen nicht zu grosse Mongen darin vorhauden sein. Zu prüfen ist ferner auf audere verunreinigende Metalle.

1) Versetzt man eine Lösung von 1 g Alaun in 20 ccm Wasser mit einigen Tropfen Ferrocyankaliumlösung, so darf die Flüssigkeit sich innerhalb 5 Minuten nicht blau fürben. (Eisen). — 2) 10 ccm der 5 procentigen Lösung werden mit soviel Kali- oder Natronlauge versetzt, dass der entstehende Niederschlag sich völlig wieder auflöst. Es darf alsdann kein Geruch nach Ammoniak auftreten, andernfalls liegt möglicherweise nicht Kali-, sondern Ammoniakalaun vor. 3) Die sub 2 erhaltene alkalische Lösung wird mit Schwefelammonium versetzt, wodurch sofort eine geringe bräunliche Färbung, nicht aber ein Niederschlag eutstehen darf, andernfalls sind mehr als Spuren von Eisen, Blei, Kupfer zugegen.

Einen Alaun, welcher erst in 18 Th. kaltem Wasser löslich war, fand Salzen etwa 25 Proc. Rubidiumalaun enthaltead.

Aufbewahrung, Pulverung. Da der Alaun an trockener Luft verwittert, auch Ammoniak aus der Luft aufnimmt, so ist er in gut verschlossenen Glasgefüssen aufzubewahren. Das Pulvern hat im Mörser aus Stein (nicht Eisen, Kupfer oder Messing) zu erfolgen. Das fertige Pulver ist kurze Zeit nachzutrocknen.

Anwendung. Alaun verbindet sich mit Eiweiss, Leim, Schleim zu unböslichen Verbindungen; er hebt daher die Fähigkeit dieser Stoffe zu faulen auf und wirkt aus dem gleichen Grunde desinsicirend und leicht ätzend. Innerlich in Gaben von 0,05-0,5 g in Pulvern, Pillen oder schleimigen Lösungen (Molken) mehrmals täglich bei Diarrhöen, Dysenterie, Magen- und Darmblatungen. Grosse Gaben können schädlich, ja tödtlich wirken. Acusserlich zum Aufstreuen auf Wunden, Einblasen in den Kehlkopf, Bestreuen von Tampons für die Vagina in Pulverform antweder unvermischt oder mit 1-2 Th. Zucker vermischt. Zu adstringirenden Bädern. Zu Injektionen in die Urethra (1:100), und in die Vagina (1-4:100,0), zu Gurgelwässern (1:100), Inhalationen (0,5-2,0:100), zu Pinselsäften (1-2,0:25,0 Sirup oder Honig), zu Salben 1:10-30 Fett. Unverträglich mit Alaun sind alle Gerbstoff enthaltenden Substanzen (China-Dekokte), Salze des Quecksilbers, Blei's, Karbonate der Alkalien, Brechweinstein.

Technisch. Alaun wird in grossen Mengen verwendet in der Weissgerberei, in der Färberei und Herstellung von Lackfarben, weil die Thonerde mit zahlreichen FarbAlumen. 235

stoffen unlösliche, schön gefärbte Verbindungen eingeht. Ferner zum Leimen des Papieres, zum Wasserdichtmachen von Geweben, Härten des Gipses, zur Reinigung von Wasser und Abwasser, als Zusatz zum Brot, um ausgewachsenes Getreide verbackbaz zu machen. Mit Alaunlösung getränkte Zeugstoffe sind schwer entzündbar und schwer verbrennlich.

Alumen neutrale. Neutraler Alaun. Fügt man zu einer Lösung von Alaun soviel Alkali (KOH, NaOH oder K<sub>2</sub>CO<sub>2</sub>, Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>), dass der entstehende Niederschlag sich nicht mehr auflöst, sondern bestehen bleibt, so enthält die Lösung sog. neutralen Alaun, richtiger basisches Aluminiumsulfat Al<sub>2</sub>(SO<sub>4</sub>), Al<sub>2</sub>(OH)<sub>3</sub>, neben Kaliumsulfat bez. Natriumsulfat. Eine solche Lösung kann durch Absetzen geklürt werden und ist alsdann einen frei. Aus diesem Grunde, und weil saure Alaunlösungen viele Farbennühnen stören, finden solche seutrale Lösungen vielfach Anwendung in der Färberei.

Alamen romanum, seu cubicum. Romischer oder Würfel-Alaun. Eine Alaun-Lösung, welche nur wenig neutrafen Alaun (s. vorher) enthält, giebt durch Verdunsten bei gewöhnlicher Temperatur kubische Krystalle von der nämlichen Zusammensetzung wie der oktaüdrische Alaun. Wird die Lösung über 40° C. erhitzt, so bildet sich gewöhnlicher Alaun und ein Niederschlag Al<sub>4</sub>SO<sub>4</sub>(OH)<sub>4</sub> + K<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, welcher die Zusammensetzung

des Alunits von Toles hat.

Alumen concentratum ist = Aluminium sulfurioum.

II. Alumen ustum (Austr. Germ. Helv.) Alumen exsiceatum (Brit. U-St.) Alum desséché (Gall.). Gebrannter oder entwässerter Alaun. Alun calciné ou brûlé. Burnt Alum. Dried Alum.

Darstellung. Gepulverter, möglichst eisenfreier Ahun wird bei 50°C. vorgegetrocknet, his er etwa 30 Proc. Wasser verloren hat. Dann erhitzt man ihn unter Umrühren mit einem Porcellanspatel in einer Porcellanschale auf dem Sandbade, bis alles Krystallwasser entwichen ist. Man erhält alsdann weisse, specifisch leichte Massen, welche erforderlichenfalls zu pulvern sind. Die einzelnen Pharmakopöen schreiben vor:

	Austr	Brit	Gatt.	Gerra.	Helv	U-86
Ethitzung	180">	2040>	2405>	_	_	_
Wasserabgabe in Proc.	45	45-16	46	_	_	arter.

Germ. und Helv. geben überhaupt keine Vorschrift, U.-St. schreibt keine bestimmte Temperatur vor.

Eigenschaften. Nach Gall.: Schwammige weisse Masse, nach Austr. Brit. Germ. Helv. U-St.: ein weisses körniges Pulver. Es soll nach allen Pharmakpüen klar in Wasser löslich sein. Als Löslichkeitsverhältniss geben an: U-St. = 1:20, Austr. = 1:25, Gall. = 1:25-30, Germ, und Helv. 1:30. Man beachte, dass es längere Zeit dauert, bis die Auflösung erfolgt. — Die wässrige Lösung reagirt sauer, sie verhält sich genau wie eine solche des gewöhnlichen Alauns.

Prüfteng. Löst sich 1 g gebraunter Alaun nach 12-24 Stunden klar in 25-30 Th. Wasser zu einer sauer reagirenden Flüssigkeit auf, so erübrigt sich eine weitere Prüfung. Ist die Lösung neutral, so wurde wahrscheinlich Ammoniak-Alaun der Glüh-Operation unterworfen. Germ. und Helv. schreiben noch vor, dass das Präparat beim mässigen Glühen nicht mehr als 10 Proc. Feuchtigkeit abgeben soll. Auf die librigen Verunreinigungen (Ammoniak, Eisen) ist wie bei Alumen angegeben zu prüfen.

Aufbewahrung. In gut geschlossenen Gefässen (nicht Kästen), da er aus der Luft Feuchtigkeit und Ammoniak aufnimmt. Es empfiehlt sich, ihn in gepulvertem Zu-

stande vorrätbig zu balten.

Anwendung. Wegen seiner Eigenschaft, sich langsam in Wasser zu lösen, dient er als allmählich wirkendes styptisches Astzmittel. In Form des feinen Pulvers bei Blutungen, wunden Brustwarzen, bei sog. wildem Fleisch, in Zahupulvern, als Augenpulver, Schnupfpulver, zu Einblasungen in Rachen und Kehlkopf.

Gebranater Alaun, technischer. Die Destillateure benutzen gebranaten Alaun zum Klaren der Liqueure. Hierzu ist nicht das vorher beschriebene, sonders ein wirklich durch Brennen hergestelltes Präparat abzugeben. Dieses bildet gleichfalls lockere, porüss Masseu (welche ungepulvert abgegeben werden), welche sich aber nicht klar in Wasser lösen. Es charakterisirt sich durch einen Gehalt an Thonerde (Al<sub>2</sub>O<sub>2</sub>). Die klärende Wirkung ist auf den Gehalt an Thonerde, sowie auf die durch die poröse Beschaffenheit des Präparates bedingte Flächenauziehung zurückzuführen. Für gefärbte Flüssigkeiten eignet sich

der gebrannte Alaun wegen der Eigenschaft der Thonerde, sich mit Farbstoffen zu verbinden, nicht.

III. Alumen plumosum. Asbestus. Amfanthus. Asbest. Amfanth. Berg-flachs. Bergwolle. Federalkup. Federweiss. Ein natürlich vorkemmendes Mineral, im wesentlichen aus Magnesiumsilicat bestehend. Gerade- oder krummfaserige Massen, welche aus feinen Fasern zusammengesetzt sind. Je nach der Länge der Fasern unterscheidet man langfaserigen und kurzfaserigen Asbest. Je weniger gefärbt, desto werthvoller sind die Sorten. Er ist unschmelzbar in gewöhnlichen Gassammen, unlöslich in Wasser, Säuren und Alkalien.

Anwendung. Arzneilich innerlich nur noch als Hausmittel in der Thierarzneipraxis und zwar in Gaben von 15-20 g gegen Satyriasis (Ranschen) der Mast-Säne, wefür die kurzfaserige Sorte genügt. Aeusserlich als Bäusche, welche nach dem Befeuchten mit Salpetersäure oder Chromsäure zu Aetzungen Verwendung finden.

Die technische Verwendung ist gegenwärtig sehr ausgebreitet: Zur Herstellung von Asbestpapier und Asbestpappe, unverbrennlichem Garn, desgl. Geweben; als Filtrirmaterial für Säuren und Laugen; in der Analyse zum Füllen der Allinn'schen Röbren und der Goocn'schen Tiegel. Für diesen Zweck ist der Asbest zuvor durch aufeinanderfolgendes Kochen mit Natronlauge, Salpetersäure und Wasser von allen löslichen Bestandtheilen völlig zu befreien.

Asbestjangier wird aus feserigem Asbest in der nämlichen Weise hergestellt wie gewöhnliches Papier aus Zellfasern. Desgl. Asbestpappe. Die stärkeren Asbestpappen gewinnt man durch Zusammenprossen mehrerer Lagen Asbestpapier oder dönner Asbest-

pappe in feuchtem Zustande.

Asbestkohle, Eine Mischung von 1000 Th. Holzkohle, 130 Th. Asbest, 60 Th. Astzkalk, 55 Th. Calcium- (oder Natrium-)nitrat und 1500 Th. Wasser werden zu Briquettes geformt und getrocknet. Feuerungsmaterial. Die Zweckmässigkeit ist zweifelhaft.

Acetum rulmerarium Romanum.

Acetum pontificale. Pfaffenhalsam.

Rp. Aluminis 10,0
Natri chlorati 5,0
Aceti (8 Pros.) 105,6
Aquae aromaticae 50,0
Tineturae Aloča
Tineturae Catechu
Tineturae Catechu
Tineturae Renzods nii 10,0.

Alumen cum Catechus
Alumen catechusatum
Rp. Aluminis
Catechu kā partes.
M. f. puivis subtilis. Asusseriich bei Blutungen,

Alumen dracenisatum.

Alumen dum sanguine Dracenia.

Rp. Aluminis 10,0

Sanguinis Draconis 5,0, M. f. pulvia aubiliis. Acqueserlich bei Blutungen.

Alumen kinosatum.
Alumen cum Kino
Rp. Aluminis pulverati 10,0
Kino pulverati 5,0

M. f. pulvis subtilia. Acusserlich bei ittutungen.

Aqua aluminosa composita. Injectio adatringena Parsuas. Eau de Bate.

Rp. Aluminis usti Zinci suifurici an 1,5 Aquae destillatae 100,0.

Acussoriich als Augenwanner, Einspritzung bei Leukorrhoe und Harmorrhagien.

Cataplasma aluminatum.
Cataplasma Aluminia seu aluminosum
ad decubitum.

Rp Aluminis palverati 4,0 Albumen ovorum duorum Spiritus camphorati 2,0,

Plat linimentum

Collutorium Aleminia.
Collutoire à l'aiun (Gail).
Rp. Aleminia 5,0
Mellis rosati 20,0.
Zum Finacin bei Aphthem.

Collyrium Aluminis.

Aqua ophthalmics aluminists.

Rp. Aluminis 1,9

Aquae Foeniculi 100,0.

Bei katarrballecher Conjunctivitis mehrmals täglich einzutsäufeln.

Collyrium Loches.

Rp. Zinci sulforiei
Aluminia BA 0,5
Tincturae Aloža Guttaa X
Spirius Vini (0,830) 2,0
Aquae Rosae 100,0.

Bei katarrhalischer Conjunctivitis mehrmals täglich einzuträufeln.

Gargariama adstringens.

Gargariama adstringens.

Ep. Infusi froum Rosas rabras 10,0: 250,0.

Aluminis 5,0

Mellis rosati 50,0.

Gargariama aluminatum.

Rp. Aluminis 10,0 Aquae 800,0 Mellis rosati 100,0.

Glyceriann Aluminia. Glyceria of Alum (U-St.). Rp. Glyceriai 75,0 Aluminia 10,0.

Injectio adstringens Kroosp.

Ep. Aluminia Acidi tannici aa 1,0 Vini rubri Aquae Rosse aa 100,0

Dieimai täglich einzuspritzen bei Entsündung der Harnebbre,

Alumen.				
Injectio Aluminia Recond,	Potto minimasa Golding-Bing			
Rp. Aluminis 15,-45,0	and the second s			
Aquae 1000,0	Rp. Atuminis 2,0 Extracti Conii 0,8			
Zu Einspritzungen in die Vagina.	Sirupi Rhoeados 15,0			
	Aquie Foeniculi 120,0.			
Lapis miraculosus.	Im Londoner Kinderhospital gegen Keachhanten			
Lapis medicamentosus Schore. Wunderstein, Wundstein,	sechastandlich 1 Kinder- bis Essittfel.			
Rp. Aluminia 100,0	Polio antidysenterica GRABHUYS.			
Ferri sulfurici 50,0	Rp. Aluminia			
Cupri sulfurici 25,0	Gummi ambigi			
Ammonil hydrochlorici 5,0,	Extracti Cascarillae AA 5,0			
Die gepuiverte Mischung wird im Purcellankessel	Aquae Chamomillae 150,0			
geschmolzen, auf einen Porcellanteller ausgegomen,	Sirupi Aurantil corticia, 40,0,			
nach dem Erkalten zerkleinert und in gut ge-	Zweisiündlich einen Esslöffel (gegen Ruhr).			
schlossenen Gefässen aufbewahrt.				
Laply styptions HESSELBACE.	Pulvis adstringens Orrotzen.			
Lapis vuinerarius liessenauca.	Rp. Aluminia 5,0			
Pulvis causticus Annos.	Morphial hydrochlorici 0,06 Saccharl albi 5,0,			
Rp. Lapidis mimeutosi 10,0				
Aeruginia 0,5,	M L p. divide in partes XV. Boi Blutspelen ständlich ein Pulver			
M. fist polvis aubulis				
	Pairis antisvilarius.			
Liquor conservatorius ad pelica.	Pulver gegen rischenden Fussschweiss.			
Rp. Gallarum continurum	Rp. Aluminia usti			
Alguninis A2 100,0	Acidi borici ha 10,0			
koche man mit Wasser sur Kolatur 1000,0 und	Annyli Tritici Talci vennti sa 10.0			
Mge blozu: Acidi carbollel 15,0	Olei Wintergreen gtt, 20.			
Epiritus (0,830) 50,0.	Ouer symmorgreen Erri so.			
Zum Bereiben und Bestreichen der Fleischseite	Pulvis pro pedibus (Helv.).			
der Felle auszustopfender Thiere.	Fusspulver der Schweizer Armes.			
Mixtura styptica PLENCE.	Rp. Aluminia 15,0			
The Address of the Control of the Co	Talci veneti 85,0.			
Rp. Aluminia 5,0	Pulvis caustiens Vidata			
Aquae Menthae piperitse 120,0 Theture Chrosnord 30,0	Rp. Aluminia usti 5,0			
and the same of th	Summitatum Sabinse plv, 15,0,			
\$-2standlich 4,-1, Esstatel bel Metrorchagie	Zum Bestreuch syphilitischer Vegetationen von			
and Rohr,	wildem Fleisch in Wunden.			
Pastill aluminati.	Pulvis causticus Valprac,			
Alaun-Pastillan.	Rp. Aluminis usul 20,0			
Ra. Almairia 5.6	Summitatum Sabinas piv. 10,0.			
Sectlard 100,0				
Tragacanthae 0,1	Pulvis dontifricias rabor.			
fiant cum mun giycerinata pastilli 100.	Rp. Rhizomatia Calami Rhizomatia Irbija Florentinas 52,50,0			
Pastilli scripari aluminati.	Lavese in globalls 20,0			
Rp. Aluminja	Aluminia usti 10,0			
Saccharl Luctia an 100,0	Olei Geranii gtt. 20			
Tengacanthae 0,1	Olei Menthae piperitae gtt. 15.			
Cant cum aqua pastilli 200 Für ha Liter Milch	Palvis serbloss Gairries.			
= 1-2 Pastillen. Nicht allzulange aufbewahren!	Rp. Aluminia			
Filalme adstringentes HUFELAND.	Boll Armenae 55 5,0			
Ep. Aleminia	Sanguinto Draconia 2,0			
Catecim AA 5,0	Ferri oxydatl fusui 7,5,			
Extractl Gentlapae q. s.	Schnupfpalver gegen Nasenbluten,			
Cant plining ponderis 0,12 Het chronischen Blut-	Palvis errhinus Voor,			
und Schleimfüssen dreistündlich 4 fillen.	Rp. Alumints 0,3			
Pitulne adstringented Recauter.	Extractl Ratabline			
Pilulae adstringentes Carcson.	Corriein Quereus aa 5,0,			
Rp. Catechn 10,0	Schnupfpulver zur Stärkung der Nasenschielmhaut.			
Aluminia 5,0	Polyle bacmostations externue.			
Opii 0,0	Rp. Aluminia			
Extract Gentlanae 7,5	Aluminis nati			
Bant pilulae 200. Bel chronischer Diarrhoe, Nacht-	Guumi arabici			
schweise, täglich drei- bie viermul 2 Pillen.	Colophonii AA partes,			
Pilulae aluminosas Hatterios.	Zum Bestreuen bintender Wunden.			
Pitoles alundes d'HELVETIDE (Gall.)	Pulvis styptions SECOA.			
Ep. Aluminia t0,0	Rp. Aluminia Sacchari albi			

Pulveris Ipecacumhae opiaci 0,6
Divide in Partes X.
Bei Bluthusten

Bel Bluthusten rweistundlich 1 Pulver.

Ep. Aluminis to,0 Sanguinis Draconis 5,0

Mellis q. s. ifant pilulas 100 consperg, sanguine Draconis.

#### Saccharum aluminatum.

Rp. Aluminia
Sacchari & partes
Paretur ex tempore!

Unter dem Namen Alumen saccharatum war vor Zeiten ein Früparat in Pastillenform gebrüuchlich, welches aus 25 Alaun, 20 Rielweiss, 10 Zinksulfat, 50 Zucker, einem Elweiss und Essig bestand und zu Augenwässern und Cosmeticis gebraucht wurde.

#### Serum Lactis aluminatum (Erginzh.).

Alaun-Molken.

Rp. Lactis vaccini 1000,0 Aluminia 10.0.

Man erhitzt die Milch mit dem Alaun sum Autkochen, kollet die Molken ab und filtrirt die Kolatur.

#### Specificum pharyngicum Zonki.

Rp. Aluminis
Tartari depurati
Kalii ultrici
Natrii accdci 55 10,0.

In 1 Liter Wasser gelöst zum Gurgeln als Prophylacticum gegen Diphtherie.

#### Unguestum antihaemorrholdsle

SUNDELIK.

Bp. Aluminis pulverati 2,0 Butgri recentis insulsi 25,0 Glycerini 2,0 Aquae Rosae 1,0,

Zum Bestreichen fliessender Hamorrholdniknoten.

#### Unguestum contra persiones fiver.

Rp. Aluminis pulverati 10,0 Camphorae Oph puri 55 2,0 Raisand Peraviani 8,0 Ungcenti Plumbi 80,0,

Zum Einrelben der erfrorenen Stellen.

#### Yel, Collyrium stypticum,

Ep. Aluminia 20,0 Tincturae Opti crocatee 2,0 Aquee 980,0,

M. D. S. Augenwaser für Pferde (bei grandbær Entzündung der Conjunctiva).

#### Vet. Lapla medicamentoana ferratus. Gelber Hellstein.

Rp. 1. Aluminis unti in fruntia 100,0 2. Liquoris Ferri sesquichierati 3. Spiritus (00 Proc.) an 20,0,

Mun besprengt 1 mit der blischung von 2 und 2 und lässt an der Luft trocknen.

S. Ein Wallnuss-grosses Stück wird zerdrückt, mis einem Viertel-Liter Wasser geschüttelt und mit der Flüssigkeit Wunden und wonde Hautstellen bestrichen.

#### Vet. Lapls stypticus camphoratus.

Bp. Aluminis 100,0 Perri sulturici crudi 50,0 Cupri sulturici crudi 25,0,

Man schmilkt das Pulvergentisch, mischt darunter: Camphorae

Aluminis ustl 42 2,0 und glesst auf Porcellanteller aus. Zum Einstrucen oder, in Wasser gelöst, zu Einspritzungen, bei Huftreba.

Vet. Pate canatique PLASSE. (Gall.). Actz-Pasta.

Rp. Aluminis usti pulv, 100 Acidi sulfurici cone, 9, ut fiat pasta.

#### Yet. Pulvia antidiarzhoïens.

Rp. Aluminis pulv.
Corticis Quercus pulv. AA 25,0.
Mit einer Flasche Leiusamen - Abbochung für ein

#### Vet. Pulvis countipans,

Rind mit Ruhr.

Rp. Aluminis unti 5,0 Radicis Tormentillae 10,0 Corticis Quercus 15,0 Radicis Liquiritiae 20,0.

Drei- bis vierstündlich einen Theefolfel voll (bei Diarrhoe der Schweine).

#### Vet. Pulvis stypticus vulnerarius.

Rp. Aluminis ustl 20,0 Corticis Quereus 50,0.

Zum Einstreuen in profuse elterude und stinkende Wunden und Geschwüre,

#### Yet. Hellwasser bet Klauensouche.

Rp. Acidi muriatici gradi 100,0 Aluminia 30,0 Acidi carbolici 5,0 Aquae communia 5 Litras.

Zum Baden, Waschen und Beptoseln der kranken Kinuenstellen,

Alnunstifte zum Aetzen. Werden erhalten durch Abschleifen ausgesucht schöner, grosser Alaunkrystalle oder durch Formen von Alaunpulver mit Bindemitteln.

Anosmin-Fusspulver des Dr. Oscar Bernar in Wien, Mittel gegen Fussschweiss: 60 g Alaunpulver, 3 g Maismehl, inkl. Schachtel = 4 Mark (Hager).

Antisudin. Mittel gegen Fussschweiss von A. Mandowski in Annaberg bei Oder-

berg i/Schl. 250 g Alaunpulver = 2 Mark (HAORB),

Dermasot von Apotheker Bartschinger in Baden (Schweiz), Fussschweissmittel: Aluminiumacetat 7,5 g, Wasser 120,0 g, Buttersäureäther 2 Tropfen, mit Rosanilin schwach roth gefürht. Preis 2 Mark (Waber).

EBERMANN'S Mundwasser. Corticis Aurantii 100,0, Corticis Cinnamomi 50,0, Caryophyllorum 20,0, Fructuum Anisi stellati 60, Foliorum Salviae 50,0, Benzoës 35, Coccionellae 20, Aluminis 20,0, Olei Menthae piperitae 10,0, Olei Anisi 3,0, Spiritus (70 Vol.-Proc.) 1000,0.

Mykothanaton von VILAIS & Co. in Berlin. Zur Vertreibung von Holz-, Hausund Mauerschwamm, auch Prophylacticum dagegen. Farblose Flüssigkeit, Mischung aus Alaun, Kochsalz, Schwefelsäure und Eisen. 1 Liter = 1,5 Mark (Hager).

Putzpulver für Silbersachen. Alaunpulver, Weinstein, geschlämmte Kreide je

gleiche Theile.

Thomas Brandwundenwasser. Aluminis 2,0, Aquae destillatae 100,0, Mixturae oleoso-balsamicae 1,0.

Alumina. 239

Willie'sche Lösung. Aluminis 7,5, Boroglycerini 30,0, Glycerini 70,0.

Wiener Backpulver von Karl Langs in Berlin; Alaun 40,0, Natriumbikarbonst 25,0, Kartoffelsfärke 35,0. Auf 1 kg Mehl = 40 g (Anal. B. Fischen).

Wasserdichtmachen von Wollgeweben. Man zicht die Stoffe erst zweimal durch eine 70° C. warme Oelsäureseifenlösung (aus 200 g Oelsäureseife und 13 Liter Wasser), und hierauf zweimal durch eine ebenso warme Alaunlösung (aus 200 g Alaun und 15 Liter Wasser).

## Alumina.

Alumina. Aluminiumoxyd. Alaunerde. Thonerde. Alao,. Mol.-Gew. = 102. I. Alumina. Alumina hydrata (Erganzb. Helv.). Alumini Hydras (U-St.). Aluminiumhydroxyd. Aluminiumhydrat. Thonerdehydrat. Argilla pura een hydrata. Terra argillaces pura. Hydrate d'alumine. Aluminium Hydrate. Al. (OH),. Mol.-Gew. = 156.

Darstellung. In eine filtrirte Lösung von 10 Th. Alaun in 100 Th. Wasser giesst man unter Umrühren eine Mischung von 11 Th. Ammoniakilüssigkeit mit 100 Th. Wasser. Die Flüssigkeit muss nach Beendigung der Fällung deutlich alkalisch reagiren, sonst muss noch Ammoniakflüssigkeit zugegeben werden. - Der entstandene Niederschlag wird mit warmem Wasser so lange gewaschen, bis das mit etwas Salpetersaure angesauerte Piltrat durch Baryumchlorid nicht mehr getrübt wird, alsdann auf einem leinenen Kolatorium gesammelt, stark ausgepresst, bei 100° C. getrocknet und zerrieben (Ergänzb.).

U-St. lässt eine Lösung von 100 Th. Alaun in 1000 Th. Wasser mit einer Lösung von 100 Th. kryst. Natriumkarbonat in 1000 Th. Wasser fällen und den ausgewaschenen und ausgepressten Niederschlag bei einer 40° C. nicht übersteigenden Temperatur trocknen.

Eigenschaften. Weisses, specifisch-leichtes, amorphes, Inftbeständiges Pulver, ohne Geruch und Geschmack, an der Zunge anhaftend. Unlöslich in Wasser und Weingoist, löslich in verdünnten Säuren, sowie in Kali- oder in Natronlauge. Die Lösung in Kali- oder in Natronlauge wird durch Zusatz von überschüssigem Ammoniumehlerid in der Wärme gallertartig gefällt. - 100 Th. geben bei heller Rothgluth (vor dem Gebläse) 34,6 Proc. Wasser ab und hinterlassen 65,4 Proc. wasserfreie Thonerde Al<sub>2</sub>O<sub>8</sub>. (Nach Ergänzb, sollen nur 58 Proc. Glührückstand hinterbleiben; es ist also ein Präparat mit 90 Proc. Al<sub>4</sub>(OH), und 10 Proc. bygroskopischer Feuchtigkeit augelassen). - Nach dem Befeuchten mit Kobaltnitratiösung färbt es sich beim Erhitzen in der ausseren Löthrohrflamme blau.

Prüfung. 1) Man kocht 1 g des Präparates mit 30 ccm Wasser. Das Filtrat muss neutral sein und darf nur einen minimalen Verdampfungsrückstand hinterlassen. 2) In 30 Th. verdüngter Salzsäure muss es sich klar auflösen. Diese Lösung darf durch Kaliumterrocyanid nicht sofort gebläut (Eisen), noch durch Baryumchlorid sofort getrübt werden (Schwefelsaure). 3) Es löse sich in 10 Th. Natronlauge; diese Lösung darf durch Schwefelwasserstoffwasser nicht verändert werden (Metalle, z. B. Zink), 4) Beim Befenchten mit Silbernitratlösung oder Quecksilberchloridlösung muss es ungefärbt bleiben (Magnesiumoxyd).

Anwendung. Auf serernirenden Wundflächen wirkt es, ausserlich angewendet, austrocknend; daher als Streupulver bei nässenden Exanthemen und stark secernirenden Geschwürsflächen. Innerlich neutralisirt es die Magensaure und wirkt alsdann wie ein Thonerdesalz adstringirend und stopfend. In Gaben von 0,1-0,2-0,5-1,0 als Antacidum bei Diarrhoen, z. B. Cholera infantum, auch bei Cholera asiatica. - Thonerdehydrat hat die Eigenschaft, durch Flächenanziehung viele Substanzen, z. B. Farbstoffe, auf sich niederzuschlagen, daher dient es als Klärmittel und zur Herstellung von Farblacken.

Löwiu's Patent-Thonerde. Ein feuchtes gallertartiges Thonerdehydrat mit etwa 10 Proc. Aluminiumhydrat, bisweilen kleine Mengen Aetznatron oder Kalkhydrat, oder die Karbonate dieser enthaltend. Sie wird dargestellt durch Fällung von Aluminium-Natrium-oxyd Al<sub>2</sub>(ONa), mittels Aetzkalkes, Auflösen des Aluminium-Calciumoxyds Al<sub>2</sub>O<sub>6</sub>Ca, in Salzsäure und Fällung dieser Lösung mit Aluminium-Calciumoxyd unter Ausschluss von

Alumina, 240

Warme. - Aufzubewahren in gut geschlossenen Gefassen an einem kählen Orte. Nach Nation. Antzenewahren in gut geschlossenen Gelassen in einem kählen Orte. Nach längerer Aufbewahrung geht sie in krystalliuischen Zustand fiber, wobei sie kreidiges Aussehen unnimmt. Anwendung als Klärmittel, z. B. bei der Reinigung des Honigs. Nicht verwendbar bei sauren oder gefärbten Flüssigkeiten, z. B. Fruchtsäften. Aeusserlich als aufsaugendes Mittel zur Bereitung von Umschlägen. Technisch zur Beseitigung von Fettflecken, ferner in Verbindung mit Kalkhydrat oder Wasserglas zur Bereitung von Kitten. Bezugsquelle: Chem. Fabrik Goldbechmarden in Schlosien.

Liquor Aluminae alkalinus. Liquor antiarthriticus Tuencs. Tuencs's Waschungen gegen Gicht und Podagra. Sind Auflösungen von Thonerdehydrat in Kalilauge. Tuenck unterscheidet je nach der Stärke der von ihm verwendeten Kalilauge

& Sorten:

I bereitet mit Kalilauge vom sp. G. 1,015 IV bereitet mit Kalilauge vom sp. G. 1,065 V " " " " " " 1,077 VI " " " " 1,094 II " " " " 1,031 III " " " " 1,048

Man bereitet diese Liquores durch mehrtägiges Digeriren der vorgeschriebenen Kalilauge mit einem Ueberschuss von Thonerdehydrat (Alumina bydrata s. oben), so dass also keine freie Kalilauge, sondern vielmehr eine Lösung von Aluminium-Kaliumoxyd

vorbanden ist.

In 2 kg der alkalischen Thonerdelösung, deren Stärke vom Arzte vorgeschrieben ist, löst man 30 g arabisches Gummi. Andererseits bereitet man eine Emulsion aus einem halben Eidotter, 40 g weissem Sirop, 40 g kone. wässeriger Seifenlösung (oder 20 g Sapo medicatus plv.), 40 g Lärchenterpentin, 20 g Olivenöl und setzt dieser Emulsion nach und nach die alkalische Thonerdelösung unter Umrühren zu, worauf man noch 50 g gesättigten Kampherspiritus (mit 80 proc. Weingeist bereitet) zufügt. Mit der erwarmten Flassigkeit wird der ganze Körper eingerieben.

Pulvis anticholerious Americanus. Amerikanisches Choterapulver. Hp. Aluminae hydratae 1,2 Opil puly. Macbilla Gummi Arabici Ma 0,0. Tales doses quinque. Berm Choleraanfail sthudlich ein Pulver.

Yet. Pulvis contra baematuresia. Rp Natril blearboniei 200,0 Aluminia crudi palv. 100,0, Bel Blutharnen der Rinder und Schafe, Ein Rind: 2stindlich 1/4 Essiöffel in 1/4 1 Wasser. Ein Schaf: 2stündlich 1/4 Theoloffel mit 1/4 1

II. Bolus alba (Austr. Germ. Helv.). Argilla. Weisser Thon. Bol blanc. White bole. Ein natürlich vorkommendes, wasserhaltiges Thonerdesilikat (Thon), welches etwa 40-45 Proc. Kieselsituro, 30-35 Proc. Wasser, im ungoreinigten Zustande auch etwas Calciumkarbonat und Sand enthält. Den für den pharm, Gebrauch bestimmten Bolus reinigt man vom Kalk durch Ausziehen mit 5 proc. Salzsäure und vom Saude durch einen Schlämmprocess. Der gewaschene und geschlämmte Bolus wird gesammelt, in grössere Stücke geformt, an der Luft einem Austrocknungsprocess unterworfen, schliesslich gepulvert. Früher brachte man ihn in die Form von Kugeln, welchen man ein Siegel aufdrückte. In dieser Form wurde er . Terra sigillata" genannt.

Erdige, undurchsichtige, zerreibliche Masse, welche befauchtet etwas zähe wird, in Wasser allmählich zerfällt, aber darin unlöslich ist. Soll mit Salzsäure übergoesen wenig oder gar nicht aufbrausen (Calciumkarbonat), beim Abschlämmen mit Wasser keinen Sand

hinterlassen. Beim Erhitzen im Glasrohre verliert Bolus Wasser,

Anwendung. Acusserlich als austrocknendes Mittel bei nässenden Wunden Innerlich als Konstituens für Pillen mit leicht zersetzlichen Substanzen, wie Silbernitrat, Kaliumpermanganat, Technisch zum Entfernen von Fettflecken aus Holz und Geweben, zur Bereitung einiger Kitte, zum Beschlagen von Retorten.

Pasta Boli albae, Bolus-Pasta, ist Bolus alba mit Glycerin zur Pasta angerührt. An Stelle von Glycerin wird bisweilen auch Leinöl angewendet.

Das Beschlagen einer Retorte geschicht, indem man diese bis etwa gegen die Mitte des Schnabels an der änsseren Wandung mit einem frischbereiteten, sehr dünnen Brei aus Kreide und Wasserglas dünn überzieht. Wenn dieser Ueberzug an einem heissen Orte vollständig erhärtet ist und sich beim vorsichtigen Bereiben mit einem Tuche an keiner Stelle eine Abblätterung einstellt, werden noch 3-4 Ueberzüge gemacht mit einer Mischung aus: Wasserglas, Bolus (Thon) und etwas Kreide, und zwar wird je der folgende Ueberzug erst dann aufgetragen, wenn der vorhergehende vollständig erhärtet ist. -Solche beschlagene Retorten lassen sich über freiem Feuer erhitzen, sind auch sonst widerstandsfähig. - Blättert der erste Ueberzug an einigen Stellen ab, so muss man diese mit Alumina. 241

Kreide trocken reiben und ausbessern. Kitte zum Dichten von Destillir- und Gasentwickelungsapparaten, a) plastischer Thon; b) Mischung von 3 Th. gepulvertem Thon und 1 Th. Getreidemehl, mit Wasser angerührt. An Stelle von Bolus kann für alle genannten Zwecke Kaolin angewendet werden.

III. Terra porcelianea. Argilla porcellanea. Porcellanerde. Porcellanthou. Kaolin. Argille. China-Clay. Verwitterungsprodukt des Feldspathes, im wesentlichen aus Aluminiumsilikat bestehend. Die zum pharm. Gebrauche bestimmte Sorte wird
durch Ausziehen mit 5 proc. Salzsäure vom Kalk und durch Schlämmen mit Wasser vom
beigemengten Sande befreit. — Weisse erdige Masse oder ein weisses Pulver, welches wie
Bolus zu prüfen ist. S. S. 240.

Anwendung. Aeusserlich als austrocknendes Mittel; innerlich als Konstitueus für Pillen. Technisch zum Klären von Wein, Bier, Honig, Zuckersäften. Auf 1 Liter Flüssigkeit wendet man 5-10 g Porcellanerde an, welche mit kleinen Mengen der zu klärenden Flüssigkeit fein angerieben sind. Man schüttelt während eines Tages hänfig um, lässt alsdann absetzen und filtrirt die geklärte Flüssigkeit vom Bodensatze ab. Grosse Mengen als Füllstoff für Papiermasse. Porcellanerde kann in allen Füllen den "weissen Bolus" (s. vorher) ersetzen.

IV. Bolus Armena. Bolus orientalis. Argilla ferruginea rubra. Terra Lemnia. Lemnische Siegelerde. Armenischer Bolus. Bol d'Arménie (Gall.). Argille ocreuse. Armenia bol. Ein natürlich vorkommendes, Eisenoxyd enthaltendes Thonordesilikat, welches auch an einigen Stellen in Deutschland gegraben wird. Der rothe Bolus kommt in lebhaft rothen, derben, zusammenhängenden Massen vor. Er ist matt oder nur schwach schimmernd, im Bruche muschelig und undurchsichtig. Beim Ritzen mit einem harten Körper nimut er fettartigen Glanz an. Er ist fettig anzufühlen und bleibt an der fouchten Zunge hängen, er lässt sich leicht schaben und zerreiben. In Wasser zerspringt er mit Knistern in kleine Stücke und zerfällt allmählich zu einer brei-artigen Masse. Auch im Munde zergeht er leicht. Spec. Gew. 1,9—2,0.

In den Handel kommt er in natürlichen Stücken, aber auch geschlämmt als Pulver oder in Trochisken-Form. Letztere waren früher gewöhnlich mit irgend einem Stempel versehen (Terra sigillata rubra). Die pharmaceutische Sorte ist die geschlämmte (Bolus Armena praeparata); sie darf beim Uebergiessen mit verdünnter Salzsäure nicht aufbrausen.

Anwendung. Als Arzaei kaum noch angewendet; man setzt ihn Pulvern und Pillen als fürbenden Bestandtheil zu, benutzt ihn auch zum Konspergiren von Pillen. Früher diente er äusserlich als Exsiecans, innerlich und äusserlich als Hämestatieum und Adstringens.

Pilules arménicanes Consur.

Bols d' Arménie de Charles Albert.

Rp. Ralsami Copaïve avaporati 52,0
Magnesiae tistae 2,0
Cubebatum
Boli Armenae 53 10,0
ffant pilulae ponderis 0,4 g.

Emplatre Céroène (Gall.) Emplastrum Ceroneum. Rp. 1. Picis Burgundicas 400,0

2. Picis nigras
3. Cerae finance 55 100,0
4. Sebi ovilis 50,0
5. Boll Armonse 100,0

6. Myrrhan 7. Olibani 8. Minii

Minii ha 20,0.
 Septembert und in die halb erkaltein Mischung aus 1—4 eingesicht. Wird wie unser "Oxycroceum-Pflaster" gebraucht.

Bolus Armena artificialis. Argilia martiata, Alumina ferrata, Eine wässerige Lösung von 10 Th. Alam und 3,3 Th. kryst. Ferrosulfat wird mit einer Lösung von 14 Th. kryst. Natrimkarbonat gefällt. Der entstandene Niederschlag wird bis zum fast völligen Verschwinden der Schwefelsäure gewaschen und bei lauer Wärme getrocknet. Obsoletes Arzneimittel, früher gegen Durchfall und Bleichsucht verwendet; Dosis 0,5—1,5 dreimal täglich.

Boins rubra. Rother Bolus. Ist dem armenischen Bolus übnlich, aber sandiger und meist etwas dunkler an Farbe. Kommt ebeuso wie der weisse Bolus geschlümmt (in cylindrischen Stücken) in den Verkehr. Man benutzt ihn für Kitte, auch als Bestand-

theil von Vieh-Arzneipulvern.

242 Alumina.

V. Rubrica fabrilis seu factitia. Creta rubra. Rothe Kreide. Röthel. Eine dem rothen Bolus ähnliche Erde, und zwar Eisenexyd enthaltender Thouschiefer, in 1—2 fingerlange, verschieden dicke Stücke geformt. Spec. Gew. 3,1—3,8. Wird bisweilen von Bauhandwerkern verlangt, welche sie zum Schreiben auf Holz und Mauerwerk gebrauchen; lediglich Handverkaufsartikel.

VI. Medulla saxorum. Steinmark. Ein natürliches Thonerdesilikat von weisslicher, gelblicher, röthlicker, bräunlicher Farbe. Undurchsichtig, auf dem Bruche erdig, feinkörnig, zart, der feuchten Zunge anhaftend. Spec. Gew. 2,2—2,5. Wird als Pulver vornithig gehalten und besonders als Pulzmittel für Metallgeräthe verlangt. Für diesen Zweck sollte lediglich die geschlämmte Sorte abgegeben werden.

Früher wurde es arzneilich verwendet; die bläuliche, aus Sachsen kommende Sorte,

zu Sympathie-Kuren verwendet, hatte den Namen "Wundererde, Terra miraculosa".

VII. Lapis Smiridis. Smirgel. Schmirgel. Eine Varietät des Korunds. Wird nur an wenigen Stellen auf der Erde gebrochen, z. B. am Kap Emeri auf Naxos, zu Nikoria auf Samos, in Spanien, Portugal, bei Schwarzenberg in Sachsen. Ist ein Thonerdesdikat von solcher Härte, dass es nur dem Diamant nachsteht; meist dunkelbläulich und grankantendurchscheinend. Kommt als Pulver von verschiedener Feinheit aus den Schmirgelwerken in den Handel und wird von Bildhauern, Metallarbeitern und Glasschleifern etc. gebraucht. No. 0 ist gröbster Schmirgel in kleinen braunen Körnern, No. 9 grober, No. 10 mittler, No. 11 feiner, No. 12 feinster Schmirgel. Da er vielfach verfälseht wird, 50 muss man ihn aus zuverlässigen Drogen-Handlungen beziehen.

Schmirgelpapier wird durch Aufsieben von Schmirgelpalver auf mit Leim frisch bestrichenes Papier, Schmirgelleinen in gleicher Weise mit Benutzung von Shirting dargestellt. Von beiden giebt es zahlreiche, dem Korn des Pulvers entsprechende Nummern.

Pasta für Streichriemen. Lapis Smiridis geschlämmt No. 12, Graphites (Plum-

bago) aa 30,0, Polir-Roth (Risenoxyd) 15,0, Sebi, Cerae flavae aa 30,0.

Erkennung und Bestimmung. Man erkennt die Thonerde in Lösungen (also die Aluminium-Salze in Lösungen) an folgenden Reaktionen: 1) Natriumkarbonat fällt aus Thonerdesalzlösungen unter Entweichen von Kohlensäure — Ammoniak und Ammoniumsulfid fällen ohne Entweichen von Kohlensäure — farbloses, gelatinöses Aluminiumhydroxyd Al<sub>2</sub>(OH)<sub>6</sub>. Dieses ist unlöslich in Ammoniumehlorid, dagegen löslich in Kali- oder Natronlauge. Weinsäure, Citronensäure und andere nicht flüchtige organische Säuren verhindern, falls sie in erheblichen Mengen zugegen sind, die Ausfällung. 2) Natriumphosphat fällt voluminöses, weisses Aluminiumphosphat FO<sub>2</sub>Al + 4H<sub>2</sub>O. Dieses ist leicht löslich in Kali- oder Natronlauge (wird aber aus dieser Lösung durch Ammonsalze wieder gefällt), leicht löslich in Salzsäure oder Salpetersäure, nicht löslich in Essigsäure. 3) Kali- oder Natronlauge fällen bei vorsichtigem Zufügen zunüchst farbloses Aluminiumhydroxyd Al<sub>4</sub>(OH)<sub>6</sub>; der Niederschlag ist in einem Ueberschuss von Kali- oder Natronlauge löslich, wird aber durch Zusatz von Ammoniaksalzen wieder hervorgerufen. 4) Glüht man Thonerde oder eine Verbindung derselben auf Kohle vor dem Löthrohr, befeuchtet alsdann mit etwas Kobaltnitratlösung und glüht wieder, so erhält man eine ungeschmolzene, himmelblaue Masse.

Man bestimmt die Thonerde in der Regel, indem man sie als Aluminiumbydroxyd

fallt und dieses durch Glüben in Aluminiumoxyd überführt:

Man versetzt die heisse, mässig verdünnte Flüssigkeit mit Ammoniumehlorid, hierauf mit Ammoniak in mässigem Ueberschusse, erhitzt zum Sieden und erwärmt so lange, bis die Flüssigkeit kaum noch nach Ammoniak riecht. (Nicht länger!) Man filtrirt ab, wäscht mit heissem Wasser (nicht zu kleine Filter!) erst durch Dekanthiren, dann auf dem Filter aus, trocknet gut aus und glüht im bedeckten Platintiegel zuerst über gewöhnlichem Brenner, schliesslich 10 Minuten über dem Gebläse. Was man wägt, ist Aluminiumoxyd Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>. Multiplicirt man diesee mit 0,5294, so erhilt man die diesem entsprechende Menge von metallischem Aluminium. — Enthält die Lösung nicht flüchtige Sulze, so können kleine Mengen derselben in dem Niederschlage verbleiben. Man lösi in diesem Falle den ausgewaschenen Niederschlag (ohne zu glüben) nochmals in Salzsäure, fällt nochmals mit Ammoniak, wäscht aus, trocknet und glübt wie eben angegeben.

Enthält die Substanz flüchtige organische Säuren, so beseitigt man diese zunächst durch Abrauchen mit kone. Schweielsäure. Sind nicht flüchtige organische Säuren zugegen, so schmilzt man die Substanz mit Kalium-Natriumkarbonat und etwas Salpeter, oder man zerstört die Säuren durch Erhitzen mit kone. Schweielsäure nach dem Kerldart.

schen Verfahren.

In Säuren nicht lösliche Thonerde-Verbindungen (Silikate) schliesst man durch Schmelzen mit Kalium-Natriumkarbonat auf. Die Lösung der Schmelze wird mit Salzsäure übersättigt, die Kieselsäure durch wiederholtes Eintrocknen mit Salzsäure in unlösliche Form gebracht und aus dem Filtrat die Thonerde durch Ammoniak gefüllt. — Man kann die Kieselsäure aus den Thonerdesilikaten auch durch Eindampfen der Substanz mit Flusssäure im Platingefässe verflüchtigen, das hinterbliebene Aluminiumfluorid durch Erwärmen mit konc. Schwefelsäure in das Sulfat überführen und dessen Lösung wie oben mit Ammoniak fällen.

## Aluminii Salia varia.

l. Aluminium boricum. Aluminiumborat.  $Al_2(B_1O_2)_2$ . Mol. Gew. = 522. 115 Th. kryst. Borax werden in wässriger Lösung mit einer Auflösung von 67 Th. kryst.

Aluminimusulfat gefüllt, der entstehende Niederschlag wird eben bis zum Versehwinden der Schwefelsäure-Reaktion gewaschen, alsdann getrocknet.

II. Aluminium boro-formicicum. Bor-ameisensaures Alaminium,

Darstellung. In ein Gemisch von 2 Th. Ameisensäure und 1 Th. Borsäure sowie 6-7 Th. Wasser trägt man unter Erwärmen soviel frisch gefälltes und gut ausgewaschenes Aluminiumbydroxyd ein, als in der Wärme gelöst wird. Man lässt absetzen, filtrirt und bringt die Lösung durch Abdampfen zur Krystallisation.

Perlmutterglänzende, in Wasser und in Alkohol lösliche Schuppen; die wässerige Lösung reagirt sauer, schmeckt süsslich adstringirend, coagulirt Eiweiss nicht und wird durch Alkali nicht gefällt. Zusammensetzung Al<sub>2</sub>O<sub>2</sub> 33,5; H<sub>2</sub>CO<sub>2</sub> 14,9; BO<sub>5</sub>H<sub>8</sub> 19,68; H<sub>8</sub>O 31,92 entsprechend etwa der Formel Al<sub>2</sub>O<sub>2</sub>BO<sub>3</sub>H<sub>6</sub>H<sub>2</sub>CO<sub>2</sub>+5H<sub>3</sub>O. Die 10proc. Lösung hat das spec. Gewicht 1,064, die 20proc. = 1,110. Als Desinficiens zur Behandlung von Kehlkopfkrankheiten.

- Ill. Aluminium boro-formicicum ammoniatum. Eine wässerige Lösung des vorstehenden Salzes wird mit Ammoniak übersättigt und die klare Flüssigkeit eingedunstet. Konnte noch nicht krystallisirt erhalten werden.
- IV. Aluminium borico-tannicum. Bor-Gerbsaures Aluminium D.R.P. 77315. Cutal. Eine Lösung von 1 Th. Gerbsaure und 4 Th. krystall. Borax in 80 Th. Wasser wird unter Umrühren in eine Auflösung von 8 Th. kryst. Aluminiumsulfat in 12 Th. Wasser eingetragen. Der entstehende Niederschlag wird gewaschen, bei niedriger Temperatur auf Bisquit-Porcellan getrocknet und gepulvert. Hellbraunes, in Wasser unlösliches Pulver.
- V. Aluminium borico-tartaricum. Bor-Weinsaures Aluminium D.R.P. 77315.

  Boral. 1 Th. Aluminiumborat (s. vorher), 1 Th. Weinsaure und 9 Th. Wasser werden im Dampfbade bis zur Auflösung erwärmt, und die filtrirte Lösung zur Trockne gebracht. Farbloses, krystallinisches, in Wasser leicht lösliches Salz.
- VI. Aluminium borico-tannico-tartaricum. 1 Th. Bor-gerbsaures Aluminium wird mit 1,2 Th. Weinsäure und 10 Th. Wasser bis zur Auflösung im Wasserbade erwärmt und die filtrirte Auflösung eingetrocknet.

VII. Gailalum. Aluminiumgallat. Basisch gallussaures Aluminium. Ala(OH)4 (C:1140a)a (?)

Man löst zunächst 67 Th. krystall. Aluminiumsulfut in 500 Th. Wasser, alsdann 29 Th. Natriumbikarbonat (eisenfrei) in 500 Th. Wasser in der Kälte auf, sättigt die Lösung mit 88 Th. Gallussäure theilweise ab und trügt die Aluminiumsalzlösung unter Umrühren in die Natrium-Gallatlösung ein. Der entstehende Niederschlag wird gewaschen, gesammelt und bei Lichtabschluss getrocknet.

Brünnliches, fast geschmackleses Pulver, wird von Ammoniak mit gelbbrauner, von Natronlauge mit röthlichbrauner Farbe gelöst. Salzsäure und verdünnte Schwefelsaure lösen es mit bräunlicher Färbung. Hinterlässt beim Verbreunen rund 22—23 g Aluminiumoxyd, welches nur schwach alkalisch reagiren darf. — Als Desinficiens bei Ozacna empfohlen.

VIII. Tannalum insolubile. Aluminiumtannat. Basisch gerbsaures Aluminium. Wird durch Fällen einer Aluminiumsulfatlösung durch eine Gerbsäurelösung ethalten, welche mit Ammoniak annähernd neutral gemacht ist. Al<sub>2</sub>(OH)<sub>4</sub> (C<sub>1.2</sub>H<sub>0</sub>O<sub>0</sub>)<sub>2</sub> + 10H<sub>2</sub>O (?)

Bräunliches Pulver, in Natronlauge beim Erwärmen mit brauner Farbe löslich, in

Wasser unlöslich. Als Adstringens bei chronischen Katarrhen der Athmungsorgane.

IX. Tannalum solubile. Aluminium tannico-tartaricum. Gerbsaures Aluminium.  $Al_0(C_4H_4O_6)$ ,  $(C_{14}H_6O_6)$ ,  $+6H_4O$  (!)

Wird durch Auflösen des Tannalum insolubile in Weinsäurelösung und Ver-

dampfen der Lösung erhalten. In Wasser löslich.

## Aluminium.

Aluminium. Aluminum. Al. Atom-Gew. = 27. (Amerikanische Abkürzungen: Aluum, Alium, Alim und Alm.)

Darstellung. Dieses Metall wird gegenwärtig in beträchtlichen Mengen durch elektrolytische Reduktion von Aluminiumoxyd bei Gegenwart von Kryolith als Flussmittel dargestellt. Zu Neuhausen in der Schweiz wird die Wasserkraft eines Theiles des Rheinfalls zum Betriebe elektrischer Dynamo-Maschinen verwerthet. Der erzeugte Strom dient vorzugsweise zur Herstellung von Aluminium. Als positive Elektrode dienan Bündel von Kohlestüben, als negative Elektrode geschmelzenes Aluminium, welches am Boden des bei der Reduktion benutzten Tiegels (Kohletiegel oder mit Kohleplatten gefütterter Eisentiegel liegt. Der Betrieb ist kontinuirlich; das erzeugte Aluminium wird sogleich in Barren ausgegossen.

Handelssorten. Man findet im Handel "Rein-Aluminium" mit 98—99,75 Proc. Al. und "Aluminium" mit 92—98 Proc. Al. Von der Reinheit abgesehen, kommt es in Form von Barren, Draht, Blech, Pulver, Spälmen im Handel vor.

Eigenschaften. Silberweisses, specifisch leichtes Metall, welches politurfähig ist und seinen Glanz an der Luft gut behält. Spec. Gewicht des gegessenen Aluminiums = 2,56, des gehämmerten = 2,67. Schm.-P. = 628° C. Es ist nur schwach magnetisch, dagegen leitet es die Elektricität vorzüglich. Durch schwaches Anätzen mit verdünnter Natronlauge und nachheriges Abspülen mit Salpeterslure kann es "mattirt" werden, doch arreicht man diesen Zweck noch schöner durch das Sandstrahlgebläss.

Wasser wirkt hei gewöhnlicher Temperatur und bei Siedehitze nur wenig auf Aluminium ein; kalte kone. Schwefelsäure und kalte verdünnte Schwefelsäure greifen es nur wenig an, dagegen lösen sie es beim Erwärmen. Salpetersäure wirkt sogar in ziemlicher Koncentration nur wenig ein. Salzsäure löst es leicht unter Wasserstoffentwickelung, ebenso Kali- und Natronlauge. Von Essigsäure wird es gleichfalls gelöst. Von Phenol (Acidum carbolicum liquefactum) wird es unter stürmischer Wasserstoffentwickelung gelöst.— Reibt man metallisches Aluminium mit etwas Quecksilberchlorid, -salfat oder einem ähnlichen Salze ein, so entsteht zunächst ein Aluminium-Amalgam, ans welchem infolge Oxydation durch den Luftssauerstoff Thonerde in haarförmigen Gebilden sich erhabt.

Anwendung. Aluminium findet als solches wegen seines niedrigen specifischen Gewichtes, ferner wegen seines schönen Ausschens und wegen seiner Unveränderlichkeit Verwendung zur Herstellung zahlreicher Gebrauchsgegenstände, Schmucksachen etc. Insbesondere besitzen einige Legirungen des Aluminiums werthvolle Eigenschaften. In der Chemie benutzt man es als Reduktionsmittel, namentlich um in alkalischer Lösung Salpetersäure in Ammoniak überzuführen.

Werthbestimmung. Das in der Pharmacie oder Chemie benutzte Aluminium soll mindestens 99 Proc. Al. enthalten. Daneben enthalt es als Verunreinigungen: Silicium, Eisen, Schwefel, Arsen. Man prüft wie folgt.

1) Silicium. Man übergiesst 2-4 g Schnitzel in einer Platinschale mit reiner kone. Natronlauge (e Natrio). Nach erfolgter Auflösung säuert man mit Salzsäure an, dampft zur Trockne, erhitzt zwei Stunden auf 150° C., nimmt mit salzsäurehaltigen Wasser auf und filtrirt die Kicselsäure ab, welche gewaschen, getrocknet und gegläht wird.

2) Eisen. Man löst 3 g Schnitzel in reiner Natronlauge auf, übersättigt die Lösung mit 2) Eisen. Han ibst og Schutzet i trint reiner verdenning att, it kaliumpermanganat bis zur bleibenden Röthung. 3) Aluminium. Man löst 2g Schutzel in reiner Natronlauge auf, füllt 200 ccm suf, lässt absetzen und entnimmt 50 ccm der klaren Lösung. Man erhitzt diese in einer Platinschale mit einem Ueberschuss von Ammoniumnitrat, filtrirt ab, löst den Niederschlag nochmals in Säure, fällt nochmals und zwar mit Ammoniak, trocknet, glüht und wägt osch. S. 242.

Die übrigen verunreinigenden Metalle findet man in den sauren bez. alkalischen

Filtraten von 1-3.

Aluminium-Stifte. Stifte aus reinem Aluminium kann man zum Schreiben bezw. Zeichnen auf Glas und Porcellan benutzen. Die Schrift ist metallglänzend weiss, anhaftend. Da die Stifte nur auf Glas, nicht aber auf natürlichen Edelsteinen z. B. den Diamanten schreiben, so lassen sich hierdurch Diamanten von werthlosen Imitationen unterscheiden.

Aluminium-Legirungen. 1) Aluminium + Kupfer. Die mehr als 80 Proc. Kupfer enthaltenden Legirungen heissen "Aluminium-Bronzen". Sie zeichnen sich durch Gussfähigkeit, Härte, Hämmerbarkeit, Politurfähigkeit und Widerstandsfähigkeit gegen chemische Einflüsse aus. a) 90 Cu + 10 Al hat die Farbe des bellen Goldes. b) 95 Cu + 5 Al hat die Farbe des rothen Goldes (rothe Karatirung). c) 98Cu + 2Al hat fest Kupferfarbe. Aluminium-Messing: Zick 33,3, Kupfer 63,4, Aluminium 3,3 ist durch Festigkeit und Elasticităt ausgezeichnet.

2) Aluminium + Silber. a) Besonders wichtig ist eine mit 96 Proc. Al. und 4 Proc. Ag. Sie ist hart wie Werksilber und sehr politurfähig. b) Tiers-argent, Drittel-Silber, aus 1 Th. Silber und 2 Th. Aluminium, wird zu Geräthschaften wie Werksilber

verwendet.

3) Aluminium + Gold. Zusatz von 1 Proc. Aluminium macht das Gold sehr hart, ohne seine Dehnbarkeit zu beeinträchtigen.

4) Aluminium + Zink. Zusatz von 2-3 Proc. Zink macht das Aluminium hart.

zugleich dehnbar und politurfähig.

5) Aluminium + Eisen. Eine Legirung von 75 Proc. Eisen mit 25 Proc. Aluminium ist silberweiss und ausserordentlich hart, nicht rostend. Kleine Procentsätze von Aluminium verleihen dem Stahl sehr werthvolle Eigenschaften.

Aluminium-Amalgam, wie solohes in chemischen Laboratorien als neutrales Reduktionsmittel angewendet wird, ist wie folgt zu bereiten: Entölte Aluminiumspähne werden mit Natronlauge his zu starker Wasserstoff-Entwickelung angeätzt, dann mit Wasser einmal abgespült. Auf das noch mit der schwachen Lauge benetzte Metall lässt man eine 0.5 proc. Mercurichleridlesung 1—2 Minuten laug einwirken. Diese gesammten Operationen wiederholt man - um den zunächst auftretenden schwarzen Schlamm zu entfernen -

wiederholt man — um den zunsichst auftretenden schwarzen Schlamm zu entfernen —
nochmals, spült nach einander schnell mit Wasser, Alkohol und Aether ab und bewahrt
unter leichtsiedendem Petroläther auf. Das Aluminium-Amalgam zersetzt schon bei gewöhnlicher Temperatur das Wasser sehr stürmisch.
Aluminium-Lothe. Das Löthen des Aluminiums bietet immer noch technische
Schwierigkeiten. Als Lothe werden angegeben: 1) Kupfer 56, Zink 46, Zinn 2. Mit
Borax zu lothen. 2) Aluminium 95, Kupfer 1, Zinn 4. 3) Aluminium 95, Kupfer 1,
Wismuth 2, Zink 1, Zins 1. 4) Aluminium 60, Kupfer 13, Wismuth 10, Antimon 15,
Zinn 2. 5) Zinn 97, Wismuth 1, Kupfer 2. 6) Cadmium 50, Zink 20, Zinn 30.

# Aluminium aceticum.

Aluminium aceticum. Thonerdeacetat. Essigsaure Thonerde. Verbindungen der Thonerde mit Essigsäure sind mehrere bekannt. Sie sind aber nur zum Theil in fester Form darstellbar, bez. pharmaceutisch wichtig.

I. Aluminium aceticum neutrale. Neutrales Thonerde-acetat Al,(CII,CO,). ist nur in wasseriger Auflösung bekannt, in fester Form ist diese Verbindung noch nicht dargestellt worden. Sie findet auch pharmacentisch nicht Verwendung.

II. Aluminium aceticum basicum. Aluminium subacetleum. Basisches Thonerdeacetat. 1/4-Essigsaure Thonerde. Al<sub>2</sub>(CH<sub>2</sub>CO<sub>2</sub>)<sub>4</sub>(OH)<sub>6</sub>. Acetate d'Alumine. Acetate of Aluminium.

Diese oder eine ähnliche Verbindung ist von Athenstädt nach einem von diesem nicht publicirten Verfahren dargestellt worden. Das Athenstädt'sche Präparat bildet weissliche, durchscheinende, krystallinische Krusten von kaum merklichem Geruche nach Essigsäure und schwach süsslich-salzigem, etwas schrumpfendem Geschmack. Frisch bereitet, löst es sich in kaltem Wasser zu einer klaren Flüssigkeit, kann daher als Ausgangsmaterial zur Herstellung von Liquor Aluminii acetici verwendet werden, doch büsst es nach einiger Zeit der Aufbewahrung an seiner Löslichkeit ein. Die Lösungen dieses Thonerde-%-Acetates sind die arzneilich verwendeten Aluminiumacetatlösungen.

Liquer Aluminis acetici (Germ.) Aluminium aceticum solutum (Austr. Helv.) Aluminium acetatlösung. Essigsaure Aluminium lösung. Thonerdeacetatlösung. Solution d'acétate d'Aluminium. Solution of Acetate of Aluminium. Die Austr. und Germ. geben genau die nämliche Vorschrift, wenn die Verbältnisse (wegen

der verschiedenen Stärke der Essigsäure) auch scheinbar abweichen.

	Austr.	Germ.	Helv. )
Aluminiumsulfut, kryst. Essigskure, verdünnt Wasser	300,0 540,0 (20,4 %) 620,0	300,0 360,0 (30 °/ <sub>0</sub> ) 800,0	222,0 200,0 480,0
A Residence of the second seco			

In diese Lösung wird allmühlich unter Umrühren eingetragen eine Anreibung von

Calciumkarbonat mit 180,0 130,0 100,0 Wasser 200,0 200,0 140,0

Austr. und Germ. lassen 24 Stunden lang unter bisweiligem Umrühren stehen, dann ohne Nachwaschen koliren und abpressen, schliesslich die Flüssigkeit filtriren. Helv. dagegen lässt nach 24 stündigem Stehen filtriren und das Filtrat durch Nachwaschen mit Wasser auf 1000 Th. bringen.

	SPITIONS	CARPERS.	ALC: U.S. Time
Spec, Gewicht	1,014-1,016	1,044-1,046	1.058
Gelalt an Aluminiumsubsectat	Balo	7,6-8 %	10%
Gebalt an Aluminiumoxyd	2,5-3,000	2,5-3,0 %	B,6-3,4 %

Bedingung für die Erzielung eines klaren Präparates ist der möglichste Ausschluss von Erwärmung bei der Darstellung und die Anwendung eines Aluminiumsulfates, welches

von verunreinigenden Salzen möglichst frei ist.

Eigenschaften. Farblose, klare oder opalisirende Flüssigkeit, schwach nach Essigsäure riechend. Beim Vermischen mit dem doppelten Volumen Weingeist darf wohl Opalisiren, nicht aber sofortige Fällung (Gips) antstehen. Schwefelwasserstoffwasser bewirke keine Fällung oder Färbung (Blei, Kupfer, Zink). Werden 10 g der Lösung mit 0,2 g Kaliumsulfut im Wasserbade erwärmt, so tritt Gelatiniren ein, beim Erkalten wird die Flüssigkeit wieder klar. — Beim Aufkochen im Reagensglase trübt sich die Lösung unter Bildung noch basischerer Aluminiumacetate. Auf bewahrung. An einem kühlen Orte in gut verschlossenen Gefässen. Glasstopfen werden leicht eingekittet.

Anwendung. Wirkt antiseptisch und adstringirend. Daber ausserlich zum Verbande schlecht eiternder Wunden (1:5-20 Aqua), bei Gonorrhoe und anderen Ausfüssen, bei Fussschweiss, als Mundwasser (1:30). Technisch zum Konserviren von Leichentheilen, ein rohes Präparat als Beize beim Färben und zum Wasserdichtmachen der Gewebe. Innerlich nur selten und dann in Dosen von 5-10 Tropfen mehrmals täglich, am besten in Sirap.

Liquer Aluminii acetici crudus [Burow]. Liquer Burowii. Rohe Aluminiumacetatlösung. 95 Th. Kali-Alaun werden in 700 Th. Wasser gelöst. In die völlig

<sup>1)</sup> In der Helv, findet sich hier augenscheinlich ein störender Druckfehler. Es sind 300 g Essigsäure vorgeschrieben, während augenscheinlich verdünnte Essigsäure von 30 Proc. gemeint ist

erkaltete Lösung trägt man unter Umrühren 154 Th. feingepulvertes, rohes Bleiacetat ein. Die Mischung wird unter hänfigem Umrühren an einen möglichst kühlen Ort gestellt and nach dem Absetzen filtrirt. Man leitet in das Filtrat Schwefelwasserstoff, filtrirt und lasst die Lösung an einem kühlen Orte in flachen Schalen stehen, bis sich der Geruch nach Schwefelwasserstoff verloren hat. (Erganzb.)

Klare farblose Flüssigkeit, in 100 Th. etwa 5 Th. Alaminiumacetat neben Kaliumacetat enthaltend. Mit der fünffischen Raummenge Wasser verdünnt, werde sie durch Schwefelwasserstoff nicht verändert (Blei). - 10 g sollen nach Fällung mit Ammoniak

etwa 0,125 g Aluminiumoxyd geben.

Anwendung. Zum äusserlichen Gebranche wie diejenige des inneren Präparates (s. vorher) namentlich auch in der Thierarzueikunde. Man hüte sich bleihaltige Präparate abzugeben!

Collulorium adstringens. Scholblers Mundwasser. Bp. Aluminii sulfurici 10,0 12,5 Natril sectici Aquae destillates 150,0 lasse man unter öfterem Umschätteln If Stunden lang stehen. Aladann füge man blung Spiritum 50,0 Olei Menthae piperitae Olei Salvine Al gtt. 2. Man mische gut durch, lasse eine Nacht an einem khhlen Orte absetzen, filtrire und mische hinsu Aquae destillatae 100,0. 8. Einen Emiliffel voll auf 1 Gins Wasser sum

Ausspülen des Mundes. Unguestum Aluminii acetici. Rp. Liquoria Aluminii acctici 40,0 Adiple Lanne 20,0 Unguenti cerei 10,0

Collemplastrum Atuminti acetici. Besigeaure Thouserde - Kautachakpfinator (Distession).

Bp. Kautschukpfinsterkörper 800,0 Ethisomatis fridis pulv. 85,0 Sandamela 20,0 Abuniali acetici 17,0 Olel resinue 35,0 Authoria 150.0.

Bereitung wie Collemplantrum adhaesivum,

Injectio adstringens. REEGE. Rp. Plumbi acetici 55 1:0 Aluminia

Aquae destilistae 180,0, Bei Gonorrhoe und anderen entzündlichen Ausflassen. Die Lösung wird sowohl filtrirt wie undiliziet verwendet.

Ein dem Liquor Alaminii acetici (Austr. und Germ.) gleichwerthiges Praparat erhalt man ex tempore wie folgt: Aluminii subacetici (Athenstäder) 150,0 Aquae destillatae 810,0 Acidi acetici dilati (30 Proc.) 40,0. In der Kälte unter Umschütteln aufzulösen und nach dem Absetzen zu filtriren. Zur Bereitung des Schweizer Präparates wären 200 g Aluminiumsubacetat anzuwenden.

III. Aluminium acetico - tartaricum (Erganzb.). Essig - weinsaure Thonerde. Alsol-Athenstadt. 100 Th. frischbereitete Aluminiumacetatlösung (Germ. III) werden mit 3,5 Th. Weinsäure auf dem Wasserbade unter Umrühren eingedampft, bis sich eine Salzhaut bildet. Dann wird die Lösung in dünner Schiebt auf Glasplatten gestrichen und bei nicht über 30° C. ausgetrocknet.

Farblese, amorphe, durchscheinende, schwach nach Essigsäure riechende, säuerlich adstringirend schmeckende Lamellen, in gleichen Theilen Wasser löslich, unlöslich in Al-

kohol. Die wässerige Lösung rengirt sauer.

Prüfung. 1) Die wässerige Lösung 1:2 werde beim Erhitzen nicht gallertartig und scheide basisches Salz nicht aus. 2) Die wässerige Lösung 1:10 werde durch Schwefelwasserstoffwasser nicht veräudert (Pb, Cu, Zn.). 3) Wird 1 g des Salzes in 20 ccm Wasser gelöst und mit einigen Tropfen Phenolphthalein versetzt, so sollen zur Röthung nicht weniger als 5 und nicht mehr als 7,5 cem Normal-Kalilauge erforderlich sein.

Anwendung. Wie Aluminiumscetatlösung, vor welcher sie den Vorzug besitzt, dass ihre Lösung basisches Salz nicht abscheidet. Für Mund- und Gurgelwässer = 1-2:100,0, für die Wundbehandlung 1-3:100,0 Wasser, gegen Frostbenlen ist die 50 procentige

Lösung empfohlen worden.

Aluminium acetico-tartaricum solutum. Essigwoinsaure Thonerdelosung (Helv.). Durch gelindes Erwärmen werden 3 Th. Weinsaure in 74 Th. Aluminiumacetat-losung (Helv. spec. Gow. 1,058) gelöst und durch Zusatz von Wasser auf 100 Th. gebracht. Diese Lösung enthält 10 Proc. essig-weinsaure Thonerde. Spec. Gew. = 1,047. Das gleiche Präparat erhält man durch Auflösen von 3,5 Th. Weinsaure in 100 Th. Aluminiumacetatlosung Austr. und Germ.

Aluminium-Kalium accticum, Alkasal-Athenstädt, Aluminium-Kalium-acctat. Al(OH)<sub>2</sub>(C<sub>2</sub>H<sub>4</sub>O<sub>3</sub>)<sub>5</sub>K. D.R.P. 94851. Diese von Athenstädt als Doppelsalze angesehenen Verbindungen sollen entstehen, wenn man die 25 procentige Lösung des basischen Aluminium(<sup>2</sup>/<sub>3</sub>)acetats im Verhältniss Al<sub>3</sub>(OH)<sub>2</sub>(CH<sub>3</sub>CO<sub>3</sub>)<sub>4</sub>: C<sub>3</sub>H<sub>4</sub>O<sub>2</sub>M mit Alkaliacetaten zusammenbringt. Die Salze sollen auch krystallisirt erhalten werden können und sollen auch bei 105° C. keine Essigsaure abgeben.

Eine fast genau 10 Proc. des obigen Kalisalzes enthaltende Lösung erhält durch Auflösen von 98 Th. trockenem Kaliumzcetat in 4050 Th. des Liquor Aluminii acetici

Germ. III.

Acetonalum. Aluminium - Natriumacetat - Athenstädt. Alg (OH) (C2H9O2) Na. Zur Darstellung der 10 procentigen Lösung des Natrium-Doppelsalzes löst man 82 Th. entwässertes Natriumacetat in 4050 Th. Liquor Aluminii acetici Germ. HI.

# Aluminium chloratum.

1. Aluminium chloratum. Aluminiumehlorid. Chloraluminium. Salzsaure Thonorde, Chlorure d'Alumine. Chloride of Aluminium, Al. Cla. Mol. Gew. = 267.

Das reine Praparat wird durch Ueberleiten von trocknem Chlorgas über eine roth-

glühende Mischung von Aluminiumoxyd und Kohle erhalten.

Farblese krystallinische Massen, an der Luft Dämpfe von Salzsäure ausstessend und Wasser anziehend. Das technische Praparat stellt ein krystallinisches, meist durch Eisenchlorid etwas gelb gefärbtes Pulver dar. Beide werden pharmaceutisch nicht verwendet, dagegen - namentlich das letztere - in der organischen Synthese als Kondensationsmittel nach der Friedl-Chapte'schen Reaktion. Es wird meist in verlötheten Blechbüchsen in den Handel gebracht und wird vor Feuchtigkeit gut geschützt aufbewahrt. Die Sprocentige Lösung ist als Desinfektionsmittel für Latrinen, Stallungen und Schiffe von GAMGEE umpfohlen worden.

Die Erwähnung an dieser Stelle geschieht lediglich aus dem Grunde, weil gowisse Chloraluminium euthaltende Roh-Präparate von England und Amerika aus als Desinfek-

tionsmittel empfohlen werden.

II. Liquor Aluminii chlorati. Chloraluminiumlösung. Flüssige salzsaure Thonerde. Chlor-Alamlösung. Diese Lösung wird von einigen Aerzten als Zusatz zu Verbandwässern verordnet.

Bereitung. Man löse 100 Th. rohes Alumininmsulfat in 150 Th. warmem destillirten Wasser und versetze diese Lösung mit einer gleichfalls heissen Lösung von 100 Th. technischem Baryumchlorid in 200 Th. destillirtem Wasser. Man lässt absetzen, filtrirt und wäscht nach, bis das Filtrat 400 Th. beträgt,

Diese Lösung enthält rund 10 Proc. wasserfreies Aluminiumchlorid und wird in Verdünnungen von 15-30,0:1 Liter Wasser als Verbandwasser benutzt.

Chlor-Alum, Chloralum(!) Nicht zu verwechseln mit Chloral! Fraparat der Chlor-Alum-Co, in England zur groben Desinfection von Schlachthäusern, Latrinen, Ställen, Eisenbahnwagen, Schiffen, ist eine durch Blei, Kupfer, Eisen, Kalk verunreinigte Auflösung von 20 Th. Aluminiumchlorid in 80 Th. Wasser und kann durch Auflösen unreiner Thonerde in rauchender Salzsaure oder durch Umsetzen von rohem Aluminium-

sulfat mit Calciumchlorid gewonnen werden.

Chlor-Alümpulver, Chloralüm-Powder der Chlor-Alüm-Co. in England, ist ein zur groben Desinfektion (s. vorher) bestimmtes Pulver, welches durch Einwirkung von rauchender Salzsäure auf Thon hergestellt worden ist.

# Aluminium oleinicum.

Alaminium oleinium. Alumina oleinica. Thonerdeseife. Alaunerdeseifa. 28,4 g gepulverte, trockene, spanische Seife wird mit 150 g destillirtem Wasser zu einem gleichmässigen Brei angerührt, dann erwärmt man mit mehr Wasser bis zur völligen Auflösung und bringt die erkaltete Flüssigkeit auf 500 ccm. Diese Lösung vermischt man mit einer Auflösung von 15,6 g Kali-Alaun in 1000 ccm Wasser, erwätmt die Mischung, bis sich das Aluminiumoleat ausscheidet, giesst die wässerige Flüssigkeit ab und wüscht das Aluminiumoleat zweimal mit je 1000 ccm warmem destillirtem Wasser. Ausbeute 25,9 g.

Helle, transparente, firnissartige Masse, in Terpentinol löslich. Diese Lösung soll besonders zum Ueberziehen metallener Gegenstände dienen. Zeugsteffe, welche man zuerst mit Aluminiumsulfatlösung tränkt und dann durch ein Seifenbad gehen lässt, werden infolge Bildung von Thonerdeseife wasserdicht.

# Aluminium sulfuricum.

Aluminium sulfuricum (Austr. Germ. Helv.). Sulfate d'alumine (Gall.), Alumini Sulphas (U-St.). Alumina sulfurica. Aluminium sulfat. Thoner de sulfat. Schwefelsaure Thoner de Al.  $(SO_4)_1 + 1SII_2O_4$ ) Mol.-Gew. = 666.

l. Aluminium sulfuricum crudum. Alumina sulfurica cruda. Rohes Aluminiumsulfat oder Thonerdesulfat. Koncentrirter Alaun. Alumen concentratum. Wird in den Preististen der Drogisten gewöhnlich als "Aluminium sulfuricum" schlechthin aufgeführt. Weisse oder gelblichweisse krystallinische Massen, in der Regel 2 cm dicke Platten. In 1,5—2 Th. Wasser zu einer sauer reagirenden Flüssigkeit löslich. Wird im Grossen meist aus Kryolith-Thonerde dargestellt. In der Veterinärpraxis, zu Bädern und Thonerde-Präparaten häufig dem Alaun vorgezogen. 75 Th. entsprechen — 100 Th. Alaun.

Priffung. Dieses Rehprodukt enthält durchschnittlich 50 Proc. wasserfreies Aluminiumsulfat oder 14—15 Proc. Aluminiumexyd, 33—36 Proc. Schwefelsäure, 1—4 Proc. Kalium oder Natriumsulfat. Für gewisse Verwendungen in der Technik soll es keine freie Schwefelsäure enthalten (Färberei, Papierfabrikation). Man prüft auf diese wie folgt:

1) Man löst 10 g des Salzes in 40 ccm Wasser, fügt 0,05 g Ultramarin hinzu und schüttelt gut durch. Ist nach ½ Stunde Entfärbung des Ultramarins nicht eingetreten, so ist freie Säure abwesend. Oder 2) man versetzt die 5 procentige Lösung mit einigen Tropfen Blauholztinktur oder Hämatoxylinlösung. Es soll nach einigen Minuten eine violettrothe, nicht aber eine braunlich-gelbe Färbung auftreten. Oder 3) man schüttelt das gepulverte Salz mit absolutem Alkohol, welcher nur die freie Säure aufnimmt. — Das für pharmacentische Präparate benutzte Präparat soll völlig frei von Eisen sein. Man prüft auf dieses: a) durch Versetzen der wässerigen Lösung mit Galläpfeltinktur, welche keine schwarzblaue Färbung erzengen soll. b) Durch Versetzen der mit Salzsäure angesäuerten Lösung einerseits mit Ferroeyankalium, andrerseits mit Ferrieyankalium, Keins dieser Reagentien darf Blaufärbung verursachen.

Das von den Pharmakopöen aufgenommene Aluminjumsulfat ist eine eisenfreie, raffinirte, technische Sorte.

II. Aluminium sulfuricum purum. Reine krystallisirte schwefelsaure Thonerde. In den Preislisten der Drogisten als "Aluminium sulfuricum purissimum levissimum" notirt; wird durch Umkrystallisiren des technischen Präparates aus siedendem Wasser dargestellt.

Eigenschaften. Weisse, atlasglänzende, spec. leichte, kleine, locker übereinander liegende schuppen- oder lamellenförmige, nicht hygroskopische Kryställehen, bisweilen auch ein leichtes krystallinisches Pulver. Löslich in 1,5 Th. Wasser zu einer sauer reagirenden, anfange süsslich, später stark styptisch schmeckenden Flüssigkeit. Die wässerige Lösung ist wegen Anweschheit kleiner Mengen basischen Sulfates in der Regel nicht ganz klar.

Prüfung. 1) Auf freie Schwefelsaure und auf Eisen wie das vorige. Auf Metalle (Blei, Kupfer, Zink) in der sauren und in der mit Kalilauge im Ueberschuss ver-

<sup>\*)</sup> Die U-St. Pharmakopën führt als Formel Al<sub>2</sub>(SO<sub>4</sub>), + 16 H<sub>2</sub>O an.

setzten alkalischen Lösung durch Schwefelwasserstoff. 2) Auf Alkalisulfate: Man löst 2 g des Salzes in 120 ccm Wasser, fällt in der Wärme mit Ammoniak, erwärmt, bis die Flüssigkeit nicht mehr nach diesem riecht und filtrirt. Das Filtrat wird in einer Platinschale verdampft und der Rückstand geglüht. Es darf nur ein höchst unbedeutender (0,01 g = 0,5 Proz. nicht übersteigender) feuerbeständiger Rückstand hinterbleiben.

Anwendung. Es hat die nämlichen antisoptischen Wirkungen wie Alaun (s. diesen), Acusserlich zum Verbande schlecht eiternder Wunden (1:20-100,0), gegen Gonorrhoe, Vaginalausfluss (1,0:100,0). Innerlich mehrmals täglich 0,02-0,2 g in schleimigen Getränken.

Die technische Anwendung (des rohen Praparates) ist eine sehr ausgedehnte, z. B. wird es benutzt zum Leimen des Papieres, zur Herstellung von Thonerdebeizen in der Fürberei und Druckerei, als Ausgangsmaterial für Thonerde-Präparate. Die wässerige Lösung dient (als Injektion) zur Konservirung von Leichen. In kleinen Mengen, allein oder mit Karholsture kombinirt, dem Kieister (oder der Schlichte) zugesetzt, verhütet es Schimmelbildung und Fäalniss. Zur Reinigung von Abwässern benutzt man 0,5—1,0 g pro 1 Liter Wasser mit oder ohne Zusatz von Actzkalk.

Putzmittel für vergoldete Bronze: Eine Lösung von 10 g Aluminiumsulfat in 50,0 roher Salpetersäure (1,2 spec. Gew.) und 250 g Wasser.

III. Liquor Aluminii sulfurici basici (subsulfurici). Alumina sulfurica basica soluta. Thonerdesubsulfatiosung. Solution de Sulfate d'Alumine bibasique.

Darstellung. 100 Th. robes, aber eisenfreies Aluminiumsulfat werden in 2000 Th. destillirten Wassers gelöst und mit einem geringen Ueberschuss (etwa 160 Th.) Ammoniakflüssigkeit (0,96) versetzt. Der Niederschlag wird nach eintägigem Stehen in einem Colatorium gesammelt, nochmals mit viel Wasser angerührt, wiederum auf ein Colatorium gebracht, mit destillirtem Wasser ausgewaschen und noch feucht in eine Porcellanschale gebracht. Man giebt 150 Th. reines krystallisirtes Aluminiumsulfat dazu und dunstet im Wasserbade so lange ein, bis das Gesammtgewicht = 1500 Th. entspricht.

Elgenschaften. Weisslich-trübe, sauer reagirende, stark styptische Flüssigkeit, welche in der Ruhe Thonerdehydrat absetzt, daher vor dem Gebrauche umzuschütteln ist. Man nimmt any dasa die Lösung das basische Aluminiumsulfat 3 Ala (SO4) + 2 Ala (OH). enthält.

Anwendung. Antiseptienm und Adstriugens wie das Aluminiumsulfat und der Alaun, aber milder als diese wirkend. Zum Gebrauche mit der 10 fachen Menge Wasser zu verdünnen.

Liquor aluminosus benzoïcus Mentel. Soluté alumineux benzoiné Mentel. MESTEL'sche Lösung. Die mit Benzocharz behandelte Lösung des basischen Aluminiumsulfates sub III.

Darstettung. Man mischt 10 Th. gepulverte Benzos mit 10 Th. Weingeist, digerirt 1/2—1 Stunde. Dann setzt man 60 Th. siedendes Wasser hinzu, digerirt 1/2 Stunde im Wasserbade und vermischt die erkaltete Masse unter Zerreiben in einem Mörser mit 1500 Th. basischer Aluminiumsulfatlösung (sub III). Man lässt einige Stunden stehen und filtrirt alsdann.

Anwendung. Als desinficirendes und blutstillendes Mittel mit der 10-20 fachen

Menge Wasser verdünnt wie das Aluminiumsulfat.

Liquor aluminosus benzoino-carbolisatus Baussen. Eine Mischung von 100 Th. Liquor aluminosus benzoleus Mestre mit 8 Th. reiner Karbolsaure. Mit 10-20 Th. Wasser verdûnnt wie die vorigen als Adstringens und Desinsteiens.

Aqua aluminosa. Rp. Aluminii sulfurici 1,0 Aquae destillatae 100,0. Zu Injektionen, Augenwässern, Waschungen wunder Hautstellen.

Aqua styptica Wener. Rp. Aluminii sulfurici Perri sulfurici cryst. £1 10,0 Aquae destillatae 100,0 Acidi sulfarici dibati (1,112) 1,0 Zam Stillen des Blutes von Wunden.

Collyrium aluminoso-plumbleum Eau de la Duchesse de Lamballe. Rp. Aluminii sulfurici 1,0 Plumbi acetici 0.0

250,0. Aquar Rosse S. Augenwasser; vor dem Gebrauche umzuschlitteln

> Collyrium aluminosum. Ep. Aluminil sulfuries 1.0 Aquae Ronne 100,0,

Ambra. 251

Gargariama adstringons BESSATL. Gargariama aluminosum.

Ep. Alaminil suifuriel 10-15,0 Deceeti Hordei perlati 500,0 Sirapi Papaveria 50,0.

Zum Gurgein bei Heiserkeit, Stimmlosigkeit,

Injectic aluminosa RICORD.

Bp. Atuminti sulfuriel 15,0—50,0 Aquae communis 1000,0. Bel Uterinhämorrhagien, Vaginitis. Idquor Chlorall aluminusus Borcarsos.

Rp. Aluminii suifuriei 5,0
Chlorati bydrati 3,0
Aquae destillatae 100,0
Otorchoe fünfuni täglich in das Obr eineu-

Bei Otorrhoo fünfmal täglich to das Ohr einzuträufeln.

Solutio Aleminis et Zivel sulfuriel.
Solution de Sulfure d'Alemine et de Ziue.

Rp. Aluminii sulfuriel 60,0

Aquae destillatas 40,0

Zincl oxydati 6,0.

Man Bat durch Digiriren und führir. Sp. G. = 1,55.
Wird wie die METENtache Lösung, aber auch sur
Konservirung von Lolchen verwendet.

Antibacterin des Ingenieurs Stren in Zwickau, ist eine Mischung von Aluminiumsulfat mit Russ.

LENE & LEUNIO'Sches Desinfektionsmittel ist eine Lösung von Aluminiumsulfat und Alaun, mit kleinen Mengen Zinkehlorid, Soda und Ferrichlorid.

PLAYT's Chlorides, ein in Amerika viel gebrauchtes Desinfektionsmittel: Aluminiumsuifat 170, Zinkehlorid 40,0, Natriumehlorid 55,0, Calciumehlorid 85,0, gelöst in 1000,0 Wasser.

# Ambra.

Ambra (Ergänzb.). Ambra grisea. Ambarum. Ambra ambroslaea. A. einerea. A. maritima. A. vera. — Amber. Ambergries. Graue Ambra. Walfischdreck. — Ambre gris. — Amber gris.

Ambra ist eine thierische Substanz, deren Entstehung nicht ganz sieher ist, die aber sieher vom Potwal: Physeter macrocephalus L. stammt. Man findet sie in Klampen bis zu 10 kg Gewicht zwischen den Wendekreisen auf dem Meere schwimmend oder am Strande, oder im Darm getödteter Wale. Man nimmt an, dass es verhärtete, unvollkommen verdaute Speisereste sind, die vorwiegend von Cephalopoden, die dem Wal zur Nahrung dienten, stammen. Für diesen Ursprung sprechen die gewöhnlich darin verhandenen hornartigen, papageischnabelartigen Kiefer dieser Thiere, deren Vorhandensein für ein Zeichen der Echtheit der Droge gehalten wird.

Ambra bildet graue, koncentrisch geschichtete Massen von zäher, wachsartiger Konaistenz, die nach längerer Zeit in der Hand erweichen, in kochendem Wasser sehmelzen und mit heller Flamme unter Hinterlassung einer geringen Menge Asche verbrennen. Spec. Gew. um 0,9. Geruch sehwer zu beschreiben, entfernt an Moschus erinnernd.

Bestandtheile. Besteht zum grüssten Theile (bis 85 Proc.) aus Ambrain, Ambraiett, einer in Alkohol und Aether löslichen, in zarten weissen Nadeln krystalliairenden, bei 86° C. sehmelzenden Substanz, die dem Cholesterin ühnlich ist.

Fand früher Verwendung als Stimulans und Aphrodisiacum, wird gegenwärtig fast nur noch in der Parfümerie verwendet.

Einkauf. Aufbewahrung. Bei dem hohen Preise des Ambers — im Jahre 1888 kostete (nach Schmmel's Bericht) das Kilogramm 3800 Mark — ist derselbe manchen Verfälschungen ausgesetzt. Man kaufe ihn deshalb nur von zuverlässigen Geschäftshäusern und bewahre den Vorrath in wohlverschlossenen Gefässen an einem kühlen, aber trockenen Orte auf.

Amber lässt sich sehwer pulvern; zur Bereitung von Tinkturen zerschneidet man ihn in kleine Stücke und verreibt ihn dann mit einer gleichen Gewichtsmenge Milchzucker. Die Auszüge gewinnen durchs Alter; es empfiehlt sich daher, sie für Parfümeriezwecke aust nach 1—2 Jahren in Gebrauch zu nehmen.

Tinctura Ambrae.	Outlas salemeticas Watz
Ambra-Tinktur. Telnture d'ambre.	Rp. Tincturae Ambrae 5,3
Tincture of amber.	Tincturae aromaticae acidae 10,0,
Rp. Ambras 2,0	Mehrmals täglich 20-30 Tropfen mit Likor
Saccharl Lactia 2,0	section and and an an analysis mile street
Spiritus aetherel 100,0.	Linetus antispasmodieus Schweinen.
Tinctura Ambras cam Moscho.	Rp. Tincturas Ambras cum Moscho 2,0
Tinetura Ambrae moschata. Moschas-	Aquae Aurantil Florum 36,0
Ambra-Tinktur.	Strupt Papaveris 18,0.
Rp. Ambree S.0	
Moschi 1,0	Pastilli Ambrae.
Saccharl Lactia 3,0	Mundpastillen.
Spiritus aetherei 150,0.	Rp. Ambrae 0,5
Reida Tinkturen durch Stillgige Materation zu be-	Moseld 0,05
reiten. Aus den Rückständen gewinnt man mit	Btyrmela 1,0
Spiritus (90 Proc.) Auszüge, welche als Zusatz	Corticis Cinnamomi 1,6
zu Spiritus Coloniensis verwendet werden.	Seminis Cardamami 0,5
Ambra-Essenz Dieterich.	Rhizomatta Zingiberia 1,0
Rp. Ambrae 0,5	Olei Aurantii Florum 0,1 Tragacantino 0,02
Morchi 0.02	Sarchari 50.0.
Vanifilmi 0,1	Mit Hilfe von Glycerin Pastillen von je 0,5 g
Cumarini 0.05	Schwere zu formen. Zum Wühlriechendmachen
Olei Iridia gtt. 1	des Athema.
Olci Rosaa 0,5	MCS ZEARCHOP.
Essentiae Jaamini tripi, 50,0	Blechkissen. (Sachets.)
Spiritus 150,0,	Ep. Rhipomatia Iridia
Ambra und Moschus werden mit piwas Wasser	Florum Rosse A3 250,0
remisten, bevor der Spiritus zogefügt wird.	Florum Lavandulae
Bouquet d'Ambre ASEINSON-	Herbae Serpylli
Rp. Ambrae 15,0	Corticis Cinnamond
Moschi 2.0	Benzoda Ra 50,0
Essentiae Rosae 250.0	Caryophyliorum 5,0
Tincturae Vanillae 00,0	Albedinis fruct, Aurantil 300,0,
Spiritue 675,0.	Mit Embouquet, Millefleurs etc. zu parfümiren
Bouquet d'Ambre Distriction.	Pluctura Ambrae kalina Horrways,
Ep. Ambrae	Rp. Ambrae
Olei Rosan An 3,5	Katti carbontel 55 1,0
Vantilien 0,5	Spiritus diluti (68 Proc.) 30,9
Essentine Jasuaini 250,0	Olei Rosso gtt. t.
Moschi 0,1	Tinctura Ambrae Minorgea
Olei Iridia gtt. 5	
Cumarini 0,95	Rp. Ambrae 1,5
Spiritus 750,0.	Moschi 0,15
Enu de Lavande ambrée Buchneierre.	Aquae Amygdalarum amar. Thecturae acomaticae - 55 50,0,
Rp. Olei Lavandulae 30,0	tinguarae arounatione an SU,O.
Spiritus (90 Proc.) 810,0	Diablotips athuralants
Tincturar Ambrae 60,0	in fransösischen Vorschriften; sind Pastillen won
Aspan destillatan 100,0.	Ambra, Moschus und Gewärzen mit Zucker.

# Ammoniacum.

Ammoniacum (Germ. Helv. Austr. Brit. U-St.). Gummi s. Gummi-resina Ammoniacum. Gutta ammoniaca. Hammoniacum thymiauum. Lacrimae Ammoniaci. Phyrama. Thraustum. — Ammoniakgummi. Armonisches G. Assach. Osbac. — Gomme ammoniaque (Gall.). Gemme-résine Ammoniaque. — Ammoniac.

Ammoniacum wird gewonnen von Dorema Ammoniacum Don, (Umbelliferae — Peucedaneae), einer bis 2,5 m hohen Stande, heimisch in den vorderasiatischen Steppen, zwischen den westasiatischen Salzseen und Vorderindien. Es scheint, als ob eine absichtliche Verletzung der Pflanze durch Ausschneiden zum Gewinnen der Drage nicht stattfindet, sondern man sammelt die ganzen Pflanzen zur Zeit der Fruchtreife und löst das freiwillig ausgetretene Gummihatz ab.

Die Droge kommt meist liber Indien (Bombay) nach London.

Sorten. 1) Ammoniacum in Thrinen oder Körnera (Ammoniacum in lacrymis scu granis). Bildet bis nussgrosse Körner, die aussen gelblichweiss bis bräunlich, innen

bläufichweiss, in dinnen Splittern etwas durchscheinend sind. In der Kälte spröde, erweichen sie in der Hand wie Wachs.

- Ammoniacum amygdaloides besteht aus mit einander verkiebten oder zusammengeflossenen Körnern. Das zuweilen erwähnte "Lump-Ammoniacum" ist hiervon nicht verschieden.
- 3) Ammoniacum in Kuchen (Ammoniacum in massis sen placentis). Bildet bis 600,0 g schwere Klumpen von dunkler, meist brauner Farbe. Schlägt man ein solches Stück auf, so sieht man, dass in eine dunkle, weiche, mit Pflanzeuresten und Erde verunreinigte Grundmasse Körner der Sorte 1 eingebacken sind. Den Anforderungen der Arzneibücher entsprechen nur die beiden ersten Sorten.

Bestandtheile. Die Droge enthält sehr wechselude Mengen: ätherisches Oel, Harz und Gummi. Harz 40-88 Proc., ätherisches Oel 0,25-0,4 Proc., Gummi 12-60 Proc., Asche, rohes A. 1,0-10,0 Proc., gereinigtes A. 1,0-2,7 Proc. Das Harz enthält den Salicylsäurecester eines Resinotannols C<sub>10</sub>H<sub>20</sub>O<sub>3</sub>(OH). Das ätherische Ool hat das spec. Gew. 0,891 und siedet zwischen 250 und 290° C. Das Gummi enthält eires 3,5 Proc. Asche, es ist wahrscheinlich saures Calciumarabinat. Aether, Amylalkohol, Chloroform, Benzol, Schwefelkohlenstoff lösen nur wenige Procente, mit Wasser zerrieben giebt das Ammoniacum eine weisse Emulsion.

Findet zu pharmacentischen Zwecken fast nur in gereinigtem Zustande Verwendung: Ammoniacum depuratum. Darstellung. 1) auf trockenem Wege: Durch Pulvern und Sieben bei Winterkälte (Austr.), oder nach vorherigem Trocknen bei höchstens 30° C. (Germ.) oder über gebranntem Kalk (Helvet.); hierbei geht ein grosser Theil der Veranreinigungen mit durchs Sieb. 2) auf nassem Wege (wobei das atherische Oel sich theilweise verflüchtigt). Man erweicht (Gall.) das Gummiharz mit 1/2 seines Gewichts heissem Wasser, setzt soviel Weingeist zu, dass derselbe mit dem vorhandenen Wasser ein spec. Gew. von 0,914 ergeben würde, seiht nach dem Absetzen durch und dampft ein, bis die halb erkaltete Masse nicht mehr an den Fingern klebt. - Nach E. Dieterich werden 1000 Th. grob gepulvertes Gunmiharz (in Thränen) mit 250 Th. Weingeist von 90 Proc. durchgeknetet, nach 12 Stunden auf 50° C. erhitzt, mehrere Stunden tücktig durchgearbeitet, 500 Th. Weingeist zugefügt und durch ein feines Messingsieb getrieben; den Rückstand knetet man nochmals bei 90° C., setzt 250 Th. Weingeist (bei altem Gummiharz 200 Th.) von 68 Proc. zu und reibt durch das Sieb. Nach 24 Stunden giesst man die durchgetriebene Masse vom Bodensatz ab und erhitzt im Wasserbade, bis eine Probe sich nach dem Erkalten zerreiben lässt. Ausbeute 70-80 Proc.

Prüfung. Für die Beurtheilung kommt in Betracht:

- 1) Die Bestimmung des Aschengehaltes, der 5 Proc. (Ph. helv.) nicht übersteigen soll.
- 2) Die Bestimmung der alkoholisslichen Bestandtheile, mindestens 70 Proc., da der Werth der Droge durch das Harz und das ätherische Oel, nicht aber durch das unlösliche Gummi bedingt wird. Den in Alkohol unlöslichen Antheil kann man event, unter dem Mikroskop auf Stärke präfen. Geringe Mengen sind, als aus der Mutterpdanze herrührend, nicht zu bemestanden.
- Für die Beurtheilung des Werthes ist wiederholt versucht worden, die Säureund Verseifungszahl zu benutzen, indessen haben die bisherigen Resultate wenig Uebereinstimmendes.
- a. Die Säurezahl. Nach Durrenen übergiesst man in einem Kolben 0,5 g Ammoniacum mit etwas Wasser und leitet Wasserdampfe durch, wobsi durch Erhitzung des Kolbens Sorge getragen wird, dass sich nicht zu viel Wasser kondensirt. Die Vorlage enthält 40 ccm ½ N. Kalifauge, das aus dem Kühler kommende Rohr taucht in sie ein. Man destillirt 500 ccm über und titrirt den Inhalt der Vorlage unter Verwendung von Phenolphtalein mit Säure zurück. Die Menge der gebundenen Kubikcentimeter KOH werden mit 28 multiplicirt und ergeben so die Säurezahl. Dieterich erhielt 150—200.
- b. Harz- und Verseifungszahl. Zweimal je I g Ammoniacum zerreibt man und übergiesat mit je 50 ccm Petrolbenzin (spec. Gew. 0,7), fügt je 25 ccm 1/2 N. alkohol. Kali-

lauge zu und lässt unter öfterem Umschütteln in 1 Literflaschen 24 Stunden stehen. Dann fügt man der einen Probe 500 ccm Wasser zu und titrirt mit ¼ N.-Schwefelsiure und Phenosphtalein zurück. Die gebundenen Kubikcentimeter KOH mit 28 multiplicirt geben die Harzzahl. Dietzenen erhielt 99,4—155,4.

Der zweiten Probe setzt man noch 25 ccm 1/2 N. wässerige Kalilauge und 75 ccm Wasser zu, lässt unter Umschütteln noch 24 Stunden stehen, verdünut dann mit 500 ccm Wasser und titrirt wie oben zurück. Die gebundenen Kubikcentimeter KOH mit 28 multiplicirt geben die Verseifungszahl. Dieterich erhielt 145,6—162,4. Die Differenz beider Zahlen bezeichnet Dieterich als Gummizahl.

4) Da Ammoniacum mit Galbanum vermischt vorkommen soll, so ist darauf zu pr
üfen: frisch durchgeschlagene Körner sollen sich mit Salzsäure und Salpetersäure nicht roth oder violett f
ärben, auch nicht beim Kochen. Filtrirt man dann die Salzsäure ab und übersättigt mit Ammoniak, so darf keine Fluoreseenz von Umbelliferon, die auf Galbanum deutet, eintreten.

Dagegen fürbt Ammoniacum koncentrirte Schwefelsäure blutroth, und gesättigte Chlorkalklösung orangeroth.

Anwendung. Innerlich als Expectorans bei chronischen Bronchialkutarrhen, wenn kein Fieber vorhanden, ferner als Emmenagogum. Aeusserlich zu reizenden, zertheilenden, maturirenden Pflastern bei Abscessen, Drüsenanschwellungen etc.

Aufbewahrung. Das gereinigte Ammoniacum wird an einem kühlen, trockenen Orte in Pergamentpapier oder Pappkästehen, am besten über Actzkalk, aufbewahrt, um das Zusammenbacken zu verhüten; dieses ist übrigens seiner Verwendung zu Pflastermassen keineswegs hinderlich.

emeswegs unnernen.	
Emplastram Ammoniael. (Germ. I.).	Pitulae antasthmaticas Quana.
Rp. (1) Amsoniaci depur   6,0   (2) Galbani depur   2,0   (3) Terebinthinae   4,0   (4) Cerae flavas   4,0   (5) Regime Pini Burgand   4,0	Rp. Aumoniael 10,0 Sufferis dependt 5,0 Opti pulverati 0,25 Extracti Dulcamarne q s. fians pilulae 200.
1—5 werden im Dampfhade geschmolzen und hab- erkaltet alner haberkalteten Mischung um 4 und 5 zugesetzt.	Pilutae bulsamicae Augustinorum.  Rp. Aumoniael Extracti Myrchae 4.3
Emplastrum Ammoniaei camphoratam.  Brannes Milchwerthellungspilaster.  Rp. Emplastri Plumbi comp. 100,0	Extracti Marrabil 1,5 Succi Liquiritha q. a. Finot pilulas 100.
Emplastri exygrecci 50,0	Strupus Ammoniael.
Cerul Rasinae Pini 10,0 Aloës pulveratae 5,0 Camphorae 3,0	Bp. Assemblack depural 5,0 Bacchart 50,0 Spiritus diluti 7,5
Emplastrum Ammoniael Even. Even'nobe Pflastormann.	Aquae 55,0 Im Wasserbade crwirmen, absetren basien, koliren.
Ry Ammoniaci deparati 200,0 Aceti Scillao q. s. Exa bereite in Dampfindo eino welche, pliaster-	Tinctura Ammoniael Distriction.  Rp. Ammoniael 1,6 Spiritus (90%) 5,0.
artige Masse.	Yet. Lutum ad ungulam equi.
Mixtura Ammoniaci (Brit).	Bufkitt
Ammoniscum Mixture. Ep Ammonisci 5,0 g	I. Rp. Ammoniael Guttne-Perchae 88.
Sir, bals. tolntan. 10,0 ccm. Aquao 150,0 ccm.	<ol> <li>Rp. (1) Guitae-Perchas 100,0</li> <li>(2) Fullginia 4,0</li> </ol>
Emulsio (see Lac) Ammoniaci.  Bp. Ammoniaci via humida dep. 10,0  Summi arabici 5,0  Aquae 10,0	(8) Carbonel subtrati (4) Olel Tereblathinae 55 5,0 (5) Ammoniaci putv. 50.0. Man erweicht 1 in between Wasser, mischt im er- wärmten Mörser 2—4 und zuletzt 5 zu,
Agune 75,0 Mixtuza antasthmatica Erroxer.  Rp. Ammoniari 10,0 Vini albi 75,0 Aquao Tiliac 150,0,	127, Rp. Emplastri Flumbi comp. 100,0 Ceran flavar 20,0 Terebinthinae 10,0 Ammoniaci 50,0 Carbonis osalum 5,—10,0.

Stratena-Kitt (Armenischer Kitt) besteht aus Ammoniacum, Hausenblase u. Alkohol. Amerikanische Asthma-Pillen sind vergoldete Pillen aus Ammoniacum.

## Ammonium.

Ammoniacum. Flüchtiges Alkall. Ammoniak. Ammonium. Ammonum. Ammon. Ammoniaque. Ammonia. NHz. Mol. Gew. == 17.

Gewinnung. Die Hauptquelle der Gewinnung des Ammoniaks sind zur Zeit die Steinkohlen, welche etwa 1 Proc. Stickstoff enthalten. Bei der trockenen Destillation der Steinkohlen (in Gasanstalten und Kokercien) erblitt man als Nebenprodukt das sog. "Ammoniakwasser", welches 1-1,5 Proc. Ammoniak enthält. Durch Destillation dieses Ammoniakwassers mit Actzkalk wird das Ammoniak ausgetrieben und entweder in flüssiges Ammoniak verwandelt, oder durch Auflösen in Wasser gesammelt oder durch vorgelegte Schwefelsähre in Ammoniumsulfat umgewandelt.

I. Gasförmiges bez, flüssiges Ammoniak. Farbloses, stechend riechendes Gas. Spec. Gewicht (H = 1) ist = 8,5. Ein Liter Ammoniak wiegt bei 0°C, und 760 mm B = 0,7616 g. Wird unter einem Druck von 6,5 Atmosphären bei 10°C. oder unter Normaldruck bei - 40°C, zu einer farblosen Flüssigkeit vom spec. Gewicht 0,613 verdichtet, welche bei - 75° C. zu einer farbiosen Krystallmasse erstarrt. Das füssige Ammoniak

absorbirt beim Verdampfen viel Warme, erzengt also Külte und wird deshalb zur Eisfabrikation nach CARRE angewendet. Das flüssige Ammoniak kann in . druckfesten Gefässen (Bomben) zu wohlfeilem Preise durch den Handel bezogen werden. 1 Vol. Wasser löst bei 0°C. = 1050 Vol. NH, bei 15°C. = 727 Vol., bei 20°C. = 654 Vol. NH<sub>o</sub>. Ammoniak-Gas ist auch in Alkohol und in Aether löslich.

II. Wässerige Ammoniakflüssigkeit. Dieselbe wird gegenwärtig ausschliesslich durch Fahriken bereitet. Muss man sie gelegentlich einmal selbst herstellen, so verwandelt man 12 Th. Aetzkalk durch Ablöschen mit 4 Th. Wasser in ein staubiges Pulver und mischt dieses mit 10 Th. Ammoniumchlorid grob durch. Diese Mischung rührt man mit (20 Th.) Wasser zu einem dünnen Brei an und.erhitzt diesen in einem geeigneten Entwickelungsgefliss. Das entwickelte Ammoniak wäscht man in Fig. 45. Paris'scher Topf, in ein Ammoniak-Entwickelungsgefläss umgewandelt wenig Wasser und leitet es schliesslich zur Absorp-



tion in kalt zu haltendes Wasser, wobei die Abzugsröhre his auf den Boden des Gefässes reichen muss. Infolge der Absorption des Gases findet Volumvermehrung der Flüssigkeit statt.

Als Entwickelungsgefüss kann man für kleinere Mengen einen Glaskolben beautzen, für grössere Mengen verwendet man zweckmässig einen Papin'schen Topf. Man entfernt aus desson Deckel das Ventil und setzt in die so geschaffene Oeffnung einen doppelt durchboltrten Kautschukstopfen ein, welcher Sieherheitsrehr and Gasabzugsrehr aufnimmt.

Handelssorten. Die verschiedenen Sorten Ammoniak werden nach dem Gehalt bez, nach dem spec. Gewichte gehandelt. Die wichtigsten sind: 1) Liquor Ammonii caustici 0,960 = 10 Proc. NH4. 2) Liquor Ammonii caustici duplex 0,925 = 20 Proc. NH4. 3) Liquor Ammonii caustici 0,910 = 25 Proc. NH<sub>2</sub>. 4) Liquor Ammonii caustici 0,890 = 32 Proc NH<sub>a</sub>. Die koncentrirten Sorten werden der Frachtersparniss wegen bezogen und durch Verdünnen mit Wasser auf den gewünchten Gehalt gebrucht.

Liquor Ammonii caustici (Germ.). Ammonia (Austr.). Ammonium hydricum solutum (Helv.). Liquor Ammoniae (Brit.). Aqua Ammoniae (U-St.). Ammoniakflüssigkeit. Ammoniak. Actzammon. Salmiakgeist. Hirschhorngeist. Ammo-

nlaque. Ammonia-water. Die oben angeführten Pharmakopoen haben durchweg eine Ammoniaklüsung von 10 Proc. NH, aufgenommen, deren spec. Gew. zu 1,059 bez. 1,060 angegeben wird. - Farblose, stechend riechende, beim Erwärmen ohne Rückstand flüchtige Flüssigkeit. Ans der Luft zicht sie Kohlensäure an, durch Erwärmen kann der ganze Ammoniakgehalt ausgetrieben werden.

Aufbewahrung. Wegen der Möglichkeit der Aufnahme von Kohlensäure aus der Luft in gut verschlossenen Gefässen, und, da Korkstopfen zerstört werden, wobei Braunfärbung der Ammonjakflüssigkeit erfolgt, in Gefässen mit Glasstopfen. Namentlich die koncentrirten Sorten bewahre man an einem kühlen Orte auf. Grössere Vorräthe fülle man bald in Glasstopfen-Flaschen von 5-6 Liter ab. Vorsichtige Aufbewahrung wird zwar nicht vorgeschrieben, doch sei man in dieser Beziehung auch nicht fahrlässig! Im Handverkauf werde sie mit einem "Aeusserlich" signirt abgegeben.

Priffung. 1) Klare, farblese Flüssigkeit. 20 ccm dürfen beim Verdampfen in einer Platiuschale von glühbeständigem Rückstand nur eine Spur zeigen, welche meist aus den Aufbewahrungsgefässen stammt. 2) Mischt man 5 eem Ammoniakfüssigkeit mit einer Mischung von 10 ccm klarem Kalkwasser und 10 ccm kohlensäurefreiem destillirtem Wasser, so darf die Mischung sich auch beim Erwärmen nicht trüben (Ammonkarbonat, Ammonkarbaminat). 3) Durch Schwefelwasserstoff werde sie nicht verändert (Blei, Kupfer, Eisen, Zink). 4) Uebersättigt man 5 ccm stark mit konc. Salpetersäure und dampft im Wasserbade ein, so muss ein weisser Salzrückstand hinterbleiben (Theerbestandtheile wie Anilin, Pyridin, Pyrrol), 5) 5 eem sollen zur Neutralisation (Congo als Indikator) 28,0-28,2 ccm Normal-Salzsäure verbrauchen.

Das Ammoniaque liquide du commerce und Ammoniaque liquide offi-

oinale der Gall. enthalten 20 Proc. NH<sub>5</sub> und haben das spec. Gewicht 0,925,
Liquor Ammoniae fortior der Brit. hat das spec. Gew. 0,891 = 32,5 Proc. NH<sub>5</sub>.

Aqua Ammoniae fortior der U-St. hat das spec. Gew. 0,901 = 28 Proc. NH<sub>5</sub>.

Specifische Gewichte von Ammoniaklösungen bei 15° C.

Nach	LUNGE	und	WIERNIK.
------	-------	-----	----------

Spec. Gew bei 15*	Proc NIIs	Spec. Gew. bei 15°	Proc. NH	Spec. Gew. bel 15°	Proc. NH,	Spec. Gew. bel 15.º	Proc. NH
1,000	0.00	0,970	7,31	0.940	15,63	0,910	24,99
0,998	0.45	0.968	7,82	0.938	16,22	0.908	25,65
0,996	0.91	0,966	8,33	0,986	16,82	0,906	26,31
0.994	1,37	0,964	8,84	0,934	17,42	0,904	26,98
0.992	1,84	0.962	9,85	0,982	18,03	0.902	27,65
0,990	2.81	0,960	9,91	0,930	18,64	0,900	28,33
0.988	2,80	0,958	10,47	0,928	19,25	0.898	29,01
0.986	3,30	0,956	11,03	0,926	19,87	0,896	29,69
0.984	3,80	0,954	11.60	0,924	20,49	0,894	30,37
0.982	4,30	0,952	12,17	0,922	21.12	0.892	31,05
0.980	4,80	0.950	12.74	0,920	21.75	0.890	31,75
0.978	5.30	0.948	13,31	0,918	22,39	0.888	32,50
0.976	5,80	0,946	13,88	0,916	23,03	0,886	38,25
0.974	6,30	0,944	14,46	0.914	23.68	0.884	34,10
0.972	6,80	0.942	15,04	0,912	24.33	0.882	34.95

Anwendung. Innorlich wirkt sie in kone. Form ätzend, selbst tödtlich. In starker Verdhunung und in kleinen Gaben wirkt sie excitirend, erregt namentlich das Athemeeutrum und vermehrt die Schweisssekretion und die Expektoration. Aeusserlich auf die Haut gebracht wirkt sie reizend, daher in vielen Fällen zu reizenden Einreibungen verwendet. Gegen Insektenstiche, bei denen sie die Süure abstumpft. Als Excitans bei Ohnmachten zum Riechen! Die technische Anwendung ist eine sehr verbreitete übrigens allgemein bekannte. Cave: Das Zusammenbringen von Jod mit Ammoniak wegen der möglichen Bildung des explosiven Jodstickstoff, ferner das Einleiten von Chlor in Ammouna wegen der möglichen Bildung des explosiven Chlorstickstoffs.

III. Liquor Ammonii caustici spirituosus. (Ergänzb.) Spiritus Ammoniae (U-St.). Spiritus Ammonii caustici Dzondii. Spiritus Dzondii. Dzondiicher Salmiakgeist. Ist ein soweit mit Ammoniak gesättigter Alkohol von etwa 90 Vol-Proc., dass der Gehalt an NH<sub>2</sub> = 10 Proc. ist. Nur von U-St. recipirt.

Darstellung. Man bringt in einen Glaskolben 1000 Th. doppelten Salmiakgeist (event. die entsprechende Meuge einer noch stärkeren Sorte), legt zunächst eine Leere Waschflasche vor und schliesst an diese eine Vorlage an, welche 450 Th. Weingeist von 0,820 spec. Gew. enthält. Das Gasabzugsrohr muss bis an den Boden der Vorlage reichen; auch ist es zweckmässig, die Flüssigkeit zu kühlen. Man erwärmt nun den den Salmiakgeist enthaltenden Kolben vorsichtig und geht — um die Verdampfung von Wasser zu

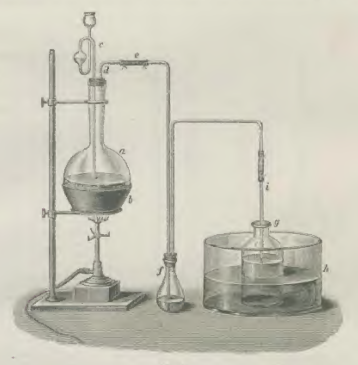


Fig. 46.

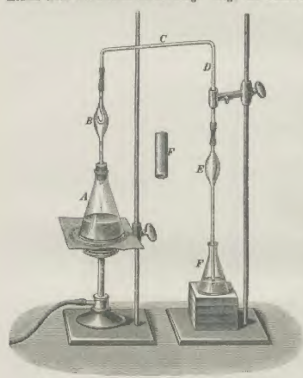
vermeiden — nicht über 50°-60° C. hinaus. Man leitet solange ein, bis das Volum der Flüssigkeit etwa 620 eem beträgt. Dann stellt man das spoe. Gewicht sowie den Ammoniakgehalt durch Titriren mit Normal-Säure fest und stellt auf einen Ammoniakgehalt von 10 Proc. entweder durch Verdünnen mit Alkohol von 0,820 oder durch fortgesetztes Einleiten von Ammoniak ein.

Eigenschaften. Der Dzond'sche Salmiakgeist gleicht in seinen Eigenschaften der wässerigen Ammoniakfüssigkeit, nur ist er noch flüchtiger und wirkt stärker reizend. Das spec. Gewicht ist nach U-St. = 0,810. Gehaltsbestimmung: 5 g sollen nach dem Verdunen mit Wasser bei Benutzung von Rosolsäure als Indikator, 29,4 ccm Normal-Salzsäure zur Neutralisation erfordern. Auf Verunreinigung ist wie bei der wässerigen Ammoniakfüssigkeit zu prüfen.

Aufbewahrung. In Glasgefässen mit Glasstopfen, an einem kühlen Orte. Anwendung äusserlich zu reizenden Einreibungen.

IV. Liquor Ammonii vinosus. Spiritus Salls ammoniaci vinosus der älteren Pharmakopöen war eine Mischung aus 1 Th. Liquor Ammonii caustici (0,960) mit 2 Th. Spiritus (0,823). Er wird heute kaum noch verorduet.

Chemie und Analyse. A. Nachweis. Ammoniak in freiem Zustande erkennt man am stechenden Geruche und daran, dass es bei Annäherung eines mit Salzsäure befeuchteten Glasstabes Nebel bildet, ferner, dass es feuchtes rothes Lackmuspapier blaut. Indessen kommen alle drei Reaktionen auch anderen flüchtigen (organischen) Basen zu. Weiterhin: Feuchtes Mercuronitratpapier wird geschwärzt, feuchtes Kupfersulfatpapier wird gebläut. Nessler'sches Reagens giebt sowohl mit freiem als auch mit gebundenem Ammoniak einen braunrothen Niederschlag. Liegt das Ammoniak im gebundenen Zustande,



also als Salz vor. so kann man es durch Erhitzen der wässerigen Lösung mit stärkeren Basen (Kali- oder Natronlange, Kalkmilch, frisch geglühter Magnesia) austreiben und alsdann als freies Ammoniak (s. vorher) nachweisen. Ferner kann man in der wässerigen Lösung den Nachweis direkt mit NESSLER'schem Reagens fülren.

B. Bestimmung Liegt das Ammoniak im freien Zustande vor und sind andere Basen nicht zugegen (wie z. B. bei der Gehalts-bestimmung des Salmiak-geistes), so kann man direkt mit Normal-Salzslure oder Normal-Schwefelsäure titriren. 1 ccm Normal-Saure entspricht = 0.017 g NH. Als Indikator benutzt man Rosolsaure, Methylorange, am zweckmissigsten Congo, nicht aber Phenolphthalein. - Liegt dagegen das Ammoniak in gebundenem Zustande vor, so bringt man

Fig. 47. Destillationsapparat zur Bestimmung des Ammontales. eine gewogene oder ge-messene Menge in einen Destillirkolben, fügt eine hinreichende Menge Wasser sowie einen Ueberschuss einer stärkeren Base, z. B. frisch ausgeglühte Magnesta, hiezu, legt eine überschüssige, ge-messene Menge Normal-Schwefelsäure vor und destillirt nunmehr 1/2 bis 1/4 der Flüssig-keit ab. Als Apparat kann man den hier skizzirten benutzen. Kühlung durch die Luft genügt. Wesentlich ist aber, dass die benutzten Glasröhren kein Alkali an Wasserdamp! abgeben. Nach beendigter Destillation spritzt man das Destillationsrohr ab, wäscht es mit etwas Wasser nach und titrirt den Ueberschuss der Schwefelsäure mit Normal-Natronlauge oder mit Normal-Ammoniak zurück. Natürlich muss zum Einstellen und zum Titriren der gleiche Indikator verwendet werden (s. vorher).

In beifolgender Figur ist A der Zersetzungskolben. An diesen schliesst sich der Destillationsaufsatz B an, welcher mit dem zweimal gehogenen Glasrohr CD von 0,7 cm lichter Weite verbunden ist, welches bei C absiehtlich schräg nach aufwärts gehogen ist. E ist eine kugelförmige Erweiterung des Abzugerohres, um das Zurücksteigen der Flüssigkeit nach A zu verhindern. Das Ende F ist entweder schräg abgeschnitten oder wie angedeutet mit Buchtungen versehen. Es braucht übrigens eben nur in die vorgelegte Flüssigkeit einzutauchen.

Man kann auch das entwickelte Ammoniak in vorgelegter Salzsäure auffangen, die Lösung mit Platiachlorid eindampfen und das sich ergebende Ammoniumplatiachlorid oder das durch Glüben desselben hinterbleibende Platin wagen. Pt Cl. (NH<sub>4</sub>) × 0,07657 = NH<sub>3</sub> und Pt × 0,17436 = NH<sub>5</sub>. Vergl. unter Kalium und unter Platin.

Balsamam Billinger. Gegen Rheumatismus und Gicht. 25 g Sapo viridis, 40 g

Aqua, 10 g Spiritus, 10 g Spiritus camphoratus, 20 g Liquor Ammonii caustici, 5 g Tinc-

tura Capsici.

Idlaton. Mittel gegen Schmerz carioser Zähne. Von Dr. Breslaurn. Mastix.

Oleum Terebiethinae, Spiritus Dzondii as 2,0, Chloroformii 15,0.

Restitutionsfluid der Gebr. ENGKLS, Berlin und Wriezen a/O. Tinct. Capsici 50.0. Spiritus camphoratus, Liquor Ammonii caust. (0,96), Spiritus aethereus, Spiritus je 115,0, gemischt mit einer Lösung von 85,0 Kochsalz in 500,0 Wasser.

SEEB'S Ammoniakifüssigkelt gegen Blähsucht der Rinder und Schafe: Liquor Ammonii caustici 35,0, Aqua 1400,0. Rindern auf einmal, Schafen den 1/4 Theil.

Tympanit-Essenz von Simons-Greven. Liquor Ammonii caustici (0,98) 40,0, Liquor Ammonii anisatus 15,0, Tinctura Aloes 15,0, Spiritus 50,0. Mit ½ Liter Wasser den ¼ bis 1/4 Theil einzugiessen.

	Aqua cosmetica Luca.
	Eau cosmetique de Luca.
Ep.	Miaturae oleoeae balaamicae
	Liquoria Ammonii caustlei
	Spiritus oderati & 100,0.

Filtrirt als Zusstz zum Waschwasser. Auch gegen Insektenstiche.

Aqua anodyna Pragensis. Rp. Liquoria Ammouli canatici spirituosi 150,0 00,0 Tincturae Crock 2,0 Olei Lavandulas Spiritus Lavandulae \$00.0.

Zum Einreiben bei ehronischem Eheumatismus,

Aqua sedativa Raspan. (Helv., Erginzb.) Exu sédative. (Gall.). Lotion ammoniacale campbrée Rasratt's beruhigendes Wasser.

E. B. Helv. Gall. 60,0 60,0 60,0 Kp. Natril chlorati 1000,0 830,0 940,0 Anuse Spiritus campborati 10,0 10,0 10,0 Liquoris Ammonti

caputlel (0.96) 60,0 100,0 120,0. Yor dem Gebrauche umzuschüttein; damit befenchista Kompressen bei Kopischmers, Rheumatimus aufaulegen.

Balneum ammoniacatum camphoratum HANPAIL.

Rp. Liquoris Ammonil causticl 400,0 Spiritus camphorati (Germ.) 100,0 Spiritus (0,83) 2000.0. Salta culinaria

Das mit der Flüssigkeit gemischte Sals wird einem Vollbade zogesetzt. Bei Rheumatismus, Paralyse.

#### Emplastenm Pajor-Layouty.

		THE RESERVE OF THE PARTY OF THE
Вp.	Liquoris Ammonii canati Camphorae Opii puri Croci	ci (0,925) 5,0 10,0 7,5
	Gummi Ammoniaci Emplastri gummoni	EA 5,0 10,0.

In dicker Schicht auf Leinwand gestrichen sum Auflegen auf Leichdornen.

#### Essentia rolatilis.

Essence of smelling-bottles Anglorum. Englischer Riechfläschehen-Geial Rp. Olei Lavandulae Olei Bergamottae 20,0 Otel Caryophytlorum Olel Cassise Cinnamomi Tineturae Moschi MR 5.0

Olel Rosac gtl. 10 Spiritus Drondit Liquoris Ammonli caustici (0,925) 13 250,0.

#### Gazeolum. Gazéol.

Rp. Liquoria Ammonli caustlei (0,925) 1000,0 Bongin! Hthanthracini MA 10.0 Naphthallal 1.0 Picis liquidae lithanthracime 100,0 Acidi carbolici 10,0,

Unter Umschütteln digeriren, nach 8 Tagen abgiessen. In flachen Geffassen im Wohnzimmer der an Keuchhusten beidenden aufzustellen. Du MAILLAND und BUBIN DU BUISSON,

#### Linimentum ammoniatum. Linimentum Ammoniae, Liniment volatile.

Ep.	Olel Olivarum	Austr.	Helv.	Germ, B,0	Gall,	Brit.	U-SL	
	Liq. Ammonii canat. (0,96)	1,	1,0	1,0	1,0(20 %(a)	1,0	8,5	
	Olel Papaveris	_		3,0	-	-	-	
	Olel Amggdalarum	1000	_	_	9,0	-	-	
	Olel Goasypil	-	_	_	-	_	6.0	
	Spiritus	_	-	_	_	-	0.5	

#### Linimentum antirheumaticum Americanum. Mustang Liniment

Rp. Liquoria Ammonii canatici (10 Proc.) EB 200,0 Spiritum (90 Proc.) 25.0. Petrolel

Zum Einreiben bei Rheumatismus etc.

#### Liquor Ammonii anisatas.

		Austr. Germ.	Hel
Rp.	Olel Anini	1,0	8,0
	Spiritus (90 Proc.)	94,0	77,0
	Liu. Ammonii esustici	(0.96) 5.0	20.0

Liquor Ammonii aromaticus (Hamb. Vorschr.).

Liquor oleosus Synvil. Sal volatile oleosum Sylvin,

Olei Citel Olei Caryophyllorum Olel Majornuse Olel Macidia 88 1.0 Liq. Ammon. caust. 66,0 Spiritus (90 Proc.) 180,0

Fünftehn bis dreissig Tropfen in schleimigem Getrank als Antispasticum und Carminativum.

Liquor Ammonil fosniculatus.	Sirapus ammoniacalis.
Rp. Olei Foeniculi 1,0	
Spiritus (90 Proc.) 25,0 Liquoris Ammonii caustici 5,0	Rp. Liquoria Ammonii caustici 2,0 Strupi simplicis 100,0.
Wie der Liquor Ammonii aniastus.	Unguentum ammoniacale.
Luft der Leuchtgas-Reinigungsmassen.	Pommade ammoniacale ou de Gongart
Die Luft der Räume, in welchen die aufgebrauchte	Rp. Sebi ovilla
Reinigungsmasse aufbewahrt wird, soll gegen Keuchhusten heilaam sein. Abraxa und Dies- Grahps lassen ein Gemisch folgender Substanzen als Erzstz in den Zimmern austreiten: Actzkalt 100,0; Wasser 200,0; Sand 2000,0; Steinkohlen- theer 150,0; Ammoniumchlorid 100,0.	Adipia suilli 54 10,0 Liquoria Ammonii caustici (20 Proc.) 20,0. Man schüttet die geschmolzene Fettmischung in ein Glas. Wenn sie zu erstarren beginnt fügt man die Ammoniakfüssigkeit binzu und schüttelt um, indem man das Glas bisweilen in kaltes Wasser taucht.
Mixtura Ludguaenda. Potion de Lyon	THEOUR MARCHE,
Rp. Extracti Belludonnae 0,8	Unguentum dedermaticans TROUSSEAU,
Sirupi Papaveris 20,0	Rp. Adiple smili 10,0
Aquae Aurantii florem 15,0	Sebi taorini 1,0
Aquae destillatan 150,0	Liquoris Ammonii canatici (20 Proc.) 10,0.
Liquoria Ammonii caustici 1,0,	Bereitung wie verber.
Bei Keuchhusten! Vierstündlich 1, bis 1, Ess-	Vesleatorium ammoniacate Duschaups.
	Rp. Adipis benroinati 15,0
Essentia aromatica ammonjacalia	Olel Amygdalarum 5,0
Alcoolst aromatique ammonlacut. (Galt.)	Liquoria Ammonii enustici (20 Froc.) 15.0
Esprit volatii ammoniacal buileux de Sylvics.	Zur Salbe zu mischen.
Rp. 1. Corticis Aurantii recentis	
2. Cortiels Citri recentis an 100,0	Vet. Fomentom stimulant BRACT CLASOK.
S. Vanillac 30.0	Rp. Olel Oliverum communia 100,0
4. Cors. Cinnamomi Ceylanici 15,0	Camphorne
6. Caryophyllorum 10,0	Olci Terchinthinas 83 2,0
6. Ammontt chioratt 500,0	Liquoria Ammonii canatiei (0,96) 25,0.
7. Kalii carboniel 500,0	Mit I Liter Wasser durchschützelt, zu Umschligen
8. Aquae Chaamomi 500,0	auf Druckstellen, Kontusionen.
9. Spiritus (0,883) 500,0  Man unnerirt 1-6 mit 8 und 9 8-4 Tage lang,	Vot. Liquor restaurans Henrwig.
bringt dann 7 hinzs und destillist 500 g ab	
Dan Destillat farbt sich sehr bald etwas dunkel	Hantwie's Restitutions. Fluid.
and ist vor Licht geschützt aufzubewahren.	Rp. Liquaris Ammonii caustici (0,98) Ammonii chiomii 8a 50.0
Liquor pectoralia. (Form. Berol.)	Ammonii chiornii 8a 50,0 Calcarine ustae plv.
Rp. Liquoris Ammonti anisati 5,0	Spiritus enemphorati AA 25,0
Sirupi Althese 30,0	Aquae 600,0.
Aquae destillatae 200,0.	Zum Befeuchten und Waschen bei Verstauchung,
Spiritus Ammonti succinatus.	Schuenausdehnung, Lakinsain,
Aqua Luciao. Enu de Luce. Biencuwasser.	Vet. Linimentum volatile,
Rp. Liquoria Ammonii caustiei	L Rp. Olel Rapae 300,0
Spiritus (90 Proc.)	Liquor. Ammonti caustici (0,96) 100,0
Mixture oleosas talasmicae Al 10,0	
Olei Succini rectificati guttam unam. Zu Waschungen bes. Umschlägen bei Insektenstich.	Yet. Liquor resorbons a contra tympanitum. Trommelaucht-Essena.
Spiritus anticephalaigicus.	Rp. Liquoris Ammonii escatici (0,98) 100,0
Migrainegeist. Koptkrampfspiritus.	Tineturas Colebiel to,0
Rp. Spiritus Serpylli	Liquoris Ammonii anisati 200,
Spiritus Mellusse	Ein Esslöffel der Essenz mit 1/2 Liter Wasser ver-
Spiritus camphorati az 20,0	duont für Rinder; Schulen die halbe Doela.
Liquaria Ammonii caustici (0,00)	
Aetheris scetici AA 10,0,	II. Rp. Liquoris Ammonii caustiel 100,0
Zum Auflegen von Compressen und sum Riechen.	Spiritus aetherei 20,0
Spiritus eseruleus, (Ergänsb.)	Liquoria Ammonii anisati 10,0.
Ep. Liquoris Ammonii caustici (0,96) 50,0	Gebrauch wie vorher.
Spiritus Lavandulae	III. Ep. Liquoris Ammonii salsati 12,0
Spiritus Resmarini ak 70,0	Tinoturae Capaici 7,5
Acruginis pulverati 1,0.	Tincturae Zingiberis 30,0
Digeriren, dann filtriren. Zum Einreiben bei	Aquae q. s. ad 2 Liter.
Quetachungen.	Rindern and cinmal su gebou.

# Ammonium aceticum.

1. Ammonium aceticum crystallisatum. Ammoniumacetat. Essigsaures Ammonium. CH<sub>3</sub>CO<sub>2</sub>NH<sub>4</sub>. Mol. Gew. = 77. Dieses Salz kann nicht durch Abdampfen der wässerigen Lösung erhalten werden, da es sich mit den Wasserdämpfen verdlüchtigt bez. in saure Salze spaltet. Man stellt es dar durch Sättigen möglichst wasserfreier Essigsäure mit getrocknetem Ammoniakgaso. Farblose, aus Nadeln bestehende Krystallmasse. Schmilzt bei 89° C. und geht beim raschen Erhitzen auf über 160° C. in Acetamid über. Sehr leicht löslich in Wasser, auch in Alkohol. Wegen der hygroskopischen Eigenschaften in Gläsern mit paraffinirten Korken aufzubewahren.

II. Liquor Ammonii acetici (Germ.). Ammonium aceticum solutum (Austr. Helv.). Liquor Ammonii Acetatis (Brit. U-St.). Acetate d'Ammoniaque liquide (Gall.). Liquor Mindereri. Spiritus Mindereri. Ammoniumacetaticsung. Minderer's Geist.

Darstellung. 1) 100 Th. Ammoniakflüssigkeit werden mit 115 Th. (oder soviel) verdünnter Essigsänre (80 Proc.) versetzt, dass die Flüssigkeit gegen Lackmus nentral bez. sehr schwach sauer ist, worauf man auf das geforderte spec. Gewicht einstellt. 2) Man kann die Essigsäure nach mit Ammoniumkarbonat nentralisiren, und dies empfiehlt sieh, wenn man ein zerfallenes Salz besitzt, welches sonst keine Verwendung finden kann. Pür 100 Th. verdünnte Essigsäure (30 Proc.) bedarf man etwa 30 Th. Ammoniumkarbonat.

Eigenschaften. Farblose, neutrale oder sehr schwach saure Flüssigkeit, von salzigem Geschmack, im Wasserbade völlig flüchtig. Beim Erwärmen mit Kalilauge Ammoniak, mit Schwefelsäure Essigsäure entwickelnd. Das Gehalt der Lösung an kryst. Ammonium-acetat wird von den einzelnen Pharmakopöen wie folgt angegeben:

	Austr	Reft.	Gall.	Germ.	Hely.	U-SL
Spec Gowicht	1,03	1,022	1,038	1,009-1,084	1.33	
Gehalt an C.H.O.NH.	15 %	-	18,5%	15.0	15 %	7%

Volumgewicht der Ammoniumacetatlösungen bei 16° C.

", C, H, O, NH,	Spec. Gew.	$\stackrel{\mathrm{id}}{=} C_t H_t O_t N H_t$	Spec. Gew.	% CaHaOaNHa	Spec. Sew	$\mathbb{V}_{\delta}C_{\delta}H_{\delta}O_{\delta}NH_{4}$	Spec. Gew.
46 44 42 40 38 38	1,0960 1,0830 1,0800 1,0770 1,0740 1,0710	34 32 30 28 26 24	1,0681 1,0651 1,062 1,058 1,054 1,050	22 20 18 16 14 12	1,046 1,042 1,038 1,034 1,030 1,026	10 8 6 4 3	1,022 1,018 1,014 1,010 1,008

Prüfung. 1) Man stellt die Reaktion fest durch Prüfung mit rothem und blauem Lackmuspapier; die Flüssigkeit muss neutral sein oder nur ganz schwach sauer reagiren. Lässt men die Probe auf blauem Lackmuspapier eintrocknen, so erfolgt auch bei einem neutralen Liquor schwache Rothfürbung, weil Ammoniak sich verflüchtigt unter Hinterlassung eines sauren Salzes. 2) Empyreumatische Bestandtheile werden durch Geruch und Geschmack erkannt. Sie sind die Ursache dafür, dass das Präparat sich nach einiger Zeit gelb färbt. 3) Auf Metalle wird durch Schwefelwasserstoffwasser und durch Schwefelammonium geprüft. 4) Auf Chlor durch Silbernitrat in der mit Salpetersäure angesäuerten Flüssigkeit.

Anwendung. Aeusserlich zu Umschlägen unverdünnt bei Quetschungen, Drüsengeschwülsten, Mumps; in Verdünnung mit Wasser (1:10) bei ehronischen Augenentzündungen, als Gurgelwasser bei Anginen. Innerlich regt es die Schweisssekretion an, daher in Gaben von 5—10 g mehrmals täglich, in Mixturen bei fieberhaften Katarrhen, Neuralgien, Rheumatismus. Als Schwitzmittel 20—30 g in getheilter Dosis, aber rasch hintereinander mit heissem Fliederthee im warmen Bett zu trinken. Es wird im Organismus zu Ammoniumkarbonat verbrannt. Krystallisirtes Ammoniumacetat. Eine koncentrite Lösung eines sauren Salzes ist zur Konservirung von Fleisch, Gemüse und Früchten vorgeschlagen worden, aber nicht zu empfehlen.

Fomentum ammenfacatam NEUMANN.

Rp. Infusi Florum Arnicae 20,0: 250,0
Aceti (6 Proc.) 280,0
Ammonii carbonici 10,0.

Acusseriich, bei Oedem des Scrotum.

Mixtura auticephalaigica Whight.

Ep. Liquoria Ammonii acetici
Tincturae Aurantii corticis
Sirupi Aurantii corticis ES 20,0
Aquae destillatae 500,0.

Sthodlich 1—2 Essloffel gegen Kopfschmerz nach
Alkoholgenusa.

Hixtura diaphoretica Briera.

Rp. Liquoris Ammonii acetici 50,6
Campinorae 0,5
Spiritus q. s. sd solutionem
Sirupi Saccheri 200,0.
Stündlich einen Essiöffel.

Mixtura coutra ebrictation Gallica
Rp. Liquoris Ammonii acetici 15,0
Ealis culinaris 5,0
Infusi Coffess concentrati 75,0
Sirupi Nacchari 30,0.
Alio 4/4 Stunden den 4/4 Thell

Potio disphoretica. BOUGHARDAT.

Bp. Liqueris Ammonii soctici 15,0
Aquae Cinnamonii
Aquae Menthae piperitae
Sinipi Sacchari na 50,0.
Silandiich einen Essiaffel volt.

# Ammonium benzoïcum.

Ammonium benzoïcum (Ergänzb. Helv.). Ammonil Benzoas (Brit. U-St.). Benzoate d'Ammoniaque (Gall.). Ammoniumbenzoat. Benzoësnures Ammon.  $C_7H_8O_2NH_4$ . Hol. Gew. = 139.

 Ammonium benzoïcum ist als krystallisirtes Salz von Ergänzb., Brit. Gall. Hely, und U-St. aufgenommen.

Darstellung. Man übergiesst in einem Becherglase 100 g Benzeësäure (e Toluolo) mit 80 g Ammoniakfilissigkeit von 20 Proc. (0,925 spec. Gew.) und erwärmt unter Umschwenken, bis vollständige Auflösung erfolgt. Beim Erkalten scheidet sich das Salz in Blättchen aus, welche auf Filtrirpapier an der Luft getrocknet und in gut zu verschliessenden Gefässen aufbewahrt werden.

Eigenschaften. In 5 Th. Wasser oder in 28 Th. Weingeist lösliche, hygroskopische, farblose tafelförmige Krystalle oder ein krystallinisches Pulver, ohne Geruch, von salzig bitterlichem, hintennach etwas sebarfem Geschmack. Schm.-P. 190° C. An der Luft verlieren sie allmählich Ammoniak unter Hinterlassung eines sauer reagirenden Salzes. Die wässerige Lösung giebt, mit Salzsäure angesäuert, Ausscheidung von Benzoesäure, mit Bleiacetat weissen krystallinischen, mit Ferrichlorid rehbraunen, mit Silbernitrat weissen, beim Erwärmen löslichen Niederschlag.

Prüfung. 1) Auf dem Platinblech ohne Rückstand flüchtig. 2) Die wässerige Lösung 1:10 werde weder durch Ammoniumsulfid (Metalle) noch durch Baryumchlorid (Schwefelsäure) gefällt.

II. Liquor Ammonii benzoïci. Ammoniumbenzoat-Lösung 20 Proc. Diese Lösung wird als Receptur-Erleichterung vorräthig gehalten, falls Ammoniumbenzoat in Mixturen öfter verordnet wird.

Darstellung. Man verdünnt 49 Th. Ammoniaksüssigkeit von 10 Proc. (0,960) mit 100 Th. destillirtem Wasser und löst darin 35 Th. Benzocsaure (e Toluclo) auf. Die Lösung wird mit Lackmuspapier geprüft und entweder mit Ammoniak oder mit Benzocsaure so eingestellt, dass sie ganz schwach sauer reagirt. Alsdann ergänzt man sie mit destilfirtem Wasser auf das Gewicht von 200 g. — Im Zweiseisfalle ist die Lösung so weit mit Wasser zu verdünnen, dass das Gesammtgewicht das 5,7 fache der verbrauchten Benzocsaure beträgt.

Anwendung. In Gaben von 0,5-1,0 g mehrmals täglich als Expertorans bei Katarrhen älterer Leute, bei Asthma, als Antispasmodicum, Diaphoreticum.

## Ammonium bromatum.

Ammonium bromatum (Austr. Germ. Helv.). Ammonii Bromidum (Brit. U-St.). Brombydrate d'Ammoniaque (Gail.). Ammonium hydrobromicum. Ammonium-bromid. Bromammonium NH<sub>4</sub>Br. Mol. Gew. = 18.

Darstellung. In den Kolben 2, welcher mit einer etwas Wasser enthaltenden Waschflasche verbunden ist, bringt man 520—530 Th. Ammoniak von 20 Proc. (0,925) und stellt ihn, um die Reaktion zu mässigen in kaltes Wasser. In den Hahatrichter bbringt man 350 Th. Brom und lässt dieses tropfen weise in das Ammoniak einfliessen. Jeder einfallende Tropfen erzeugt ein zischendes Geränsch, der gebildete Stickstoff entweicht durch die Waschflasche, in welcher auch die mitgerissenen Ammoniambromid-Dämpfe zurückgehalten werden. — Ist sämmtliches Brom eingetragen und der Kolben-

inhalt erkalte, so giesst man den Inhalt der Waschflasche d durch den Hahntrichter in den Kolben a, fügt, wenn erforderlich, noch soviel Ammoniakfüssigkeit hinzu, dass der farblose Kolbeninhalt deutlich darnach riecht, und stellt 2—3 Tago zur Seite. Sollten sich withrend dieser Zeit Krystalle ausscheiden, so sind diese durch Zusatz von Wasser in Lösung zu bringen. — Wenn nach 3 Tagen eine Probe der Lösung beim Ansäuern mit verdünnter Schwefelsäure sich nicht mehr gelb färbt, so wird die Lösung filtrirt und im Wasserbade zur Trockne verdampft.

 $4 \text{ NH}_u + \text{Br}_u = \text{N} + 8 \text{ NH}_4 \text{ Br}.$ 

Eigenschaften. Prismatische Krystalle oder farbloses Krystallpulver, ohne Geruch, von salzigem Geschmack. Löslich in 1,5 Th. kaltem oder 0,7 Th. siedendem Wasser, auch in 150 Th. kaltem oder 15 Th. siedendem Weingeist. Die wässerige Lösung rötbet blaues Lackmuspapier.



Fig. 48.

Beim Erhitzen völlig flüchtig. Das reine Salz ist lichtbeständig. Die wässerige Lösung giebt beim Erwärmen mit Natronlauge freies Ammoniak; versetzt man sie mit wenig Chlorwasser und einigen com Chloroform, so wird letzteres vom ausgeschiedenen Brom gelbbraun gefärbt.

Prüfung. 1) Das Salz fürbe sich beim Befeuchten mit verdünnter Schwefelsäure nicht sogleich gelb (Ammoniumbromat NH, BrO<sub>4</sub>). 2) 5 cem der wässerigen Lösung (1:10) mit einem Tropfen Ferrichloridlösung und etwas Chloroform geschüttelt, sollen diesem keine violette Färbung ertheilen (Ammoniumjodid). 3) Auf Metalle ist mit Schwefelwasserstoff bezw. Schwefelammonium, speciell auf Eisen mit Kaliumferrocyanid in der mit Salpetersäure oxydirtes Lösung zu prüfen. 4) Prüfung auf Ammoniumchlorid. Sämmtliche Pharmakopöen mit Ausnahme der Gallica lassen einen Gebalt an Chlorammonium durch Titration mit Silbernitrat feststellen. 0,3 g des scharfgetrockneten Salzes werden in 30 cem Wasser gelöst, mit 3—4 Tropfen neutraler Kaliumchromatlösung versetzt und nun mit ½10 Silbernitratlösung bis etwa zum Eintritt bleibender Röthung titrirt. Für 0,3 g sollen hierzu erforderlich sein: Nach Austr. 30—31,5 ccm, Germ. und U-St. höchstens 30,9 ccm, Helv. 30,6 ccm, Brit. 30,5—30,9 ccm ½10 Silbernitratlösung; dem entsprechend lassen einen Gehalt an Ammoniumchlorid zu: Helv. — Spur; Brit., Germ. u. U-St. — 1,3 Proc., Austr. — 2,5 Proc., wobei aber zu bemerken ist, dass Helv. nicht ausdrücklich die Untersuchung des scharf getrockneten Salzes vorschreibt.

Aufbewahrung. In gut geschlossenen Gefässen. Reine Präparate bedürfen des Lichtschutzes nicht. Gelbwerdende sind gewöhnlich durch Eisen verunreinigt. Gelbgewordenes Ammoniumbromid löst man in Wasser, fügt etwas Ammoniak hinzu, lässt einige Tage stehen und bringt alsdann die filtrirte Lösung zur Trockne.

Anwendung. Die therapeutische Wirkung ist gleich der des Kaliumbromids, doch wird es von vielen Personen besser vertragen als dieses. In Gaben von 0,3-0,8 g (für Kinder 0,1-0,3) mehrmals täglich bis zu 10 g pro die gegen nervöse Störungen, Epilepsie, Delirium tremens, bei Keuchhusten. Bestandtheil des Erlennungen Bromwassers. Es empfiehlt sich überbaupt, das Salz in kohlensaurem Wasser zu nehmen.

Specifisches Gewicht und Procentgehalt der Ammoniumbromidlösungen bei 15° C.

Proc. NH <sub>4</sub> Br	Spec. Gew.	Proc. NII,Br	Spec. Gew.	Proc. NH Br	Spec. Gew.
5	1,0326	15	1,0960	30	1,1921
10	1,0652	20	1,1285	41,9	1,2920

Ammonium bromatum ex tempore. Kleinere Mengen Ammoniumbromid kaun man auch durch Neutralisiren der officinellen 25 proc. Bromwasserstoffsäure mit 10 proc. Ammoniakflüssigkeit darstellen. Neutralisirt man 324 Th. Bromwasserstoffsäure (25 Proc.) mit 170 Th. Ammoniakflüssigkeit (10 Proc.), so erhält man 494 Th. einer fast genau 20 Proc. Ammoniumbromid enthaltenden Lösung. Verdampft man diese, nachdem man noch etwas Ammoniak zugefügt hat, so erhält man 98 Th. festes Ammoniumbromid.

# Ammonium carbonicum.

1. Ammonium carbonicum (Austr. Germ. Helv.). Ammonii Carbonas (Brit. U-St.). Carbonate (sesqui-) d'Ammoniaque (Gall.). Ammonium sesquicarbonicum. Sal volatile Ammoniaci. Sal volatile siccum. Ammoniumkarbonat. Ammonium sesquicarbonat. Reines Hirschhornsalz. Englisches (flüchtiges) Salz. Flüchtiges Laugensalz. Kohlensaures Ammon. Durchschnittlich von der Zusammensetzung CO<sub>2</sub>NH<sub>2</sub>NH<sub>4</sub> + HCO<sub>2</sub> NH<sub>4</sub>. Mol. Gew. = 157.

Hundelssorten. Das Ammoniumkarbonat kommt m Handel in zwei verschiedenen Formen vor. 1) Als etwa 2 cm dicke, schwach kugelig gebogene Platten von faseriger Struktur, auf dem Bruche durchscheinend. Die Fasern stehen senkrecht zu der halbkugeligen Aussenseite. Die Stücke lassen sich besonders leicht in der Richtung dieser Strahlen zerkleinern bez. spalten. 2) Als grosse, uuregelmässig gestaltete Massen ohne faserige Struktur, nicht nach einer bestimmten Richtung am besten spaltbar, beim Daraufschlagen in unregelmässige Stücke von körnig-krystallinischem Bruch zerspringend. Beide Sorten, von denen die zu zweit angeführte zur Zeit die verbreitetere ist, dürften nicht die gleiche Zusammensetzung haben.

Darstellung. Dieselbe erfolgt fabrikmässig, indem man ein Gemisch von 4 Th. Ammoniumchlorid mit 4 Th. Calciumkarbonat und 1 Th. Holzkohlepulver in eisernen Retorten bis auf Rothgluth erhitzt. Die entweichenden Gase, Ammoniak und Kohlensäure, werden in Kammern geleitet, in denen sie sich zu Ammoniumkarbonat verdichten.

Eigenschaften. Das äussere Ausschen ist schon unter "Handelssorten" beschrieben; es mag hinzugefügt werden, dass das Salz stechend nach Ammoniak riecht. Seiner chemischen Zusammensetzung nach ist das frisch sublimirte Ammoniumkarbonat ein Gemenge von 1 Mol. saurem Ammoniumkarbonat H.CO<sub>8</sub>NH<sub>4</sub> mit 1 Mol. Ammoniumkarbaminat CO<sub>2</sub>(NH<sub>2</sub>)NH<sub>4</sub>. Diese Formel nimmt auch die U-St. an. Dagegen beschreibt es Gall. als eine Mischung bez. Verbindung von 1 Mol. neutralem Ammoniumkarbonat mit 2 Mol. saurem Ammoniumkarbonat, also als CO<sub>8</sub>(NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub> + 2[HCO<sub>3</sub>NH<sub>4</sub>], was nach den heutigen Ansichten nicht ganz zutreffend ist.

Es löst sich in 3-4 Th. kaltem Wasser langsam, aber vollständig, durch heisses Wasser wird es zersetzt; beim Erhitzen ist es vollständig flüchtig ohne zu schmelzen.

Von Wichtigkeit ist das Verhalten des Salzes an der Luft: Wird es an der Luft sich selbst überlassen, so verflüchtigt sich in erster Linie [schon bei gewöhnlicher Tem-

peratur, reichlich in mässiger Wärme] das Ammoniumkarbaminat. Findet diese Verflüchtigung im geschlossenen Gefässe statt, so setzt sich das Ammoniumkarbaminat in den oberen Theilen des Gefässes wieder als Sublimat ab. Infolge dieser Verflüchtigung des Ammoniumkarbaminates zerfällt das Salz zu einem weissen Pulver, welches aus dem erst über 60°C. flüchtigen bez. in Kohlensäure, Wasser und Ammoniak zerfallenden saurem Ammoniumkarbonat HCO<sub>3</sub>NH<sub>4</sub> besteht. Dieses letztere ist auch in Wasser schwerer löslich. Es löst sich erst in 15 Th. Wasser. Dieses saure Ammoniumkarbonat bleibt immer in den Gefässen zurück, wenn das Hirschhornsalz (wie wir es hier nennen wollen) nicht genügend dicht verschlossen aufbewahrt wird.

Therapoutisch sind zwar diese verschiedenen Salze des Ammoniaks aud der Kohlensäure wohl ziemlich gleichwerthig, als Lockerungsmittel für Backzwecke aber sollte nur das nicht zerfallene Hirschhorasalz abgegeben werden, weil es leichter und in zwei Phasen füchtig ist. Die zerfallenen Bestände kann man zur Herstellung von Ammoniaksalzen (Ammonium aceticum, A. nitricium, A. phosphoricum, A. sulfuricum etc.) verwerthen.

Profung. 1) Es bilde strahlig-krystallinische, farblose Massen, die beim Erwärmen völlig flüchtig sind. 2) Die wässerige, mit Essigsäure übersättigte Lösung werde weder durch Schwefelwasserstoff (Blei, Zink), noch durch Baryunnitrat- (Ammoniumsulfat), oder Ammoniumoxalatiösung (Kalk, Baryt) verändert. 3) Wird die wässerige Lösung (1=20) mit Silbernitratiösung im Ueberschuss und hierauf mit Salpetersäure versetzt, so darf sie sich weder bräunen (Ammoniumthiosulfat), noch innerhalb 2 Minuten mehr als opalisirend getrübt werden (Chlor). 4) Wird 1 g des Salzes mit Salpetersäure stark übersättigt und die Lösung im Wasserbade eingetrocknet, so muss ein farbloser, beim Erhitzen vollständig flüchtiger Salzrückstand hinterbleiben (empyreumatische, d. h. dem Theer entstammende Stoffe).

Aufbewahrung. Man bestelle beim Drogisten ausdrücklich hartes, nicht verwittertes Ammoniumkarbonat und bewahre dieses in Gefüssen aus Glas oder Krausen aus Steinzeug auf.

Diese Gefässe sind mit Korkstopfen zu verschliessen, welche mehrmals in heises festes Paraffin getaucht worden sind. Bei grösseren Vorräthen verschliesst man die Gefässöffnungen nach dem Aufsetzen des Korken auch noch mit einer Paraffinschicht. Die so vorbereiteten Gefässe sind an einem trockenen, kühlen Orte aufzubewahren.

Das Zerkleinern der Stücke erfolgt in der Weise, wie man Zucker klein schlägt, d. h. mittels eines Hammers und eines stumpfen Messers. Das Salz wird meist unter dem Namen "Hirschhornsalz" im Handverkaufe verlangt und zum Backen des Gebücks verwendet. Hierzu eignet sich nur das nicht verwitterte und zwar am besten die strahlig-

krystallinische Sorte.

Anwendung. Verhältnissmässig selten therapeutisch augewendet. Innerlich in Gaben von 0,2-0,3 g in Lösung, seltener in Pulverform, als Stimulans bei Collaps im Verlauf verschiedener Krankheiten wie Typhus, Scharlach, asthenischen Pneumonien, Alkoholrausch, auch als Antidot bei Schlangenbissen, aber hier unzweckmässig. Ferner als Diaphoreticum und Expectorans. Aeusserlich namentlich als Riechmittel in verschiedenen Formen. Technisch namentlich zu Backzwecken. In der Analyse zur Ueberführung saurer Alkalisulfate in neutrale Sulfate; auch hier ist die ohne Verspritzen verdampfende strahlige Sorte der anderen vorzuziehen. Das Pulvern des Salzes soll nie in Mörsern aus Kupfer oder Messing erfolgen.

Liquor Ammonii carbonici, (Erganzh.) Ammoniumkarbonatflüssigkeit, therapeutische. 1 Th. Ammoniumkarbonat wird ohne Anwendung von Wärme in 5 Th. destillirtem Wasser gelöst und filtrirt. Klare, farblose Flüssigkeit, spec. Gew. 1,070—1,074. Receptur-Erleichterung. Nicht zu verwechseln mit der als Reagens benutzten Ammoniumkarbonatlösung. S. w. unten, S. 266.

### Aqua aërophora ammoniacata.

Aqua Ammonii bicarbonici. Ammoniumbicarbonni-Brausewasser.

Bp. Ammonii carbonici 0,5 Aquae Acido carbonico supergravatao 500,0. In Flaschen von 250 ccm abzolilien.

# Liquor Ammonii carbonici salieyiatus.

Rp. Liqueris Ammonii usustici (0,96) 20,0 Liqueris Ammonii earbonici 15,0 Acidi salicylici 2,5 Spiritus 25,0 Aquae destillatae 100,0,

Gegen Schlangenbiss. Acusserlich sum Waschen, innerlich alle 15 Minuten 30 Tropfen mit Wasser. Unwirksam

#### Lotio contra aloneciam.

Ep.	Ammonli enrhonici	2,5
	Aquae Aurantii florum	18,0
	Glycerini	30,0
	Tinctome Cantharidum	0,5
	Mixturne oleusse balsamicae	
		100.0.

Die kahlen Stellen täglich einmal damit zu bestreichen.

### Mixture dispheretics Americana, Ep. Ammonti carbould 2,5

Tincturas Opli camphoratas 5,0 Viul Iperacuanhae 7,5 Aquae destillatas 150,0.

4—Sethndlich einen Esslöffel in Wasser, welches mit 1 Theeloffel Citronensaft versetzt ist. Bei Einzitt des Scharlaghs.

#### Olfactoria Anglorum.

Riechfläschehen der Engländer. A. Paustone salt. Sel de Pauston.

Man füllt Gläser von 25-30 cen Fassungsranm mit erbsengrossen Sticken des nicht zerfallenen Ammonismikarbonats und befeuchtet zie mit folgender Mischung:

Rp. Sniritus 190 Proci

Spiritus (90 Proc.)	250,0
Olel Lavandulas	4000,00
Olei Bergamottac	RS 10,0
Olel Caryophyllorum	
Olei Cinnamomi	60 5,0
Olei Aurantii florum	1,0
Tinoturae Moachi	5,0
The free man H - days at 1-1	A It do not not a second

Lig. Aumouli caustici duplicis (0,025) 450,0.
Das vornehmate Salz dieser Art wird erhalten wonn man das Ammoulumearbonat mit einer Mischung aus Orangonblüthenöl 1 Th., Spiritus 10 Th. und 20proc. Ammoulakflüssigkeit 10 Th. befeuchtet.

### B. SEELING sait. Sel volatil Anglais.

Wird seitener gebraucht und ist durch das vorige fast verdräegt. Es stellt eine oberflächliche Mischung gleicher Volume von Ammoniumkarbonat und gebranntem Marmor dar, befeuchtet mit der obensichenden Mischung atherischer Oele.

# Olfactorium anglicum. Smelling salt (Hamburg, Vorschrift).

Kalii carboniol, Ammonii chlorati 55 49,5 Liquoris Ammonii aromatici (S. 259) 1,0

#### Pulveres anticholerici Ausgus.

Rp. Ammonti carbonici 0,5 Camphorae 0,1 Sacchari 1,0.

Doses tales X. Halbständlich ein Pulver bei Cholers.

#### Sirupus depurativas Prynchia,

Rp. Ammonii carbonici 1,0 Sirupi Seunse 250,0,

Sechsethndlich ein halbes Weinglas; bei Syphilis.

#### Sirupus disphoreticus CARRAVE.

Rp. Ammobil carbonici 5,0
Sirupi Sarsaparillas compositi 150,0,
Morgens, Mittugs und Abenda je einen Essibifei
bei Syphilis, Haudeiden, wie Psorlasta. Gebrauch
einzustellen, sobald Appedimangel eintritt.

### Unguestum ammoniacale Rooncox.

Rp. Ammonii carbionisi cubt, plv. 10,0 Unguenti cerei 80,0. Bei Croup jedesmai 4,0 g cinxarciben.

# II. Ammonium bicarbonicum. Ossa Helmonti. Ammoniumbikarbonat. Doppeltkohlensaures Ammon. HCO,NH,. Mol. Gew. = 39.

Darstellung. Entweder man legt zerfallenes Ammoniumkarbonat, in einer Papierkapsel ausgebreitet, in eine Wärme von 30—40°C., bis der Geruch nach Ammoniuk völlig verschwunden ist, oder man versetzt eine kone. wässerige Lösung von Ammoniumkarbonat mit dem doppelten Volumen Weingeist, sammelt den Niederschlag und trocknet ihn zwischen Fültrirpapier bei 20—30°C.

Eigenschaften. Weisses, mehliges Pulver oder rhombische Krystalle, in 15 Th. Wasser löslich, nicht nach Ammoniak riechend, von kühlend-salzigem Geschmack. Zerfällt bei 60°C. in Kohlensäure, Ammoniak und Wasser. Unlöslich in starkem Alkohol.

Anwendung. An Stelle des gewöhnlichen Ammoniumkurbonates in Polvermischungen, Pastillen etc.

# III. Ammonium carbonicum neutrale. Neutrales Ammoniumkarbonat. $CO_1(NH_4)_2 + H_1O$ . Mol. Gew. = 114.

Darstellung. Man benetzt das gewöhnliche Ammoniumkarbenat mit stärkster Ammoniakfüssigkeit (0,895 = 30 Proc.) und lässt 2—3 Stunden bei 12°C. stehen. Das zurückbleibende Pulver wird rasch zwischen Filtrirpapier getrocknet. Zerfüllt an der Luft in Wasser, Ammoniak und Ammoniumbikarbenat. Dieses Salz ist das zum Füllen der Riechfläschehen zu verwendende.

Ammoniumkarbonatlösung, analytische. Nicht zu verwechseln mit dem therapeutisch gebrauchten Liquor Ammonii carbonici. 1 Th. gewöhnliches Ammoniumkarbonat (reines Hirschhornsalz) wird in einer Mischung aus 3 Th. Wasser und 1 Th.
Ammoniakfüssigkeit (0,960) gelöst. Diese Lösung enthält neben einem Ueberschuss von
Ammoniak das neutrale Ammoniumkarbonat, in welches das Ammoniumkarbaminat in
wässeriger Lösung ohne weiteres, das Ammoniumbikarbonat aber durch den Zusatz des
Ammoniaks übergeht. Zur Fällung der alkalischen Erden, zum Auflösen des Schwefelarsens.

IV. Ammonium carbonicum pyro-oleosum (Ergünzb.). Sal volatile Cornus Cerri. Sal Cornus Cerri. Brenzlich-kohlensaures Ammon. Brenzlich-öliges Ammonkarbonat. Rohes Hirschhornsalz.

War früher ein mit thierischem Brandöl durchtränktes Ammoniumkarbonat, wie es bei der trockenen Destillation thierischer Substanzen erhalten wurde. Jetzt: 32 Th. mittelfein zerriebenes Ammoniumkarbonat werden mit 1 Th. ätherischem Thieröl gemischt (Ergänzb. Ap. V.) Weissliches, mit der Zeit gelblich werdendes Pulver vom Geruch seiner Bestandtheile. Vor Licht geschützt aufzubewahren.

Liquor Ammonii carbonici pyro-oleosi (Erganzb.) Brenzliche Ammoniumkarbonatiosung. 1 Th. Ammonium earbonicum pyro-oleosum wird unter Ausschluss von Warme in 5 Th. destillirtem Wasser gelöst, die Lösung einige Tage bei Seite gestellt, dann filtrit. Klare, anfangs gelbliche, später bräunlich werdende, in der Würme vollkommen flüchtige Flüssigkeit, spec. Gew. 1,070—1,074. Vor Licht geschützt aufzubewahren.

Beide Präparate werden als Excitans bei adynamischen Fiebern, Trunkenheit, Ohnmacht, Pneumonie der Säufer angewendet. Dosis 0,2-0,4 des trockenen Präparates, 1,0-2,0 der Lösung mehrmals täglich.

Lincius antispasticus Waydy.

Rp. Liquoris Ammonii carbonici pyro-olcosi 2,6

Aquae Chamomiline
Sirupi Aurustii florum 8a 50,0.

Zwel bis dreintündlichelnen Thocloffel. Bei Krämpfen kleiner Kinder.

Spiritus Lumbricorum.
Regenwurm-Spiritus.
Bp. Liquoria Ammonii carbonici pyro-oleosi 8,0
Spiritus dilusi (0,898) 97.0.
Wird meist ex tempore gemischt.

# Ammonium chloratum.

Ammonium chloratum (Austr. Germ. Helv.), Ammonii Chloridum (Brit. U-St.). Chlorhydrate d'Ammoniaque (Gall.). Ammonium hydrochloricum seu muriaticum. Sal ammoniacum. Ammoniumchlorid. Chlorammonium. Salmiak. NH4Cl. Mol. Gew. = 53,5.

Handelssorten. Im Haudel kommen folgende Sorten des Salmiaks vor: 1) Krystallisirter Salmiak, Ammonium chloratum crystallisatum. Und zwar kommt diese Sorte entweder als weisses Krystallmehl oder in lockeren Salzmassen von der Form der Zuckerhüte Ammon. chlorat. cryst. "in metis" vor. Sie ist verhältnissmässig unrein.
2) Sublimirter oder raffinirter Salmiak, "Ammonium chloratum sublimatum", und zwar entweder als weisses, schneeartiges Krystallmehl oder in Form durchsichtiger, eisglänzender, specifisch schwerer, konkav-konvexer Kuchen mit faserig-strahligem Gefüge. Die für den pharmaceutischen Gebrauch dienende Sorte ist der raffinirte oder sublimirte Salmiak in Pulverform. Die in Massen sublimirte Sorte wird im wesentlichen für technische Zwecke gebraucht.

Reinigung des Salmiaks. Bisweilen enthält der sublimirte Salmiak Schmutz sowie Ferro- und Ferriverbindungen. Um ihn zu reinigen, löst man ihn im zweifschen Gewicht Wasser unter Erwärmen auf, zur Oxydation des vorhandenen Eisenoxyduls mischt man für je 1 Kilo Salmiak 30—50—100 g starkes Chlorwasser, bez. soviel zu, dass die Lösung deutlich danach riecht, und erhitzt zum Aufkochen. Alsdann setzt man unter Umrühren in kleinen Mengen Ammoniakflüssigkeit hinzu bis zur schwach alkalischen Reaktion, filtrirt im Heisswassertrichter durch Filtrirpapier und rührt das Filtrat um, damit möglichst kleine Krystalle erzielt werden. Man trennt diese von der Mutterlauge und trocknet sie durch Erwärmen in einer Porcellanschale im Wasserbade unter Umrühren aus. Die Mutterlauge wird unter Umrühren in einer Porcellanschale gleichfalls eingetrocknet. Man verbraucht beide Produkte als reinen Salmiak. Bei der ganzen Reinigung muss die Verwendung metallischer Geräthe ausgeschlossen werden.

Vom Geldpunkte aus bietet die Reinigung des Salmiaks im Laboratorium keinen Vortheil, es ist vielmehr zu empfehlen, eine solche Sorte anzuschaffen, welche keiner Reinigung bedarf.

Pulverung. Das Pulvern des sublimirten Salmiaks ist nicht ganz leicht, weil die einzelnen Krystallfasern elastisch sind und dem Zerdrücken infolgedessen einen gewissen Widerstand entgegensetzen. Am besten gelingt es durch Stossen im erwärmten Mörser von Stein oder Eisen und Durchschlagen durch ein erwärmtes Sieb. Man umgebt es, wenn man das durch rasche Abkühlung der Salmiakdämpfe erhaltene feine Krystallmehl anschafft.

Eigenschaften. Parbloses und geruchloses, krystallinisches Pulver von salzigum Geschmack. Es ist an der Luft beständig (nicht hygroskopisch) und verflichtigt sich beim stärkeren Erhitzen ohne vorher zu schmelzen als dichter weisser Dampf. Auf glühende Kohlen gestreut fürbt Salmiak die Plammen blangrün. Löslich in 2,7 Th. kaltem oder in 1 Th. siedendem Wasser, in Alkohol fast unlöslich. Beim Auflösen in Wasser erfolgt Temperatur-Erniedrigung. Aus der heissgesättigten Lösung rasch abgeschieden, bildet er lange, biegsame, prismatisch dreiseitige, nadelförmige Krystalle, welche in Gestalt eines Federbartes zusammenhängen. Durch langsame Krystallisation erhält man ihn in länglichen oktaëdrischen und tetraedrischen Krystallen des regulären Systems. Salmiaklösungen haben die Neigung, beim Verdunsten "auszublühen", d. h. über die Gefässwandungen hinwegzusteigen. Die Auflösung in destillirtem Wasser ist haltbar, ursprünglich neutral, beim Erhitzen verflächtigt sich etwas Ammoniak und die Lösung nimmt infolgedessen schwach saure Reaktion an.

Prüfung. 1) Salmiak sei farblos. Gelbliche Fürbung kann von einem Eisengehalt herühren. Röthliche bis rothe Fürbung kann durch Theerfarbstoffe bedingt sein; in diesem Falle ist auch die filtrirte wässerige Lösung, bez. der alkoholische Auszug röthlich gefürbt. Giebt ein röthlich gefürbter Salmiak eine wässerige Lösung, die im filtrirten Zustande farblos ist, so wird die Fürbung möglicherweise durch Mikro-Organismen (Oddium aurantiaeum) verursacht. Einfaches Austrocknen genügt, um diesen Pilz zu zerstören. 2) Er sei frei von glühbeständigen Verunreinigungen; man weist diese durch Erhitzen von 1 g Salmiak im Platin- bez. Porcellantiegel nach. (Gefunden wurde gelegentlich Baryumsulfat.) 3) Die wässerige Lösung 1:10 werde durch Baryumchlorid nicht getrübt (Schwefelsäure) und durch Schwefelwasserstoffwasser auch nach Zusatz von Ammoniak nicht gefärbt oder getrübt. (Metalle). 4) Wird die mit 2 Tropfen Salzsäure augesäuerte Lösung mit Kaliumferrocyanid versetzt, so darf nicht sogleich Blaufärbung eintreten. 5) Wird 1 g des Salzes mit kone. Salpetersäure (1,153) im Wasserbade zur Trockne verdampft, so darf Färbung nicht auftreten (theerartige Bestandtheite, z. B. Anilin).

Yolumgewicht und Gehalt von Chlorammoniumlösungen bei  $\pm$  15° C.

Vol. Gew.	Proc. NH <sub>4</sub> Cl	Vol. Gow.	Proc. NH <sub>4</sub> Cl	Vol. Gew.	Proc. NH <sub>4</sub> Cl	Vol. Gow.	Proc. NH_Cl	Vol. Gew.	Proc.
1,00316 1,00632 1,00948 1,01264 1,01580 1,01580	1 2 8 4 5 6	1,02180 1,02481 1,02781 1,03081 1,03370 1,03658	7 8 9 10 11 12	1,03947 1,04325 1,04524 1,04805 1,05086 1,05367	13 14 15 16 17 18	1,05648 1,05929 1,06204 1,06479 1,06754 1,07029	19 20 21 22 28 24	1,07804 1,07575 1,07658	25 26 26,297

Aufbewahrung. In gut verschlossenen Gefässen aus Glas und Steinzeug, weniger gut in Kästen und Tonnen.

Anwendung. Wirkt örtlich auf Schleinbläuten reizend. Innerlich sind grosse Gaben giftig, selbst tödtlich, kleine Gaben wirken sekretionsbefördernd, doch wird bei dauerndem Gebrusch kleiner Mengen der Appetit gestört. Aeusserlich in wässeriger Lösung zu Umschlägen bei Entzündungen 1:10—20,0, namentlich aber zu Inhalationen 1:100. Mit gleichen Theilen Kalisalpeter in Form von Kälte-Mischungen. Innerlich in Gaben von 0,2-0,5 g als ein den Auswurf beförderndes Mittel (Expektorans), wenn kein

oder nur geringes Fieber vorhanden ist. In der Volksmediein eine grosse Rolle spielend.

— Der auf silbernen Löffeln durch Salmiak-Mixturen entstandene schwarze Ueberzug ist ein basisches Silberchlorid und kann leicht mit Ammonialtsissigkeit abgewaschen werden. Technisch zum Löthen und Verzinnen, in der Färberei, zum Füllen der Lechniche-Elemente, in der Analyse und zu vielen anderen Zwecken.

Salmlak in festen Stücken. Am'monium chloratum in massis. Wird durch langsame Abkühlung der bei der Sublimation auftretenden Salmiakdämpfe erbalten, so dass die sich bildenden Krystalle theilweise schmelzen und zusammensintern. Eisähnliche konkav-konvexe Massen von etwa 10 cm Dicke und faseriger Struktur. Wird ganz besonders zum Löthen gebraucht und zwar, um dem Löthkolben eine metallische Löthfläche zu verleihen. Nach W. Hzwyzl kann man ühnliche Massen auch durch starke Pressung von erwärmtem Salmiakpulver erzeugen.

Solutio Ammonil chlorati. Salmiaklösung. 1 Th. eisenfreier Salmiak wird in der Kälte in 4 Th, destillirtem Wasser gelöst und die Lösung nach mehrtägigem Ab-

setzen filtrirt. Receptur-Erleichterung und chemisches Reagens.

### Embrocatio salina BEASLEY.

Hp. Ammonii chlorati 30,0 Aced (6 Proc.) Spiritus (0,83) 43 50,0 Aquae destillatae 500,0.

Zu Umschlägen bei Anschweilungen und Kontnsionen ohne Hautverletzung.

# Emplastrum vointile Kinkland,

Rp Emplastri Lithaugyri simplicis 40,0 Sapunis oleacel pulverati 20,0 Ammonii chlorati pulverati 5,0.

Sei subkutanen Verhärtungen, Rheumatismus.

#### Fomentum frigidam Schwocker.

Fomentatio refrigerana. Schapckens Kalte-Umsching.

Rp. Ammonli chlorati Kalli nitrici da 50,0.

Zum Gebrauch zwischen Kompressen zu schlehten nud diese wiederholt zu befeuchten mit einer Mischung von

> Aquae communis 850,0 Agetl (6 Proc.) 150,0,

Die Temperatur der Kompressen gebt um etwa 10° C. bernb. Dei Mangel an Ela.

#### Liquor baroscopleus.

#### Flüssigkeit zum chemischen Westerglase,

Ep. Ammonii chlorati

Kulli nitrici 25 20,0
Camphorae 10,0
Spiritus (0,83) 50,0
Aquae destillatae 100,0,

Man lässt 2 Tage an einem warmen Orte (30—40° C.) unter Umrühren steben und filtrirt aledann

#### Mixtura colvens.

a) Erginab.

Rp Ammonii chlorati Succi Liquiritize depurati na 5,0 Aquan destillatae 190,0,

b) Form. magistr, Berol.

Rp. Ammonii chlorati 5,0 Succi Liquiritise depurati 2,0 Aquae destillatae 193,0.

Rp. Tartari stibiata. (Form. mag. Berot.)

Rp. Tartari stibiati 0,95

Animonli chlorati
Succi Liquiritine depurati 2,0

Aquae destiliatae q. a. ad. 200,0.

#### Mixtura anticatarrhalls Oppolzen.

Rp. Infusi radicis Althaene 7,5: 160,0 Ammonli chlorati 1,2 Tineturne Opil simplicis 0,5 Sirupt Senegae 15,0.

Zweistfindlich einen Esslöffel; bei akutem Bronchlal-Euturch.

#### Oxycratum compositum.

Rp. Ammonti chlorati 20,0 Spiritus camphorati 60,0 Aceti (5 Proc.) Aquae fontanae 83 500,0,

Zu Umschäigen bei Anschweilungen, Rheumatismus, Paralyse.

#### Oxycratum simplex.

Rp. Ammonii chiorati 20,0 Aceti (6 Proc.) Aquae fontana 54 500,0.

Zu Umschäfgen gegen Anschwellungen, Kontusionerbei unverheinter Haut.

### Pastilli Ammonii chlorati (Helv.).

Bp. Ammonii chlorati 5,0 Tragacanthae 1,0 Hadicia Liquiritha 4,0 Succi Liquiritiae 20,0 Saccharl albi 70,0

fiant pastilli ponderis 1,0

#### Trochisci Ammunii chlorati (U-St.).

Rp. Ammonii chiocati 10,0 Extracti Liquiritiae 25,0 Trugacanthae 2,0 Sacchari 50,0 Sirupi telutani 4, s.

římní trochisci 100.

### Unguestum disentions Guengau De Mussr

Rp. Ammonti chlorati 1,5 Adipis milli 25,0 Camphorae 0,15.

Zum Ehrelben geschwollener Nackendrüsen

### Unguentum resolvens Guestau on Mussy

Rp. Ammonii chlorati 2,0 Camphorae 1,0 Adipis 30,0.

Zum Einreiben bei skrophutösen Drüsenauschwellungen. Die Gufferts'sche Salbe enthält für obige Mengen 5 g Saimiak. Vet. Electuariem antiphlogisticum.

Bp. Ammonil chlorati 10,0
Natri nitrici 20,0
Acidi tartarici 1,0
Rhisematis Calami
Radicis Gentianas 33 5,0
Railicis Althaeaa 10,0
Aquae communis q. s.

ut flat electuarium. Dreistindlich eine taubenelgrosse Menge für Schweine und grössere Hunde bei Gastricismus, Mangel an Fresslust, Yet. Electoarium expectorana.

Rp. Ammonii chlorati Fructus Foeniculi Fructus Anisi Radicis Althaese Endleis Liquiritias & 50,0,

fint electuarium. Dreistündijeb zwei Enslöffel voll für Pferde bei Druse machdem die entzündlichen Erscheinungen gehoben sind.

Issleib's Katarrhbrötchen besteht aus mit Anisöl parfümirtem Zucker mit etwas Salmiak.

# Ammonium citricum.

I. Ammonium citricum. Ammoniumcitrat. Citronensaures Ammon. Citrate d'Ammoniaque. Citras Ammonii. CoHoO.(NH.)a. Mol. Gew. = 243.

Das neutrale trockene Salz obiger Zusammensetzung ist kaum bekannt, bez. es lässt sich durch Eindampfen der wässerigen Lösung nicht herstellen. Man benutzt daher zum Recepturgebrauche eine wässerige Auflösung desselben.

II. Liquer Ammonii citrici. Ammoniumeltratlösung 20 Proc. 34,6 g krystallisirte Citronensäure werden in 80 g destillirtem Wasser gelöst und der Lösung 84 g Ammoniakflüssigkeit von 10 Proc. (0,96 spec. Gew.) bez. soviel binzugefügt, dass eine neutrale oder sehr schwach saure Flüssigkeit entsteht, welche man mit destillirtem Wasser auf das Gesammtgewicht von 200 g bringt.

Die Lösung enthält 20 Proc. Ammoniumeitrat  $C_0H_0O_2(NH_4)_3$  und kann etwa 1 Woche hindurch aufbewahrt werden.

Bisweilen wird das Ammoniumeitrat als neutrale oder schwach säuerliche Saturation verwendet. Man braucht alsdann für

trocknes Ammonclirat Citronensaure Ammonkarbonat trocknes Ammoneitrat Citronensaure Ammonkarbonat 8.0 und 7,0 10.0 25,0 20,0 und 17,5 15,0 12,0 10,5 30,0 24.0 21,0 20,0 16,0 14.0 50,0 40,0 85,0

Das Ammoniumcitrat wird in Gaben von 1-2-3 g mehrmals täglich bei verschiedenen Leiden der Harnblase empfohlen. Im Organismus wird es zu Ammoniumkarbonat verbrannt.

# Ammonium jodatum.

† Ammonium jodatum (Ergänzb. Helv.). Ammonii Jodidum (U-St.). Jodhydrate d'Ammoniaque (Gall.). Ammonium hydrojodicum. Ammoniumjodid. Jodammonium. NH<sub>4</sub>J. Mol. Gew. = 145.

Darstellung. 1) Die in chemischen Laboratorien gebräuchlichste Vorschrift ist folgende: Man übergiesst 1 Th. Eisenpulver mit 10 Th. destillirtem Wasser und fügt allmählich, nöthigenfalls unter Abkühlen, 4 Th. Jod zu. Nach beendigter Bildung des Ferrojodids filtrirt man durch Glaswolle, wäscht mit Wasser nach und löst in dem grünen Filtrate nochmals 2 Th. Jod auf. Man verdünnt diese Lösung alsdann mit dem gleichen Volumen heissen Wassers, fällt sie mit einem Ueberschuss koncentrirter Ammoniakfüssigkeit, erwärmt noch bis zum Dichtwerden des Ferri-Ferrohydroxydes, filtrirt und dampft das Filtrat — zuletzt unter Zusatz von etwas Ammoniak — im Wasserbade, schliesslich im Sandbade bei 110°C. zur Trockne. Die etwas einfachere Vorschrift von Jaconsen giebt die Helv.: 2) Helv.: Eine Lösung von 6 Th. Kaliumjodid in 6 Th. destillirtem Wasser mischt man mit einer Lösung von 4 Th. Ammoniumsulfat in 6 Th. Wasser und fügt 2 Th. Wein-

geist unter Vermischen hinzu. Nach 12stündigem Stehen wird von der ausgeschiedenen Salzmasse abfiltrirt und das Filtrat zur Krystallisation abgedampft.

Etgenschaften. Trockenes, weisses, an der Luft zerfliessendes und allmählich gelb werdendes, aus Würfeln bestehendes krystallinisches Pulver, von scharf-salzigem Geschmack, nicht nach Jod riechend. Es verflüchtigt sich beim Erhitzen ohne zu schmelzen und ist in 1 Th. Wasser oder in 9 Th. Weingeist löslich. Die wässerige Lösung entwickelt mit Natronlauge den Geruch nach Ammoniak, durch Silbernitrat wird sie gelb gefällt. Schüttelt man sie mit einem Tropfen Ferrichlorid und etwas Chloroform, so nimmt letzteres violette Färbung an. Aufbewahrung: Wegen der hygroskopischen Eigenschaften in gut geschlossenen, kleineren Gefässen, vor Licht geschützt, vorsichtig. Ist es gelb geworden, so wird es mit weingeistiger Ammoniaklösung befauchtet und wieder zur Trockne gebracht.

Prittung. 1) Es darf weder deutlich gelb sein, noch deutlich nach Jod riechen (schwache Gelbfärbung und schwacher Jodgeruch sind nicht zu vermeiden). 2) Die wisserige Lösung 1:20 darf durch Schwefelwasserstoffwasser nicht veründert (Metalle) und durch Baryumnitratlösung nur schwach opalisirend getrübt werden (Schwefelsäure). 20 ccm derselben dürfen nach Zusatz von 0,5 ccm Kaliumferrocyanidlösung nicht blau gefärbt werden (Eisen). 3) Werden 0,2 g getrocknetes Ammoniumjodid in 2 ccm Ammoniakfüssigkeit gelöst und mit 15 ccm ½,10-Silbernitratlösung unter Umschütteln vermischt, darauf filtrirt, so darf das Filtrat, nach Übersättigung mit Salpetersäure innerhalb 10 Minuten weder bis zur Undurchsichtigkeit getrübt (Chloride, Bromide), noch dunkel gefärbt (Thiosulfat) erscheinen.

Anwendung. Als schnell wirkendes Jodpräparat, namentlich als Antisyphiliticum und Antirheumaticum empfohlen; die Wirkung soll sicherer wie beim Jodkalium sein. Innerlich in Gaben von 0,1—0,5 mehrmals täglich in Mixturen, der Zersetzlichkeit wegen mit Liquor Ammonii anisatus kombinirt. Aeusserlich in Linimenten und Salben 1:20—30,0. Mischungen von Kaliumjodid und Ammoniumchlorid werden in Säckchen auf Geschwülste gelegt; das durch Umsetzung entstehende Ammoniumjodid soll zertheilend wirken. Basslau.

### Candelae Ammonii jodati.

Ammonium jodid-Kerachen, (Diet. M.)

Ep.	1. Carbonia Tiline puls	825,0
	2. Ammouil jodati	100,0
	8. Kalli nitriel	50,0
	4 Enecharl	5,0
	5, Cusasruf	0,2
	6. Aquae	10000,0
	7. Tragacanthae puly.	20,0
	9 Olai Rossa	erit X

Man trünkt i mit der Lösung von 2-6, mischt 7-6 darunter und stösst mit Traganthschleim, welcher 2% Salpeter enthält, zur bildsamen Masse zu. Die Kerzehen werden mit Zinnbronze beginselt.

9. Balanmi Peruviani gtt. XX.

#### Linimentum autleyphiliticum Gambernet.

Rp. Ammonti judati 0,15 Otot Olivarum 25,0.

Misce conterendo. Zum Einreiben bei nüchtlichem (nyphilitischen) Muskel- und Gelenkschmerz.

#### Lotio contra persiones.

Bp. Ammonil jodnil 5,0 Aquae Rosne 50,0 Aquae Coloniensia 5,0.

Taglich abends die Frostboulen damit zu bestreichen.

#### Linkmentum jodalum.

Jod-Opodeldoc. (Erginzb. Bad. Taxe)

Ep. Ammonli jodati 10,0

Linimenti saponati camphorati 90,0.

#### Mixtura Ammonii jodnii Waldensueg,

Rp.	Ammonli jodati	3,0
	Aquae destillatae	100,0
	Liquoria Ammonli	anisati 0,25
	Sirupi Sacchari	50,0,

Dreistundlich einen Esslöffel

#### Saccellus ad strumam Berslau,

Rp, Kalii jodati 60,0 Ammonii chlorati 80,0.

Die getrocknate Pulvermischung wird in ein Moussetin-Säckchen gebracht, so dass das Pulver in 0,5 cm, dicker Schicht vertheilt in, das Säckchen verschlossen und durchgesteppt. Zum Auflegen auf Kropt- und Drüsenauschweitungen.

#### Saccellas contra tumores mammas

TANCHUU.

Rp Kalli Jodati 5,0 Spongiae ustao 10,0 Ammonii chlorati 40,0 Salis cultnaria 10,0.

Sackchen wie vorber zu bereiten.

#### Unguentum Ammonil jodati.

Ammonii jodati 1,0 Aquae destillatae gtt. X Adipis sullii 20,0.

Zum Einreiben der Frostbeulen, des Kropfes

# Ammonium molybdaenicum.

L Ammonium molybdaenicum. Ammoniummolybdaenat. Molybdaensaures Ammon.  $Mo_2O_{24}(NH_4)_8 + 4H_2O$ . Mol. Gew. = 1236.

Darstellung. Man löst Molybdäusäure (s. S. 72) unter Erwärmen in 20 procentigem Ammoniak und dampft die Lösung bis zum Salzhäutehen ein, indem man durch gelegentlichen Zusatz kleiner Mengen von Ammoniak dafür Sorge trägt, dass die Lösung bis zum Schluss alkalisch bleibt. — Im Handel ist das Salz in grosser Reinheit erhältlich.

Eigenschaften. Weisse Krystallmassen aus glänzenden, harten, prismatischen Krystallen bestehend. Es löst sich in Wasser klar auf. Giesst man diese Lösung in einen Ueberschuss von Salpetersäure, so erfolgt zuerst weisse Ausscheidung von Molybdäusäure, welche sich aber im Ueberschuss von Salpetersäure wieder auflöst. (Bleibt eine Trübung, so deutet diese auf Verunreinigung durch Phosphorsäure.)

Prüfung. 1) 10 g des Salzes geben mit 25 ccm Wasser und 15 ccm Ammoniakflüssigkeit von 0,910 eine klare Lösung. Giesst man diese in 150 g Salpetersäure von
1,2 spec. Gew., so darf die gemischte Flüssigkeit auch nach 2stündigem Stehen in gelinder (!)
Wärme keine gelbe Ausscheidung zeigen (Phosphorsäure). 2) Die Lösung in Ammoniakflüssigkeit (1:10) werde durch Schwefelammonium nicht verändert (Metalle). 3) Die mit
Salpetersäure angesäuerte wässerige, wenn nüthig filtrirte Lösung werde durch Silbernitrat und Baryumnitrat höchstens sehr schwach getrübt.

Anwendung. Als Reagens zum Nachweis und zur Bestimmung der Phosphorsäure. Eine Lösung von Ammoniummolybdänat in Salpetersäure giebt mit Phosphorsäure beim Stehen in der Wärme einen gelben Niederschlag von molybdän-phosphorsaurem Ammon. 22 MoO<sub>2</sub> + 2(NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>PO<sub>4</sub> + 12 H<sub>4</sub>O. Dieses ist in verdünnter Salpetersäure, in Ammoniumnitratiösung und in salpetersaurer Ammonmolybdänatiösung unfüslich. Löslich dagegen in Ammoniak. Aus dieser letzteren Lösung wird die Phosphorsäure durch Magnesiumixtur als Ammonium-Magnesiumphosphat quantitativ gefällt.

II. Ammoniummolybdänatlösung mit Salpetersäure, Reagens zur Bestimmung der Phosphorsäure, 1) Nach P. Wagner. Man löst 150,0 g Ammoniummolybdänat in 500 ccm Wasser, fügt 400,0 g Ammoniummitrat hinzu und füllt mit Wasser bis zu 1 Liter auf. Diese Lösung giesst man in 1 Liter Salpetersäure von 1,2 spec. Gew. (nicht umgekehrt), illsst die Mischung 24 Stunden an einem warmen Orto stehen und filtrirt. 100 ccm dieser Lösung entsprechen = 0,1 g P<sub>1</sub>O<sub>5</sub>. 2) Nach C. Meinkorn, Man löst 150 g Ammoniummolybdänat in 150 ccm Ammoniakflüssigkeit von 0,91 spec. Gew. und 850 ccm Wasser und giesst diese Lösung unter Umrühren in 1 Liter Salpetersäure von 1,2 spec. Gew. Man erhitzt die Mischung 10 Minuten lang auf 90° C. Die durch Dekanthiren und Filtriren von der reichlich ausgeschiedenen Molybdänsäure getrennte Flüssigkeit, bält sich, vor Licht geschützt aufbewahrt, lange Zeit klar. 100 ccm der Lösung entsprechen = 0,1 g P<sub>2</sub>O<sub>5</sub>.

Die im Laufe längerer Aufbewahrung in diesen Lösungen sich ausscheidenden weissen Krystalle sind Molybdänsäure. Die nach längerer Zeit entstehenden gelben Ausscheidungen sind nicht Phosphor-Molybdänsäure, sondern eine gelbe Modifikation der Molybdänsäure.

Aufarbeitung der Molybdänrückstände. Nach P. Waonze. Die bei der Bestimmung der Phosphorsäure hinterbliebenen sauren Molybdänfüssigkeiten werden in siner etwa 10 Liter fassenden Flasche A, die ammoniakalischen Filtrate in einer ebensolchen Flasche B gesammelt. Sind die Flaschen gefüllt, so wird ein Windofen an einem zugigen Orte aufgestellt und geheizt. Auf denselben setzt man einen mit Wasser gefüllten (als Wasserbad dienenden) kleinen Kessel') und in diesen eine etwa 5 Liter fassende Porzellanschale ein. Der Inhalt von A wird klar abgehebert, in die Porcellanschale gegeben und allmählich bis auf 1,5 Liter verdampft. Fast die ganze, vorher gelöste Molybdänsäure hat sich als Kruste an die Schale angesetzt. Man lässt die Schale erkalten, beseitigt die Mutterlauge, spült die Molybdänsäurekruste mit etwas Wasser ab, das man wieder in

<sup>1)</sup> Wird die Porcellanschale direkt auf den Windofen gesetzt, so springt sie regelmässig infolge Bildung von Molybdänsturekrusten.

Flasche A zurückgiebt. Nun bringt man die Schale wieder auf das Wasserbad und fügt die aus der Flasche B inzwischen abgeheberte ammoniakalische Flüssigkeit hinzu, in welcher sich die Molybdänsäurekruste bald auflöst. Man lässt abdampfen, bis schliesslich die gesammte Flüssigkeit aus B in die Schale gebracht ist, und das Gesammtvolumen noch 1,5 Liter beträgt. Hierauf filtrirt man noch heiss in eine andere Schale und lässt einige Tage in der Kalte stehen.

Das auskrystallisirte Ammoniummolybdanat wird von der Mutterlauge getrennt, mit

etwas Wasser, das man der Mutterlauge zufügt, abgespült, alsdann durch Umkrystallisiren gereinigt und zur Bereitung der Molybdänlösung verwendet. Die Mutterlaugen engt man auf etwa ½ Liter ein, lässt auskrystallisiren, giesst die zweite Mutterlauge fort, lässt die abgeschiedene Krystallmasse trocknen und löst sie bei der nächsten Verarbeitung der Molybdänrückstände in der Krystallisationslauge wieder auf.

# Ammonium nitricum.

Ammonium nitricum (Erganzb.). Ammonii Nitras (Brit. U-St.). Nitrum nammans. Ammoniumnitrat. Salpetersaures Ammon. Ammonsalpeter. Azotate ou Nitrate d'Ammoniaque. NH, NO, Mol. Gew. = 80.

Darstellung. Man neutralisirt 100 Th. reiner Salpetersäure (von 1,153 spec. Gew. = 25% NO, H) mit 68 Th. Ammoniakillissigkeit (0,96 spec. Gew.) und bringt die Lösung durch Eindampfen zur Krystallisation. Kleinere Mengen kann man direkt zur Trockne eindampien. - Man kann die Neutralisirung der Salpetersäure auch mit Ammoniumkarbonat ausführen. In diesem Falle bedarf man für 100 Th. Salpetersäure obiger Stärke (1,153 spec, Gew.) etwa 21 Th. Ammoniumkarbonat,

Eigenschaften. Farblose und geruchlose, rhombische Prismen von kühlend-salzigem Geschmack, in 0,5 Th. Wasser oder in 20 Th. Weingeist zu sauer rengirenden Flüssigkeiten löslich. Vorsichtig erhitzt, schmilzt es bei 165°C., bei höherem Erhitzen (280-250°C.) verifichtigt es sich unter Zersetzung in Stickoxydul und Wasser. Auf glübende Kohlen geworfen, verursacht es Funkensprühen. Beim Auflösen in Wasser erzeugt es Temperatur-Erniedrigung. Die wässerige Lösung entwickelt, mit Natronlange erwärmt, Ammoniak. Mischt man 2 com derselben mit 2 com Ferrosulfatlösung und schichtet diese Lösung auf kone. Schwefelsture, so entsteht eine braunschwarze Zonenfürbung.

Prafung. Die wässerige Läsung 1:20 werde 1) durch Schwefelwasserstoffwasser nicht verändert (Metalle). 2) Sie werde nach Zusatz von Ammoniak weder durch Ammoniumsulfat (Kalk) noch durch Natriumphosphatlösung (Magnesia) getrübt. 3) Silbernitrat und Baryumnitratlösung dürfen sie innerhalb 5 Minuten nicht verändern (Chlor, Schwefelsäure). 4) 20 ccm der Lösung dürfen durch 0,5 ccm Kaliumferrocyanidiösung nicht gebläut werden. 5) 1 g des Salzes verflüchtige sich beim Erhitzen, ohne einen Rückstand zu hinterlassen.

Anwendung. Man hat es in Gaben von 0,5-1,0-1,5 g drei bis viermal täglich als Diaphoreticum und Diureticum bei Fiebern, Katarrhen, aber ohne rechten Erfolg gegeben. Man beachte, dass grosse Dosen toxisch, ja tödtlich wirken können, da Ammoniumnitrat ein Blutgift ist und wie Kalium chloricum Methämoglobin bildet. - Es dient ferner zur Darstellung des Stickoxyduls (Lachgases). In der Analyse bedieut man sich des Salzes, um die Verbrennung organischer Substanzen zu befördern; z. B. verbrennt ein mit Ammonimmitratiosung getränktes und hierauf getrocknetes Filter sehr rasch. Man beachte aber, dass Ammoniumnitrat beim Erhitzen mit leicht entzündlichen bez. leicht oxydirbaren Substanzen (Phosphor, Kohle, organische Stoffe) die Einhaltung der gleichen Vorsicht erfordert wie z. B. Kaliumuitrat. Man verwendet es ferner zum Auswaschen von Niederschlägen, welche sonst leicht durch das Filter gehen (Zinnsäurehydrat), bei der Abscheidung der Phosphorsäure nach der Molybdänmethode. - Zu den bisher augeführten Verwendungen bedarf man des als Ammonium nitrieum purissimum in den Preislisten aufgeführten Präparates.

Dagegen kann man für Kälte-Lösungen oder -Mischungen ein weniger reines Salz verwenden.

# Ammonium phosphoricum.

Ammonium phosphoricum (Erganzb.). Ammoniu Phosphas (Brit.). Ammoniumphosphat. Phosphorsaures Ammonium. Di-Ammonium-Phosphat. PO<sub>4</sub>H(NH<sub>4</sub>)<sub>4</sub>. Mol. Gew. = 132.

Darstellung. Man dampft in einer Porcellanschale 100 Th. Phosphorsäure (25 Proc.) etwa bis zur Hälfte ab, giebt alsdann soviel 20 procentige Ammoniakflüssigkeit (0,925 spec. Gew.) hinzu (60—70 Th.), dass die Flüssigkeit stark alkalisch resgirt, und dampft zur Krystallisation weiter ein, indem man durch gelegentliche Zugabe kleiner Mengen starken Ammoniaks dafür sorgt, dass die Reaktion bis zum Schluss alkalisch bleibt. Die in der Kälte ausgeschiedenen Krystalle werden auf Filtrirpapier, bez. porösen Scherben an der Luft rasch getrocknet.

Elgenschaften. Farblose, säulenförmige Krystalle oder ein weisses Krystallpulver, geruchles, von kühlend-salzigem Geschmack. Löslich in 4 Th. kaltem oder 0,5 Th. siedendem Wasser, unlöslich in Alkohol. Die wässerige Lösung ist neutral oder schwachsauer. An der Luft verliert das Salz allmählich Ammoniak und nimmt dann saure Reaktion an. Auf dem Platinblech erhitzt, schmilzt es, Ammoniak und Wasser entweichen, als Rückstand hinterbleibt Metaphosphorsäure. Die wässerige Lösung giebt mit Silbernitrat einen gelben, beim Erwärmen sich nicht bräunenden (phosphorige Säure) Niederschlag, der sowohl in Salpetersäure als auch in Ammoniak löslich ist. Beim Erwärmen mit Natronlauge entwickelt die Lösung Ammoniak.

Prüfung. 1) Wird I g des zerriebenen Salzes mit 3 ccm Zinnehlorhrlösung geschüttelt, so darf im Verlaufe einer Stunde Braunfärbung nicht eintreten (Arsen.). 2) Die wässerige Lösung 1:20 sei neutral, event, werde sie durch Ammoniakzusatz neutralisirt. 3) Sie brause beim Ausänern mit Salpetersäure nicht auf (Ammoniumkarbonat) und werde alstann durch Buryumnitrat nicht getrübt. 4) Sie werde durch Schwefelwasserstoffwasser weder direkt noch nach vorherigem Zusatz von Ammoniak verändert (Metalle wie Blei, Kupfer, Zink).

Aufbewahrung. In gut verschlossenen Gefässen an einem kühlen Orte.

Anwendung. Die Wirkung gleicht im ganzen der anderer Ammon-Salze. Es ist in Gaben von 0,5-1,0-2,0 g bei chronischen Krankheiten empfohlen werden, denen harnsaure Diathese zu Grunde liegt wie Rhenmatikmus, Gicht, indessen wenig eingeführt. Tech nisch als Zusatz (5 Proc.) zur Appretur (Stärke), um Gewebe schwieriger entzündlich zu machen. In der Analyse zum Nachweis und zur Bestimmung der Magnesia.

HESSEL'S Nervensalz ist Ammoniumphosphat. Uebrigens nicht zu verwechseln mit

HENSEL's physiologischem Salz.

Pflanzeu-Dünger nach Prof. Wagnen. (Für Garten und Topfpflanzen.) Ammonii phosphorici 30,0, Natrii nitrici 25,0, Kalii nitrici 25,0, Ammonii sulfurici 20,0. In verdünnter Lösung, nicht über 1:1000, zu verwenden.

Wixtura autarthritica Bucklen.

Bp. Ammonii phosphorici 25,0
Aquae Aquae destillaine 150,0
Siropi Althaene 25,0.

Dreimal taglich einen Essisffel; bei Gicht, Rheumatismus aus Harnsaure-Diathese.

In 1—9 Tagen z matismus,

Mixtura Ammonti phosphoriel.

Ep. Ammonti phosphoriel 5,0—20,0
Aquae destillatue 1000,0
Elaconicchari Citri 4,0
Acidi tartarioi 1,0
Succhari 50,0.

In 1—2 Tagen zu verbrauchen; bei Gicht, Rheu-

Ammonium-Natrium phosphoricum. Sal fusibile urbae. Sal microcosmicum. Phosphorsalz. Natrium-Ammoniumphosphat. Phosphate de Soude et d'Ammoniaque. Phosphas ammoniaco-sodicus. NaNH, PO4H+4H,O. Mol. Gew. = 209.

Darstellung. 500 Th. Phosphorsäure (I,154 spec. Gew. = 25 Proc.) werden in einem Kasserol aus Porcellan erhitzt, allmählich mit 69 Th. geglühtem, reinem Natriumkarbonat versetzt und auf die Hälfte eingedampft. Alsdann setzt man 225 Th. Ammoniakfüssigkeit (0,960) hinzu, filtrirt heiss und dampft die Lösung entweder bis zum Salzhäntchen ein und lässt in der Kälte krystallisiren, oder man fällt das Salz aus der erkalteten kon-

centrirten Lösung durch Zumischen des gleichen Volumens Alkohol. Man trocknet das Salz zwischen Fliesspapier bei einer 25-30°C, nicht übersteigenden Wärme. Ausbente 250 Th.

Farblose Krystalle, in 5 Th. Wasser von gewöhnlicher Temperatur löslich. Beim Erhitzen verliert es Ammoniak und Wasser und hinterlässt Natriummetaphosphat PO<sub>8</sub>Na als einen farblosen Glasfluss. Dieser hat die Eigenschaft, Metalloxyde aufzulösen und damit Doppelsalze der Orthophosphorsäure zu geben, z. B. PO<sub>8</sub>Na + CnO = PO<sub>4</sub>Cu Na. Da einige dieser Glasflüsse charakteristisch gefürbt sind, so dient das Salz unter dem Namen "Phosphorsalz" in der "Analyse auf trockenem Wege" zur Herstellung der sog. Phosphorsalzperlen. Bisweilen auch als Fällungsmittel zur Bestimmung der Magnesia.

Das verwitterte Phosphorsalz ist als Schweisspulver für Kupfer empfohlen

worden.

# Ammonium sulfuratum.

Ammonium sulfuratum. Ammonium hydrosulfuratum. Ammonium hydrothionicum. Ammoniumsulfid. Schwefelammonium. Ammoniumsulfuret. Sulfure d'Ammonium. Ammonium-Sulphide.

Unter dem Namen "Schweselammoninm" werden eine Auzahl verschiedener Substanzen zusammengeworsen, welche gleichwohl streng unterschieden werden müssen.

1. Ammonium sulfhydricum. Ammoniumsulfhydrat. Saures Ammoniumsulfid. NH.SH. Nur in Lösung bekanat.

Darstellung. Man stellt einen Apparat zusammen, welcher einen ausgiebigen Strom von Schwefelwasserstoff liefert, wilscht diesen — um mechanisch mitgerissene Eisenverbindungen abzufangen — in einer Waschflasche mit etwas Wasser und leitet alsdann dieses gewaschene Gas in eine, 10 procentige Ammoniakflüssigkeit enthaltende Vorlage. Das Gaszuleitungsrohr braucht nur etwa halb in das Ammoniak einzutauchen. Man leitet nun einen langsamen Strom Schwefelwasserstoff unter gelegentlichen Umschwenken ein, bis das Gas nicht mehr absorbirt wird, also ein Ueberschuss desselben vorhauden ist.

Magnesiumsulfatlösung darf alsdann durch diese Schwefelammoniumlösung weder in der Kälte noch in der Wärme gefällt werden.

Die erhaltene Lösung ist farblos und erhält das saure Salz; Ammoniumsulfhydrat NH, SH. Durch die Einwirkung der Luft wird die Lösung gelb gefürbt.

II. Ammonium sulfuratum neutrale. Neutrales, farbloses Schwefelammonium. Einfach-Schwefelammonium (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S. Hatte man, wie sub I angegeben, z. B. 300 ccm Ammoniakflüssigkeit (10 procentig) vorgelegt und mit Schwefelwasserstoff vollutändig gesättigt, so könnte man rechnungsmässig durch Zugabe von nochmals 300 ccm der nämlichen Ammoniakflüssigkeit aus dem sauren Sulfid das neutrale herstellen.

Da aber während des Einleitens Verluste von Ammoniak nicht zu vermeiden sind, so zieht man es in der Praxis vor, die Neutralisation mit etwas weniger Ammoniak auszuführen. Man legt also 3 Th. Ammoniakflüssigkeit vor, sättigt diese vollständig mit Schwefelwasserstoff und mischt alsdann nur 2 Th. der nämlichen Ammoniakflüssigkeit hinzu. Das Präparat enthält alsdann vorwiegend neutrales Ammoniumsulfid (NH<sub>4</sub>)<sub>3</sub> S und ausserdem kleine Mengen Ammoniumsulfhydrat NH<sub>4</sub> SH, aber kein freies Ammoniak, und auf die Abwesenheit des letzteren wird besonders Werth gelegt, während die Anwesenheit des Sulfhydrates gleichgiltig ist.

Frisch bereitet eine farhlose Flüssigkeit, welche stark nach Ammoniak und Schwefelwasserstoff riecht, mit Sänren versetzt, reichliche Mengen von Schwefelwasserstoff entbindet, aber ursprünglich keinen Schwefel ausscheidet. Es bringt in Magnesiumsulfatlösung keinen Niederschlag hervor.

Der Luft ausgesetzt färbt es sich gelb; es enthält alsdann neben Einfach-Schwefelammonium auch noch Zweifach-Ammonium (NH,), S, und nach läugerer Zeit entsteht durch weitere Einwirkung des Luftsanerstoffes auch noch Ammoniumthiosulfat

1)  $2(NH_4)_2S + 0 = (NH_4)_2S_2 + 2NH_3 + H_40$ .

2)  $(NH_4)_0 S_3 + 30 = (NH_4)_0 S_4 O_4$ .

Jedes gelb gewordene Schwefelammonium scheidet auf Zusatz von Säuren ansser Schwefelwasserstoff auch noch Schwefel als weisse, milchige Trübung aus.

III. Ammonium polysulfuratum. Poly-Schwefelammonium. Gelbes Schwefelammonium. (NH,), S, bez. Sx.

Lässt man das Einfach-Schwefelammonium an der Luft stehen, so färbt es sich gelb, indem zunächst Ammoniumdisulfid, später -Trisulfid etc. entstehen. Für viele Zwecke kann man solches durch mässige Lufteinwirkung gelb gewordenes Ammoniumsulfid verwenden. Rascher erhält man das gelbe Schwefelammonium, wenn man das Einfach-Schwefelammonium (sub II) mit etwas Schwefelpulver (10 g pro 1 Liter) digerirt und dann filtrirt.

Es unterscheidet sich von den vorigen sub I und II dadurch, dass es beim Versetzen mit Säuren ausser Schwefelwasserstoff auch noch Schwefel abscheidet.

Prüfung. 1) Beim Eindampfen und Erhitzen in einer Porcellanschale sollen 10 ccm keinen wilgbaren Rückstand hinterlassen. 2) Mit Salzsäure bis zur sauren Reaktion versetzt, sollen reichliche Mengen Schwefelwasserstoff und ein reinweisser (nicht gefürbter) Niederschlag von Schwefel auftreten (Arsen, Antimon, Zinn). 3) Es bringe weder in Calciumchloridiösung (Ammonkarbonat) noch in Magnesiumsulfatlösung (freies Ammoniak) einen Niederschlag hervor.

Anwendung. Schwefelammonium ist ein wichtiges Gruppen-Reagens in der analytischen Chemie. Für diesen Zweck wird sowohl das einfache wie das gelbe Schwefelammonium je mit dem gleichen Volumen Wasser verdünnt. Man kann im allgemeinen beide promiseue gebrauchen, doch ist zu beschten, dass nur von gelbem Schwefelammonium das braune Stannosulfid SnS in Lösung gebracht, von farblosem Schwefelammonium aber nicht gelöst wird. Technisch von Silberarbeitern zur Herstellung von sog, oxydirtem Silber (Altsilber) verwendet.

Aufbewahrung. In nicht zu grossen, fast völlig gefüllten Flaschen mit Glasstopfen. Man verkittet diese mit etwas Baumwachs und bewahrt sie an einem kühlen Orte, am besten unter Wasser getaucht, auf.

† Spiritus Sulfuris Beguin, Liquor fumans Boyle. Liquor Ammonii quinquies sulfurati. Hepar Sulfuris volatile. Beguin'scher Schweselgeist. War ursprünglich ein Destillat aus einem Gemisch von 1 Schwesel, 2 Kalkhydrat und 2 Salmiak (Ammoniumchlorid). Jetzt bereitet man das Praparat, indem man 1 Th. gereinigte Schweselblumen mit 6-8 Th. Ammoniakhüssigkeit von 20 Proc. (spec. Gow. = 0,925) übergiesst und in die Mischung solange gewaschenen Schwefelwasserstoff einleitet, bis der Schwefel gelöst ist.

Anteendung. Man hat dieses Medikament früher gegen solche Krankheiten verwendet, bei denen man den Schwefel für specifisch heilkräftig ansah, also bei Syphilis, Rheumatismus, Podagra. Dosis drei- bis viermal 3—4 Tropfen mit viel Wasser oder Milch verdünnt. Nach und nach um einen Tropfen steigend, Maximaldosis 10 Tropfen. Der Beguin sche Schwefelgeist kann sehr wohl durch gelbes Schwefelammonium ersetzt werden. Da dieses wesentlich schwächer ist, so nimmt man das Doppelte der als

Beguin'scher Schwefelgeist verordneten Menge.

Mixture bydrosulfurate Larz. Rp. Liquoris Ammonii hydrosulfurati 6,0 Aquae destillatan Ewelstundlich einen Essloffel: gegen carcinomatone Dyakranie.

Tipctura Sulfuris volatilis. Liquor antipodagricus Hoppuane. Ep. Spiritus Sulfuris Beguin 5,0 Spiritus Vinl

# Ammonium sulfuricum.

Ammonium snifurieum (Helv. Ergänzb.). Sal ammoniacum secretum Glauber. Ammoniumsulfat. Schwefelsaures Ammon. Sulfate d'Ammoniaque. Sulfas Ammonii. SO<sub>4</sub>(NH<sub>4</sub>)<sub>4</sub>. Mol. Gew. = 132. Das rohe Salz wird in Kokereien durch Sättigung roher Schwefelsaure mit Ammoniakdämpfen, in chemischen Fabriken durch Verarbeitung des Ammoniakwassers der Gasanstalten dargestellt. Ausserdem ist noch ein reines Ammoniumsulfat im Handel, das wie folgt bereitet wird:

Darstellung. Man mischt 100 Th. reiner konc. Schwefelsäure mit 200 Th. destillirtem Wasser und neutralisirt diese Lösung mit 20 procentigem Ammoniak (0,925), wozu etwa 170 Th. erforderlich sein werden. Man filtrirt die Lösung, wenn es erforderlich sein

sollte, und dampft sie bis zum Krystallbäutchen ab. Ausbeute etwa 125 Th.

Eigenschaften. Farblose, rhombische Prismen, oder ein farbloses Krystallmehl, an der Luft unveränderlich, geruchlos, von scharf salzigem Geschmack. Löslich in 2 Th. kaltem oder 1 Th. siedendem Wasser, in Alkokol unlöslich. Die wässerige Lösung ist neutral; sie giebt mit Baryumchlorid einen weissen Niederschlag, beim Erwärmen mit Natronlange entwickelt sie Ammoniak. Beim Glüben zerfällt das Salz in Ammoniak und Schwefelsäure. Letztere kann unter Umständen in den Glübgefässen hinterbleiben.

Prüfung. Die wässerige Lösung 1:10 werde 1) nach dem Ansäuern mit Salpetersäure durch Silbernitrat nicht getrübt (Chlor). 2) durch Schwefelwasserstoff weder direkt noch nach Zusatz von Ammoniak verändert (Metalle). 3) Nach Zusatz von 2 Tropfen Salzsäure durch eine geringe Menge Eisenchlorid nicht geröthet (Rhodanammonium). 4) Auf Arsen speziell wäre im Marsu'sehen Apparate zu prüfen. 5) 1 g verflüchtige sich beim Erhitzen auf Platinblech ohne Rückstand.

Das Ammoniumsulfat galt eine Zeit lang für ein gelindes Abführmittel; man gab es zweistündlich in Mengen von 1—2 g. Heute ist es verlassen. Technisch dient es hauptsächlich zur Darstellung einiger Ammonpräparate, z. B. des Ferrum sulfuricum ammoniutum. In der Analyse zur Fällung der Albuminosen und Trennnung derselben nach Künne und Chritzenpen; auch zur Kontrolirung des Stickstoff- bez. Säure-Titers.

Das robe Ammoniumsulfat (s. c.) wird hauptsächlich als Düngemittel verbraucht. Es ist häufig so stark arsenhaltig (As<sub>2</sub>S<sub>4</sub>), dass es schon ausserlich gelb gefärbt erscheint. Es ist ferner immer mehr oder weniger rhodanhaltig, eine sehr schädliche Verunreinigung, die seinen Düngewerth erheblich herabsetzt. — Zar annähernden Bestimmung dieser Verunreinigung mischt man eine filtrirte Lösung von 10 g Ammoniumsulfat mit einer Lösung von 2 g kryst. Kupfersulfat und 3 g kryst. Ferrosulfat in 15 g destillirtem Wasser, macht mit verdünnter Schwefelsäure stark sauer, sammelt nach ½ Stunde den Niederschlag auf gewogenem Filter, wäscht erst mit verdünnter Schwefelsäure, dann mit Wasser aus und trocknet und wägt. Beträgt das Gewicht des Cuprorhodanids Cu (SCN) mehr als 0,5 g, so wäre das Ammoniumsulfat als Düngemittel zurückzuweisen. — Die Werthbestimmung des Ammoniumsulfats erfolgt durch Bestimmung des Ammoniakgehaltes in der S. 258 beschriebenen Weise. Der Gehalt des reinen Salzes an Ammoniak (NH<sub>6</sub>) beträgt 25,757 Proc., im roben Salze erreicht er durchschnittlich 20 Proc. — Technisch verwendet man 5 proc. Lösungen des rohen Salzes zum Unverbrennlichmachen der Gewebe, z. B. der Theater-Coulissen, -Prospokte etc.

Für laichte Genebe. Rp. Ammonti sulfuriol 5,0 kg Ammonii carbonici 2,5 . 2,0 , Borndia B,0 . Acidi borici Amyli 2.0 \_ (od. 0,4 kg Dextrin ber. Gelatine) 100 ... Aquae Die Gewebe sind mit der auf 80° C. erwärmten Flünsigkeit zu impragnireo, dann un trocknett and ru platten

Für Coulissen, Holz, Möbel. Ep. Ammonii suituriel 15 kg. In 100 kg Wasser zu lösen. Zum Konsistentmachen ist etwas Leim und Schlämmkreide zuzusetzen. Für Halt, Tauwerk, Strob. Rp. Ammonil sulfurid 15 kg 6 . Acidl borici 5 Bornels 100 Aquae In die auf 100° C. orbitzte Flüssigkelt eintauchen, auspressen und trocknen.

#### Papier bedruckt und unbedruckt.

P. Ammonii sulturici 8 kg
Acidi borici 8 .
Boracis 2 .
Aquae 160 .
Mit der auf 50° C. erhitaten Flüssigkeit bestreichen, dann trocknen.

# Ammonium uricum.

Ammonium uricum seu urlnienm. Ammoniumurat. Harosaures Ammon. Urate d'Ammoniaque. Urate of Ammonia.  $C_5H_3N_4O_4$ ,  $NH_4$ . Mol. Gew. = 185.

Darstellung. Man übergiesst 10,0 Harnsäure mit 20,0 destillirtem Wasser, erwärmt im Wasserbade und fügt allmählich soviel 10 proc. Aetzkalilauge hinzu, bis Auflösung erfolgt ist. Die filtrirte warme Lösung versetzt man mit einem Ueberschuss von Ammoniumchlorid und lässt einige Zeit in mässiger Wärme, dann einen Tag in der Kälte stehen. Der ausgeschiedene Niederschlag wird gesammelt, gewaschen und bei mässiger Wärme getrocknet. Ausbeute ca. 11,0.

Eigenschaften. Das so dargestellte Präparat ist das saure Ammoniumurat. Ein körnig-krystallinisches, weisses Pulver, geruchlos, fast geschmacklos, in etwa 1600 Th. kaltem Wasser löslich. Beim Kochen mit Wasser verliert es seinen Ammoniakgehalt unter Hinterlassung von Harnsäure. — Dampft man eine Spar des Salzes mit Salpetersäure auf dem Wasserbade zur Trockne, so nimmt der gelbe Rückstand auf Annäherung von Ammoniak rothe Färbung an, beim Befenchten mit Kalilange tritt prächtige blauviolette Färbung ein (Murexid-Reaktion). S. S. 144.

Anwendung. Innerlich gelegentlich einmal gegen katarrhalische Affektionen der Athmungsorgane angewendet. Dosis für Kinder 0,03 g, für Erwachsene 0,05 g mehrmals täglich. Acusserlich in Salben (1:25—20,0) gegen Ekzema und Impetigo. Hat sich indessen nicht eingeführt.

# Amygdalus.

Prunus Amygdalus Stokes (Amygdalus communis L.). Rosaccae—Prunoldeae. Heimisch in Turkestan und Mittelasien, kultivirt im Orient, Nordafrika, Südeuropa bis nach England, des Samens wegen. Die Frucht ist eine bis 4 cm lange, zunächst fleischige, später lederige Steinfrucht, die aufreisst und den Samen mit der Steinschale ontlässt. Komminit süssen und bitteren Samen vor: Amygdalue dulces und Amygdalae amarae der Pharmacie.

I. Amygdalae dulces (Germ. Austr.). Amygdala dulcis (Helv. Brit. U-St.). Semen Amygdali dulce. Süsse Mandeln. Amandes douces (Gall.). Sweet almonds.

Beschreibung. Bis 4,0 cm lang, bis 1,5 cm breit, oifermig, an den Seiten abgeplattet, mit der braunen schilferigen Samenschale bedeckt, die am breiten Ende die grosse
Chalaza erkennen lässt, von der aus sich die Gefässbündel durch die ganze Samenschale
verzweigen. Innerhalb der Samenschale ein ganz dünnes Endesperm und der Embryo mit
zwei dieken Kotyledonen, die die kurze Radicula am spitzen Ende des Samens und die
Plumula umschliessen.

Die schilferige Beschaffenhoit der Samenschale wird durch die grossen, verholzten, porösen Zellen der Epidermis bedingt, die recht charakteristisch sind und auf die man achtet, wenn es sich darum handelt, Mandeln, natürlich ungeschälte, in einem Gemenge nachzuweisen (Fig 49a). In den Zellen des Embryo ist Plasma, fettes Oel, Aleuron, aber keine Stärke, aufzufinden.

Bestandthelle. 43-56 Proc. fettes Oel, 3 Proc. gummiartiger Stoff, 6-10 Proc. Zucker, 20-25 Proc. Proteinkürper, 3-5 Proc. Asche, 6,0 Proc. Wasser.

Sorten. Als beste gelten die schlanken, bis 4 cm langen Malaga- oder Jordanmandeln, ihnen wohl gleichwerthig sind die spanischen Valencer- und Alleantemandeln, dann folgen die italienischen: Florentiner, Puglieser und Communmandeln, sowie die südfranzösischen, die alle kürzer und dieker sind. Wenig geschätzt werden die kleinen afrikanischen: "berberischen" Mandeln.

Amygdalae amarae (Germ. Austr.). Amygdala amara (Helv. Brit. U-St.).
 Semen Amygdall amarum. Bittere Mandeln. — Amandes amères (Gall.). — Bitter almonds.

Im Allgemeinen etwas kleiner wie die vorigen.

Bestandtheile. 36-50 Proc. fettes Oel, 2-3 Proc. gummiartiger Stoff, 5 Proc. Zucker, 25-35 Proc. Proteinkörper, 1,75-3,3 Proc. Amygdalin, 3,2 Proc. Asche, 5,5 Proc. Wasser. Das Amygdalin ist ein Glukosid, os zerfallt beim Zerreiben mit Wasser unter der Einwirkung des ebenfalls in den Mandeln (auch in den süssen) enthaltenen Fermentes: Emulsin, unter Aufnahme von Wasser, am besten bei 10-25° C. in Gyanwasserstoff, Benzaldehyd und Zucker.

 $C_{00}H_{20}NO_{11} + 2H_{2}O = HCN + C_{6}H_{5}CHO + 2C_{6}H_{14}O_{6}$ 

Verfälschungen und Substitutionen: Den bitteren Mandeln werden häufig die aus Südrussland und Ungarn stammenden Samen von Prunus nana Jess., sowie Pfirsichund Aprikosensamen substituirt (cf. Ol. Amygdalarum).

Künstliche Mandeln hat man in Amerika hergestellt; aus Runkelrüben geformt, mit Leim überzogen und geröstet, sellen sie echten Mandeln äusserlich sehr ähnlich sein.

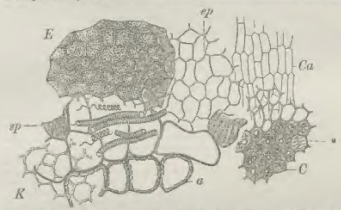


Fig. 49. Gewebe der Mandel. E Endosperm. 29 Epithal der Samenhaut. a Epidermis der Samenschala, C. Parenchym der Cotyledonen. Ca Epidermis derselben (auch Montles).

Aufbewahrung. Bruchstücke und beschädigte Samen werden durch Auslesen entferat, dann die Samen mittelst eines feinen Drahtsiebes vom Staube befreit. Kleinere
Vorräthe bringt man in Hafengläser, grössere in Holzkästen auf die Materialkammer, besichtigt dieselben öfter und entfernt von Insekten zerstörte oder verdächtige Samen, die
weich, biegsam und im Innern nicht rein weiss sind.

Amygdalae decorticatae. Nach kürzerem Einweichen in heissem, oder längerem in kaltem Wasser lässt sich die braune Samenschale mit dem Endosperm leicht entfernen. Geschälte Mandeln hält man nicht, oder nur in geringer Menge vorrätzig.

Anwendung. Die süssen Mandeln dienen zur Herstellung der Emulsio Amygdalarum, deren Geschmack man zuweilen durch Zusatz einiger bitterer Mandeln verbessert, ferner, wie die bitteren, zur Gewinnung des Oleum Amygdalarum. Aus den danach zurückbleibenden Presskuchen von bitteren gewinnt man Aq. Amygdal. am., aus denen der süssen, die man pulvert, Mandelkieie. Zur Versüssung der Emulsion wählt man passend Sir. simpl., also keine Fruchtsäfte; Austr. lässt von vornherein Zucker zusetzen.

III. Oleum Amygdalarum (Helv.) O. A. expressum (U-St.). Oleum Amygdalarum (Austr. Germ.). Oleum Amygdalarum dulcham s. expressum, s. frigide paratum. — Mandelöl. Süssmandelöl. — Huile d'Amande douce (Gall.). — Expressed oll of Almond.

Nach Austr. das aus süssen, nach Germ. Helvet. U-St. auch das aus bittere Mandeln gepresste fette Ocl, in letzterem Falle meistens gelegeutlich der Bereitung von Bitter-

mandelwasser. Die Samen werden, nach Entfernung der weichen und zerbrochenen, grob gestossen oder gerieben, in einen derben Pressbentel, kleinere Mengen wohl auch in eine doppelte Lage Fliesspapier eingeschlagen und unter ganz allmühlich gesteigertem Druck ausgepresst. Man verlegt die Arbeit möglichst in die warme Jahreszeit, in der kälteren erwärmt man die Pressplatten gelinde (aber nicht über 30°C.). Da das Oel nur unvollkommen ausgepresst wird, so pulvert man die Presskuchen und presst noch einmal. Das nach mehrtlägigem Absetzen klar filtrirte Oel füllt man in trockene, braune Flaschen, verschliesst mit neuen Korken und bewahrt es in einem kühlen Raume auf. Ausbeute: aus süssen Mandeln 40—45 Proc., aus bitteren 30—36 Proc.

Werden die Pressrückstände als Zusatz zu Verschönerungsmitteln verwendet, so sollten die Mandeln zuvor geschält werden.

Eigenschaften. Das Mandelöl ist nicht austrocknend, klar, dünnflüssig, gelblich, fast geruchlos, von mildem Geschmack. Spec. Gew. bei 15°C. 0,915-0,920. Es erstarrt erst bei - 20°C. Löst sich bei 15°C. in über 60 Th. absolutem Alkohol.

Bestandtheile. Vorwiegend Oelsäureglycerinäther  $(C_{18}H_{23}O_{1})_2.C_{18}H_{5}$ , ferner Linolsäureglycerinäther  $(C_{18}H_{21}O_{2})_0.C_{2}H_{5}$  und in geringer Menge freie Fettsäuren.

Prafung. Da ein grosser Theil des im Handel befindlichen Mandelöles gar nicht aus solchem, sondern aus Pfirsichkern- und Aprikosenkernöl (Ol. Amygdal. gallic.) besteht, oder auch mit diesen, sowie mit Mohnöl, Nussöl und Sesamöl verfillscht wird, so ist dasselbe beim Einkauf zu untersuchen.

1) Die meisten Verfälschungen erböhen das spec. Gew. 2) 1 ccm Acid. nitric. fum., I ccm Wasser und 2 ccm des Geles werden kräftig geschüttelt, nach einiger Zeit (10 bis 15 Standen) ist die obere, die Gelschicht, fest geworden, sie muss von weisser Farbe sein, die Flüssigleit darunter farblos. Die meisten Verfälschungen geben der Gelschicht eine röthlichgelbe bis bräunliche Farbe. Findet das Erstarren nicht statt, so sind auch folgende 2 Proben anzustellen: a) In ein Probirrohr werden 10 ccm 25 proc. Salpetersäure und einige Kupferblechschnitzel gebracht und 2—3 ccm Gel darauf geschichtet. Dieses nuss bei etwa 10° C. nach 6—10 Stunden fest werden. b) Man bringt ebenso 20 ccm Salpetersäure, I g Quecksilber und 2—3 ccm Gel zusammen. Auch hier soll es bei etwa 10° C. nach 6—10 Stunden fest werden. Die feste Gelschicht ist weiss. 3) 10 ccm Gel, 15 ccm Natronlauge und 10 ccm Alkohol werden in einem 150 ccm Kolben unter öfterem Umschwenken auf dem Wasserbade bei 30—40° C. erwärnt, bis die Mischung klar ist. Daun bringt man 100 ccm warmes destillirtes Wasser zu, wobei die Lösung klar bleiben mass. Durch Ansäuern mit Salzsäure werden die Gelsäuren abgeschieden, die man in einem zweiten Kolben abgiesst, mit warmem Wasser wäscht und durch Zusatz von warmem Wasser in den Hals des Kolbens steigen lässt. Ist die Schieht der Gelsäuren klar geworden, so giesst man sie ab und lässt erkalten. Bei 15° C. muss sie noch klar ein und sich erst bei 13—14° C. trüben. I ccm davon soll mit 1 ccm Alkohol eine klare Mischung geben, aus der sich bei 15° C. nichts abscheidet, die sich auch nicht trübt, wenn man von neuem 2 ccm Alkohol zugliebt. 4) In zweifelhaften Fällen ist es nothwendig, die Köttstoneterzahl (64,6 bei 25° C., 56,2 bei 40° C., 50,6 bei 50° C.) festzustellen.

Anwendung. Innerlich meist als Emulsion oder reizmilderndes Mittel, äusserlich zu Salben und Einreibungen.

Oleum Amygdalarum gallicum des Handels wird aus Pfirsichkernen gepresst; es entspricht nicht den Anforderungen der Arzneiblicher; das aus Mandeln gewonnene geht im Handel als Ol. Amygdalarum auglicum.

IV. Aqua Amygdalarum amararum. Aqua Amygdalae. Bittermandelwasser. Mandelwasser. — Eau d'amandes amères. — Bitter almond water.

Wird fast überall durch Destillation bitterer Mandeln, die durch Pressen vom fetten Oel befreit sind, mit Wasserdämpfen bereitet. Der Gehalt an Amygdalin beträgt in den entölten Mandeln 3—6 Proc. Die im Handel vorkommenden Placenta Amygdalarum amararum bestehen gewühnlich aus ausgepressten Pfirsichkernen. 3 Th. derselhen entsprechen ungefähr 4 Th. Mandeln.

(Germ.): Bittere Mandeln 12 Th., vom fetten Oele durch Pressen befreit, als mittelfeines Pulver mit 20 Th. Wasser gemischt lässt man in dem Einsatz einer Destillirblase über Nacht gut bedeckt stehen. Man rührt dann die Masse nochmals gehörig durch, lässt Wasserdämpfe hindurchstreichen und destillirt unter sorgfaltiger Kühlung 9 Th. in eine 3 Th. Weingeist enthaltende Vorlage ab.

Aqua Amygdalarum amararum concentrata. Austr. 800 g bittere Mandeln werden zerstossen und durch wiederholtes Pressen vom fetten Oele befreit. Den Presskuchen pulvert man, trägt "1/12 davon allmählich in 6000 g siedendes, in einer Destilltelase befindliches Wasser, hält einige Minuten im Kochen und entfernt das Feuer. Nach völliger Abkühlung setzt man das zurückbehaltene 1/13 zu und lässt über Nacht stehen. Dann destillirt man 1000 g oder soviel ab, dass 1000 Th. des Destillates 1,0 Th. Blausaure enthalten.

Aqua Amygdalae. Helvet. 100 Th. bei gelinder Warme getrocknete, geputverte (Sieb IV) und durch Pressen vom Oele befreite bittere Mandeln werden mit Wasser übergosser und mittelst Dampf 80 Th. in eine 20 Th. Weingeist enthaltende Vorlage abdestilliest.

Diese Vorschriften geben zu folgenden Bemerkungen Veranlassung: 1) Es ist nothwendig, die Destillation nach dem Anrähren der Mandeln mit Wasser nicht sofort vorzunehmen, sondern das Gemenge etwa 12 Standen gut bedeckt stehen zu lassen, da eine längere Zeit für die Zersetzung des Amygdalins durch das Emulsin erforderlich ist. Letzteres verliert über 60° C. die Fühlgkeit, als Ferment zu wirken. Die Menge des gewonnenen Cyanwasserstoffs kann nach 12 stündiger Maceration dreimal so gross sein, als wenn man sofort destillirt. 2) Da der Oyanwasserstoff füchtig ist, ist es nothwendig, das aus dem Kühler kommende Rohr so zu verlängern, dass es direkt in die Flüssigkeit der Vorlage taucht, um Verluste zu vermeiden. 3) Man wird finden, dass, nachdem die vorgeschriebene Menge Destillat übergezogen ist, der Nachlauf noch reichliche Mengen Cyanwasserstoff enthält; den wird man gesondert auffangen und in den meisten Fällen verwenden, um das zuerst Uebergezogene auf den vorgeschriebenen Gehalt zu bringen. Wo die Herstellung des Bittermandelwassers eine häufig wiederkehrende Operation ist, kann man diese Nachläufe sammeln und aus ihnen durch Dampfdestillation direkt ein vorschriftsmässiges Wasser gewinnen. Man bestimmt in den gemischten Nachläufen den Cyanwasserstoffgehalt, und berechnet daraus den vorzulegenden Alkohol, indem man aber nur 4/2 des vorhandenen Cyanwasserstoffs in Rechnung stellt, da etwa 1/2 bei der Destillation verloren geht.

Eigenschaften. 1) Das Präparat soll stark nach Cyanwasserstoff riechen und dieser Geruch auch nach dem Ausfällen desselben mit Silbernitrat bleiben, da Benzaldehyd

und Benzaldehydeyanbydrin (Verbindung beider, nämlich: C<sub>0</sub>H<sub>6</sub>CHO + HCN = C<sub>0</sub>H<sub>6</sub>COH CN dabei nicht gefällt werden. Ein durch einfaches Zusammenmischen von Blausäure, Wasser und Alkohol hergestelltes Bittermandelwasser würde hierbei den Geruch verlieren. 2) Es reagirt neutral oder höchstens ganz schwach sauer und zeigt je nach der Menge des darin enthaltenen Alkohols eine stärkere oder geringere Trübung. 3) Spec. Gew. nach Germ. bereitet 0,973—0,977. Dasselbe ist festzustellen, da es einmal über die Menge des darin enthaltenen Alkohols Aufschluss giebt, andererseits bei der Feststellung des Blausäuregehaltes berücksichtigt werden muss. 4) Beim Abdampfen darf ein wägbarer Rückstand nicht hinterbleiben. Ist ein solcher vorhanden und giebt er nach dem Eindampfen mit Salzsäure würfelförmige Krystalle von Kalium- oder Natriumchlorid, so liegt der Verdacht

auf Zusatz von Cyankalium resp. Cyannatrium zum Präparat vor.

Feststellung des Blausäuregehaltes und Stellung des Destillats auf denselben:
Der Gehalt wird übereinstimmend auf 0,1 Proc. HCN normirt.

Zu seiner Bestimmung werden 10 ccm des Präparates mit 90 ccm Wasser verdünnt, mit 5 Tropfen Kalilauge und einer Spur Natriumchlorid versetzt und unter Umrühren solange <sup>1</sup>/<sub>10</sub> N.-Silberlösung zugegeben, bis eine bleibende Trübung entsteht. Dazu sollen 1,8—2,0 ccm der Silberlösung verbraucht werden.

Der Zusatz der Kalilauge hat den Zweck, das Benzaldehydeyanhydrin zu zerlegen unter Bildung von Benzaldehyd und Cyankalium. — Lässt man nun Silberlösung zufliessen, so entsteht nicht unlösliches Silbercyanid, sondern leicht lösliches Kalium-Silbercyanid. — Erst wenn alles Cyan in diese lösliche Doppelverbindung übergeführt ist, und ein weiterer Tropfen Silberlösung zufliesst, entsteht unlösliches Chlorsilber.

1 ccm der 1/10 N. Silberlösung enthält 0,017 AgNO, und zeigt 0,0054 HCN an, also 1,8 ccm 0,00972 HCN und 2,0 ccm 0,0108 HCN.

Das spec. Gew. des Präparates liegt wegen des Alkoholgehalts unter 1,0, nach Germ. bei 0,953—0,957, also im Mittel 0,955, es ermittelt sich daher der Gehalt des Präparats an HCN nach folgender Gleichung:

955:0,972 = 1000: x. x = 1,017955:1,08 = 1000: x. x = 1,13

1000 Th. enthalten also 1,017-1,13 HCN. = 0,1017-0,113 Proc.

Zur gewichtsanalytischen Bestimmung des Cyanwasserstoffes versetzt man 30,0 des Priparates mit soviel Ammoniaktüssigkeit, dass es deutlich danach riecht, säuert mit Salpetersäure an und füllt mit Silbernitrat aus. Den entstundenen Niederschlag von Silbercyanid sammelt man auf einem Filter, trocknet und glüht in einem Porcellantiegel. Es resultirt metallisches Silber, das man wägt. 4 Th. Ag = I Th. HCN.

Nach der Derstellung des Praparates wird man den Gehalt an HCN zu hoch finden und hat dasselbe nun entsprechend mit einer Mischung von 3 Th. Wasser und 1 Th. Weingeist zu verdännen nach der Gleichung:

$$0,1:a=b:x$$

webei a den proc. HCNgehalt des unverdünnten Bittormandelwassers und b die Menge des Destillates bezeichnet.  $\mathbf{x} = \frac{\mathbf{a} \cdot \mathbf{b}}{0,1}$  giebt dann dasjenige Gewicht an, auf welches das Destillat zu verdünnen ist.

Da, wie oben angeführt, nach dem Ueberdestilliren der vorgeschriebenen Menge noch ein blausäurehaltiges, wenn auch schwächeres Destillat gewonnen wird, so kann man diesen "Nachlauf", nachdem man ihn mit  $V_a$  Weingeist versetzt hat, zum Verdünnen des ersten, zu starken Destillates verwenden. Man bestiemt in dem so verdünnten Nachlauf den Gehalt an HCN und berechnet die dem orsten Destillat zuzufägende Menge nach folgender Gleichung:

$$a:b=c:x$$
.

a ist die Differenz des HCN gehaltes des verdünnten Nachlaufes vom vorgeschriebenen. — b die Differenz des HCN gehaltes der ersten Destillation vom vorgeschriebenen. — c die Menge des ersten Destillates.

Anwendung. Inverlich als die Sensibilität und Reflexthätigkeit herabsetzendes Mittel bei starkem Hustenreiz, Bronchitis, Pneumonie, Keuchhusten, Gastralgie, Angina pectoris, auch bei Veitstanz.

Aqua Amygdalae amarae U-St, ist eine durch Schütteln und Filtriren erhaltene

Auflösung von I com blausäurehaltigen Bittermandelöles in 999 ccm Wasser.

Aufbewahrung in kleineren, gelben oder geschwärzten, ganz gefüllten und gut verschlossenen Gläsern an einem kühlen Orte. Vorsichtig. Abgabe: Als Heilmittel nur gegen ärztliche Verordnung. Höchste Einzelgabe nach Austr. 1,5 g, nach Germ. und Helvet. 2,0 g, höchste Tagesgabe nach Austr. 5,0 g, nach Germ. und Helvet. 8,0 g. Bittermandelwasser darf nach Germ. statt Aqua Laurocerasi abgegeben werden.

Aqua Amygdalarum amararum diluta. Aqua Cerasorum Aqua Cerasorum amygdalata. — kirschwasser. Verdlinntes Mandelwasser. Pffrsichbläthenwasser. Nach Austr. und Germ. I eine Mischung aus I Th. Bittermandelwasser und 19 Th. Wasser; enthält also 0,005 g HCN in 100 g. Die Abgabe im Handverkauf für Küchenswecke ist gesetzlich nicht beschränkt.

Sirupus Aquae Amygdalarum amararum, Sirupus Acidi hydrocyanici: Bittermandelwasser 10 Th., weisser Sirup 90 Th.

V. †† Oleum Amygdalarum (amararum) aethereum. Oil of Bitter Almond (U-St.) Essence d'Amande amère (Gall.). Hulle volatile d'amandes amères.

Gewinnung. Die durch Auspressen von bitteren Mandela oder Aprikosenkernen erhaltenen Presskuchen werden gepulvert, gesiebt, mit 6—3 Th. lauwarmem Wasser (50—60° C.) angerührt und nach zwölfstündigem Stehen von dem inzwischen gebildeten atherischen Oele durch Destillation getrennt. Nach einer Vorschrift von Petterkofer werden 12 Th. entölte und gepulverte Mandeln unter Umrühren in 100—120 Th. Wasser eingetragen. Nachdem der Brei ¼ — ¼ Stunde bei Siedehitze gestanden hat, lässt man erkalten, mischt I Th. frisches, mit 6—7 Th. Wasser angerührtes Mandelpulver hinzu und lässt 12 Stunden stehen. Das heisse Wasser löst das Amygdalin besser als kaltes, zerstört aber das Emulsin. Um die Spaltung einzuleiten, muss also frisches — nicht erhitztes — Mandelpulver hinzugefügt werden. Das in einem Gewichtstheile Mandeln enthaltene Emulsin reicht zur Zersetzung des Amygdalins von 12 Th. aus. Das fertige Bittermandelöl wird aus dem Brei durch eingeleiteten Wasserdampf abgetrieben. Die Destillation über freiem Feuer ist nicht zu empfehlen, da die Masse leicht überschäumt oder anbronnt. Wegen der giftigen Blausäuredämpfe muss bei der Destillation stark gekühlt werden. Den Kähler verbindet man laftdicht durch Schweinsblase mit der Florentiner Flasche, von deren Halse aus man durch ein Glasrohr die überschüssige Blausäure in Wasser oder ins Freie leitet. Das Oel sammelt sich in der Vorlage am Boden. Das abfliessende Wasser enthält

sehr viel Oel gelöst, das man durch Cohobation gewinnt. Hierzu bringt man das gesammelte Wasser in eine Blase, die man durch indirekten Dampf heizt. Das im Wasser gebiste Oel geht mit den ersten Antheilen über. Sobald reines Wasser kommt, unterbrieht man die Destillation. Die Ausbeute aus bitteren Mandeln beträgt 0,5—0,7 Proc., aus Aprikosenkernen 0,6—1,0 Proc. Legt man der Berechnung die Presskuchen zu Grunde, so ist die Ausbeute knapp doppelt so gross.

Blausäurefreies Bittermandelöl. Zur Darstellung schüttelt man 10 Th. des Oeles, wie es durch Destillation gewonnen wurde, mit 6 Th. gelöschtem Kalk, 3 Th. rohem Eisenvitriol und der entsprechonden Menge Wasser kräftig durch, und destillirt das nunmehr entblausäuerte Oel mit Wasserdampf ab. Man überzeugt sich durch die unter "Prüfung"

angegebene Reaktion, ob alle Blausaure entfernt ist.

Eigenschaften. Das blauskurchaltige Bittermandelöl ist eine farblose, im Alter gelbe, stark lichtbrechende Flüssigkeit von blausäureähnlichem, aromatischem Geruche (Vorsicht!) und stark breunendem, etwas bitterem Geschmacke. Das spec. Gew. des normalen Oels liegt zwischen 1,045 und 1,06 (1,060—1,070 U-St.) Es ist jedoch höher, bis I,1, wenn das Oel sehr viel Benzaldehydcyanhydrin enthält. Optisch ist es inaktiv. Frisch bereitet ist es neutral, reagirt aber später wegen der durch Oxydation gebildeten Benzoësäure, die sich mitunter sogar in Krystallen abscheidet, sauer. Bittermandelöl löst sich ziemlich leicht in Wasser, anch Fodenmen im Verhältniss von 1:300. Die Gegenwart von Blausäure erhöht die Löslichkeit beträchtlich. Von Spiritus dilutus ist 1 Theil zur klaren Lösung von 1 Th. Oel erforderlich. Salpetersäure löst Bittermandelöl ohne Entwicklung von Stickoxyddämpfen. Der Blausäuregehalt beträgt in der Regel 1,5—5,0 Proc., ist aber manchmal bedeutend höher. Blausäurefreies Bittermandelöl hat die Eigenschaften des reinen Benzaldehyds. Spec. Gew. 1,053. Es löst sich in 1—2 Th. Spiritus dilutus klar auf.

Prüfung. Auf Alkohol prüft man, indem man einige Tropfen des Ocles in Wasser fallen lässt; die sofort untersinkenden Tropfen sind bei Geganwart von Alkohol weiss und undurchsichtig, bei reinem Oel hingegen klar.

Fremde ätherische Oele oder Nitrobenzol werden auf folgende Weise nachgewiesen: Man schüttelt 1 cem des Oeles in einem Reagircylinder mit 10 cem einer kalt gesättigten Natriumbisulfitösung durch und erwarmt das Gemisch wenige Minuten lang auf dem Wasserbade. Bei reinem Oele verschwindet der Geruch vollständig und es entsteht eine fast klare Lösung. Fremde Oele scheiden sich als Oeltropfen an der Oberfläche der Flüssigkeit ab (U-St.).

Das häufigste Verfülschungsmittel für Bittermandelöl ist der künstliche Benzaldehyd. Da er von seiner Darstellung (siehe diese) her meist Chlor enthält, so kann man ihn leicht nachweisen. Man bringt ein Stück fidibusartig zusammengefaltetes, mit einigen Tropfen des zu untersuchenden Oels getränktes Papier in einen kleinen Porcellantiegel, der in einer grösseren Porcellanschale steht, und zündet das mit Oel getränkte Papier an. Dann wird ein bereit gehaltenes etwa zwei Liter fassendes, innen mit destilitrem Wasser benetztes Becherglas schnell darüber gestürzt. Die Verbrennungsgase schlagen sich an den feuchten Wänden nieder; die inneren Wandungen des Glases werden alsdann mit etwas destillirtem Wasser auf ein kleines Filter abgespült. Das Filtrat darf mit Silbernitratlösung keine Trübung, noch viel weniger aber einen Niederschlag von Chlorsilber geben. Aechtes Oel giebt niemals eine Chlorreaktion. Da neuerdings aber auch chlorfreier Benzaldehyd in den Handel gebracht wird, so bürgt das Ausbleiben der Chlorreaktion nicht immer für die Reinheit des Oeles.

Auf Blausäure prüft man qualitativ, indem man 10 Tropfen des Oeles in etwas Alkohol lost, mit einigen Tropfen Natronlauge versetzt und gut umschüttelt; dann fügt man eine kleine Menge einer eisenoxydhaltigen Ferrosulfatlösung (oder Ferrosulfatlösung und I Tropfen Ferrichlorid) hinzu, und versetzt mit Salzsäure im Ueberschuss. Ein tief blauer Niederschlag von Berlinerblau zeigt die Gegenwart von Blausäure an Siad nur Spuren von Blausäure zugegen, z. B. bei einem schlecht entblausäuerten lele, so tritt nur eine blaue oder blaugrüne Färbung ein. Da der Blausäuregehalt beim Bittermandelöl sehr stark

wechselt, so ware zum medicinischen Gebrauch die Anwendung von Bittermandelöl mit einem bestimmten Gehalt an Blausaure wilnschenswerth.

Die quantitative Bestimmung der Blausäure kann auf gewichteanalytischen oder

auf massanalytischem Wege geschehen.

1) Gewichtsaualytisch. Man wägt ungefähr 1 g des Oeles in einem Becherglase genau ab, löst es in der 10—20 fiehen Menge Spiritus und fügt 10 g (chlorfreier) alkoholischer Ammoniaklösung hinzu. Nach kurzem Stehen wird 1 g Silbernitrat (in Wasser gelöst) dazu gethan, und das Ganze mit Salpetersäure angesäuert. Ist die Flüssigkeit klar geworden, so bringt man das ausgeschiedene Cyansilber auf ein getrocknetes und gewogenes Filter, wäscht sorgfältig mit Wasser aus und trocknet his zum konstanten Gewicht bei 100° C. Die Belandlung ist. Anwenigk ist auf werden.

Fitter, whicht sorglating mit Wasser aus und trocknet his zum konstanten Gewicht bei 100°C. Die Behandlung mit Ammoniak ist nothwendig, um das im Oele enthaltene Benzaldehydcyanhydrin aufzuschliessen. — Gefundenes Ag CN × 0,2015 ist = H CN.

2) Massanalytisch. Nach Viklaber. Die Methode ist zwar bequemer, aber weniger genau als die vorige, da die Endreaktion nur schwer zu erkennen ist.

Man wägt genau 1 g Bittermandelöl in ein Kölbehen, giebt 10 ccm in Wasser aufgeschwemmtes Magnesiumhydroxyd sowie einige Tropfen Kaliumehromatiosung hinzu und titrirt unter fortwährendem Umschütteln langsam mit ½e Normal-Silberlösung, bis die rothe Farbe von Silberlösung mit 0,0027 erhält man die in 1 g Oel enthaltene Menge Blausäure.

Bestandthelle. Bittermandelöl ist ein Gemisch von Benzaldehyd, Blausäure und Benzaldehydcyanhydrin (Mandelsäurenitril, Phenyloxyacetonitril). Der zuletzt genannte

Körper entsteht durch direkte Vereinigung der beiden ersten.

 $C_aH_aCOH$  + CNH =  $C_aH_aCH(OH)CN$ Benzaldehyd Blausaure Benzaldehydcyanhydrin.

Da das Nitril leicht zersetzlich ist und bei der Wasserdampfdestillation zerfüllt, so kann es erst nach der Destillation im Oele entstanden sein. Es bildet sich besonders reichlich bei der längeren Berührung von Benzaldehyd mit blausäurehaltigem Wasser. Je mehr ein Oel von dem Nitril enthält, desto höher ist sein spec. Gew. (Spec. Gew. des reinen Mandelräurenitrils 1,124) und desto cyanwasserstoffreicher ist es. Oele mit höherem spec. Gew. als 1,065 sollten deshalb wegen des zu hohen Blausäuregehaltes zu medicinischen Zwecken nicht verwendet werden. Der Gehalt an Blausaure beträgt bei Oelen von den normalen spec. Gew. 1,045—1,60 = 1,5—5 Proc. — 2 Oele vom spec. Gew. 1,036 und 1,096 enthielten 9 und 11,4 Proc. Blausaure (Schimmel).

Aufbewahrung. Das blausäurehaltige Bittermandelöl wird in kleinen, möglichst gefüllten, gut verstopften Flaschen im Dunkeln in der Reihe der direkten Gifte aufbewahrt.

Anwendung. Wegen des schwankenden Gehalts an Blausäure wird das Bittermandelöl nur selten noch als Arzneimittel augewendet. Dosis 1/2-1 Tropfen in schwach weingeistiger Lösung. Gegengifte sind: Chlorwasser, vordunnte Chlorkalklösungen, Opium, Morphium, sowie Begiessungen mit kaltem Wasser. Die größte Menge des blausäurehaltigen Bittermandelöls wird in der Liqueurfabrikation sowie bei der Herstellung feiner Toiletteseifen verbraucht.

Magenmoraellen, Morsuli aromatici. Weissen Zucker kocht man mit 1/4 seines Gewichtes Wasser ohne Umrühren (!) bis zur Federprobe (Flockenbildung einer abgeschleuderten Probe), fügt zerschnittene Mandeln und Gewürze hinzu, rührt um, giesst sogleich in zerlegbare, mittelst eines Schwammes angefeuchtete Formen aus Eichenholz, vertheilt die Masse durch Aufstossen auf den Tisch gleichmässig und zerschneidet sie halberkaltet mit einem dünnen, scharfen Messer in schmale Streifen. Die Mandeln sind vorber geschält, in Längsstreifen geschnitten und verschiedenartig gefärbt worden.

Farbstoffe: Kurkumatinktur, ammoniakalische Karminlösung, Chlorophyll in Aether-weingeist gelöst, Indigokarmin; Citronat und Pomeranzenschalenkonfekt in Würfeln, die Gewürze als staubfreies, grobes Pulver beigemischt.

Gewürze als staubfreies, grobes Pulver beigemischt.

Species ad mersulos, Morseliengewürz. Nach Hager: Zimmt 17,5, Kardamomen 7,5, Ingwer 7,5, Galgant 3,5, Muskatnuss 3,5, Gewürznelken 3,5. Nach Dieterich: Zimmt 40, Kardamomen 20, Ingwer 10, Galgant 5, Muskatnuss 5, Gewürznelken 20 Th.

Morsuli aromatici Dieterich. Zucker 1000, Wasser 250, Gewürz 25, Citrocat, kandirte Pomeranzenschalen, gefürbte und ungefürbte Mandeln, Pistazien je 40 Th. — Durch geringe Aenderungen der Verhältnisse und entsprechende Zusätze giebt diese Masse: mit 10 Citronensaure und einer fein gewiegten Citronenschale die Morsuli Citri; mit 10 Vanillezucker (10 proc.) und 30 gebraunten, grob gemahlenen, mit 20 Cognak genässten Kaffeebohnen die Morsuli Coffeae; mit 50 Ingwer die Morsuli Zingiberis; Morsuli Cacao kocht man aus Zucker 1000, Wasser 250, ungefärbten Mandeln 150, Vanillinzucker 10, harter

Vanillechokolade in erbeengrossen Stücken 200; Morsuli mannati aus Zucker 500, Wasser 125,

Vanillechokolade in erbsengrossen Stucken 200; Morsuli mannati aus Zucker 500, Wasser 125, Kaliumnatriumtartrat 100, Süssholzpulver 100, Manna 500, Citronenol 5 Tropfen.

Aqua cosmetica orientalis, Henna's orientalisches Wasser. Bittermandel-Emulsion 95,0, Quecksilberchlorid 0,015, Hennoftinktur 1,0.

Confectio 5. Conserva Amygdalae. Geschälte Mandeln 8, Gummi arabicum 1, Zucker 4 Th. stösst man zu einem Teig an.

Emulsio Amygdalarum Germ.: Süsse Mandeln 1 Th., Wasser q. s. zu 10 Th. Seih-Büssigkeit. Form. mag. Berol. Mandelmilch. Mandelemulsion 18: 180 g, weisser Sirup 20g. Emulsio Amygdalarum composita. Erganzb. Süsse Mandeln 4, Bilsenkrautsamen 1 werden mit verdünntem (!) Bittermandelwasser 64 zur Emulsion angestossen, durch-

geseiht und Zucker 6, gebrannte Magnesia 1 zugefügt.

Emulsio Amygdalarum cum Morphiao (Münchener Nosokomial-Vorschrift). Mandelmilch 130,0, Morph. hydrochlorici 0,02, Weisser Sirup 20,0.

Emulsio Amygdalarum gummosa (Ph. bavar.). Süsse Mandeln 10,0, Wasser 90,0,

Gummi 10,0.

Emulsio Amygdalarum pro patu (Münchener Nosokomial-Vorschrift). Sässe Mandeln 25,0, Wasser 500,0, Weisser Sirup 20,0. Emulsio amygdallna Austr. Geschälte süsse Mandeln 25, Zucker 15, Wasser

q. s. zu 250 g Seihidssigkeit.
Emulsio gummosa, Mandelemulsion 90, Gummischleim 10 Th.
Emulsio laxativa Vienneusis Dietzeren. Manna 25,0 löst man in Mandelemulsion 75,0, seiht durch, fügt 5,0 Zimmtwasser und Wasser q. s. zu 100,0 hinzu.

Emulsio oleosa, Mixtura oleosa, - Oelemulsion.

			Austr.	Germ., Helvet.	Hung.
Mandelol			10	20	8
Arabisches Gummi	(pulv.)	4	5	10	4
Waser .				170	180
Zucker-Sirup		+	10	_	8

Emulsio oleosa cum Morphino (Münchener Nosokomial-Vorschrift). Mandelol 10,0, Gummi 5,0, Wasser 85,0, Morph hydrochlorici 0,02, Weisser Sirup 20,0.

Emulsion d'amande (Gall.). Lait d'amande. Emulsion simple. Rp. Amygdalarum

dulcium, Sacchari albi, Aquae destillatae 1000,0.

Emilsum Amygdalae U-St. — Mistura Amygdalae; Milk of Almond. — Süsse Mandeln 60 g, Gummi arabicum 10 g, Zucker 30 g, Wasser q. s. zu 1000 ccm Emilsion.
Farlaa Amygdalarum. Furfur Amygdalarum. — Mandelkleie. — Son d'amandes. — Brane of almonds. — Nach Dietzsich. Kakacol 50,0 geschmolzen, verrüht man mit Talkpulver 100,0, fügt Bohnonmehl 500,0, Mandelkleie 250,0 hinzu, alsdam Glycerin 50,0, Kölnisch-Wasser 50,0, Kumarin 0,1, Aetherisches Bittermandelöl 20 Tropfen, Ambratinktur 5 Tropfen.
Nach Paschess. Mandelmehl 700, Reisstärke 160, Veilchenwurzel 70, Seife 60,

Bittermandelol 1 Th.

Nach Südd. Ap.-Ztg. Mandelöl (aus Pfirsichkernen) 60 g, entwässerte Soda 120 g, Weizenmehl 2000 g, Aetherisches Bittermandelöl, Santelöl, Ylang-Ylangöl je 60 Tropfen. Weizenmehl 240, Borax 100, Lavendelöl 2, Mandelmehl 240, Portugalöl 5, Bittermandelöl 0,5, Veilchenwurzel 50, Glycerin 100, Talcum 20, Infusorienerde 250 Th.

Glycerin-Cold-Cream. Creme celeste (Diet). Mandelol 600, Walrat, weisses Wacha je 80, schmilzt man, setzt Borax 5, in Glycerin und Wasser je 120 gelöst, zu, rührt schaumig und fügt Rosenol 1, Bergamottol, Neroliol je 0,5, einige Tropfen Ambratinktur hinzu. Honly-Mandelpasta (Buchneister). Bitters Mandeln, geschält und gestossen 210, Mandelol 420, Bergamottol 6, Honig 420, Eidotter 136, Citronenal und Nelkenol je 4 Th. Kampher-Cold-Cream. Kampher 50, Mandelol 500, Wasser 270, Moschustinktur 10

Tropfen, sonst wie verige,

Tropten, sonst wie verige,

Krambambull. Bittere Mandeln gestossen 0,5 kg, Wasser 1 kg; man stellt einen
Tag bei Seite, fügt hinzu Zimmt 30 g, Nelken 30 g, Pomeranzenschale 120 g, Ingwer
60 g, Spiritus (75 proc.) 20 l, Cochemille 8 g, Weinstein 2 g, presst nach 8 Tagen; dazu
Zucker 4 kg, Wasser 20 l. (Pharm. Zig.)

Looch albam eleesum (Helvet.) Linetus demulcens. Weisser Looch.—
Looch albam eleesum (Helvet.) Linetus demulcens.

Looch pectorsl a huileux - Mandelol 10, Arabisches Gummi 10, Pomeranzenblüthen-

wasser 15, Wasser 40, Mandelwasser 1, Gummisirup 24.

Mandel-Crême, Mandel-Cold-Cream (Diet). Weisses Wachs, Walrat je 80, Mandelol 560, Wasser 280, Borax 5, Bergamottol 2, Rosenol 0,5, Bittermandelol 10 Tropfen. Bereitung wie Glycerin-Cold-Cream.

Mandel-Orgende, Orgent. Geschülte süsse Mandeln 100, bittere Mandeln 10, Pomeranzenblüthenwasser 50, Zucker 100 Th., zu einem zurten Brei zerstossen.

Mandelselfe. Talgkernseife 750, venetian. Seife 125, Kokosseife 125, schmilzt man versichtig, setzt 10, künstliches, chlorfreies Bittermandelöl zu und giesst in Formen sus.

Pasta cosmetica manualis. Handpasta (Diet). Susse Mandeln, geschält 300, bittere 200, stösst man mit Rosenwasser 10, Borax 30, zur gleichmässigen Masse an, setzt Walrat 50, mit Kamphorol 50 geschmolzen, hierauf Kartoffelmehl 200, Talk 100, mit Rosen-

rat 50, mit Kamphorol 50 geschmolzen, mernat Kartonement 200, Talk 100, mit Rosenwasser 200 angerährt, zu, arbeitet die Masse durch und parfümirt sie.

Nach Paschkus: Süsse Mandeln 600, bittere 200, Honig 100, Perubalsam 100,
Persiko. Bittermandelol, blausäurefrei, 4 g. Neroliöl 2 Tropfen, Kardamomenol,
Citronenol je 5 Tropfen, Spiritus 4 l, Zucker 2,5 kg, Wasser q. s. zu 10 l.

Pomade divine. Walrat 80, Schweinefett 170, Mandelöl 250, Muskatnuss 15,
Storax 20, Zibeth 2,5, Benzoë 20, Nellen 15, Veilchenwurzel 20, erwärmt man längere Zeit
im Wasserbade, giesst klar ab und fügt allmählich Orangenblüthenwasser 500, hinza.

Pomaden-Grundlage (Diet). Mandelöl, Walrat jo 100, Schweinefett 800. Man

schmilzt und rührt his zum Erkalten.

Pulvis cosmeticus. Pulvis manualis. Hand-Waschpulver (Diet). Stearinseife, Hansseife je 150, Veilchenwurzel, Talk je 100, Mandelkleic, Bohnenmehl je 200, Borax 20, Kölnisch-Wasser 50, Moschustinktur, Bittermandelöl je 5 Tropfen, vorher mit Glycerin 50 gemischt.

Salicyl-Crême. Wie Glycerm-Cold-Cream, nur werden statt Borax im Glycerin

Salicylsture 10 fein vertheilt,

Schönheltskugeln (Buchheister). Mandelkleie, Seife, Kartoffelmehl je 285, Veilchenwurzel 145; man mischt, stösst mit Benzoetinktur zu einem Teig an und formt Kugela daraus.

Amandine (Buchh.). Weiche Kaliseife 20, Zucker 20, lost man in Wasser 50, und rührt allmählich zu: Mandelöl 900, Bergamottöl 5, Citronenöl, Bittermandelöl, Nelkenöl Weisse, nicht durchscheinende Salbe (nöthigenfalls mehr Seife). Sirupus Amygdalarum. Sir. amygdalinus s. emulsiyus. — Mandelsirup. Man-

delsaft. — Sirop d'orgeat. — Syrup of Almond. Austr. Geschälte süsse Mandeln 80 Th., bittere 20 Th., gepulverter Zucker 120 Th.; man stosst mit Wasser 200 Th. zur Emulsion an, seiht durch, presst aus und löst unter Umrühren gepulverten Zucker 200 Th.

U-St. giebt ähnliche Verhältnisse, ausserdem einen Zusatz von Orangenbläthenwasser. Germ. Süsse Mandeln 15 Th., bittere 3 Th. werden geschült, mit Wasser 40 Th. zur Emulsion angestossen; die Seihflüssigkeit soll mit Zucker 60 Th. durch einmaliges Aufkochen 100 Th. Sirup ergeben.

Ein Zusatz von 5 Th. arabischem Gummi liefert (Diet) einen haltbaren, sieh nicht entmischenden Sirup. Aufbewahrung: In kleinen, ganz gefüllten Flaschen im Keller. Vor

dem Gebrauch kräftig umauschütteln.

Linetus leulens. Mandelsirup, Eibischsirup je 20 Th., Brechwurzelsirup 10 Th. ALBIN DEFLOSS tablettes pectorales sind Tabletten aus Mandeln, Zucker, Morphia und Ipecacuapha.

Cataplasma leniens Reveil ist Mandelkuchenbrei,

Christoffa. Ein Magenwein aus Zimmt, Nelken, bitteren Mandeln, Zucker, Wein and Weingeist.

Spiritus Amygdalae amarae U-St. Spirit of Bitter Almend. Bittermandelol 10 ccm. Weingeist (91 Gew. Proc.) 800 ccm. Wasser q. s. zu 1000 ccm. Uhrmacheröl. Süssmandelol 100, dickfüssiges Paraffinöl 5, Klauenfett 10, gepulvertes Natriumbikarbonat 10, werden unter öfterem Schütteln 2—3 Wochen bei Seite gestellt, dann filtrit. Für grössere Uhren: Mandelol 60, Provenceröl 50, Klauenfett, dickes Paraffinöl je 10, Natr. bicarbon. 15.

Unguestum Aquae Rosae (U-St.); Ungt. emolliens (Austr.); Ungt. leniens (Germ.); Ungt. refrigerans (Helvet.). Erweichende Salbe. - Cold-Cream. Creme ce-

leste. - Ointment of Rose Water.

			Austr.	Helvet,	nach Unna	(Kühlsalbe)
Weisses Wachs			10	5	5	
Walrat			20	10	5	
Mandelöl			80	60	50	
Rosenwasser .	4	-	20	25	50	

Germ.: Weisses Wachs 4, Walrat 5, Mandelol 32, Wasser 16, Rosenal 1 Tropfen

auf je 50 g. U-St.: Walrat 125 g. Weisses Wachs 120 g, Mandelol 600 ccm, dreifaches Rosen-

Antidiabetia ist eine Mischung aus Mandelöl und Saccharin (cf. Manna).

GRENOUGH'S Zahntinktur ist ein weingeistiger Auszug aus Brasilienholz, Fichtensprossen, Veilchenwurzel, Cochenille mit einem Zusatz von Bittermandelwasser und Löffelkrautspiritus.

Looch solide Dz GALLIOT ist Mandel-Orgende.

Mandelbrot, Pavy's, für Diabetiker, wird aus theilweise entölten, süssen Mandeln unter Zusatz von Eiern, Pulvis aromaticus etc. gehacken.

Pulvis Amygdalae compositus. Compound Powder of Almonds (Brit.). Besteht aus süssen Mandeln 200 Th., Zucker 100 Th., arabischem Gummi 25 Th. — 20 g dieser Mischung geben mit Wasser 160 g die Mistura Amygdalae, Almond Mixture.

Mandelmilebextrakt von Jul. URBAN in Dresden ist ein sehr dicker Mandelsirup. Neetarsyrup der engl. Sodawasserfabrikanten enthält Vanille-, Rosen- und Citrouen-extrakt, Mandelemulsion und Zucker.

Resorbin ist eine Salbengrundlage aus Mandelol, Wachs und Wasser, gebunden durch wenig Leim und Seife.

Sculein von A. Wasmurn, gegen Ratten und Mause, enthält als wirksamen Bestand-

theil bittere Mandeln.

VI. †† Amygdalinum. Amygdalin. Amygdalina. Das Glukosid der bitteren Man-

deln.  $C_{40}H_{22}NO_{11} + 3H_{2}O$ . Mol. Gew. = 511.

Darstellung. Gepulverte, vom fetten Oele möglichst befreite Presskuchen der bitteren Mandeln oder Pfirsichkerne werden mit der 2-3fachen Menge 95 proc. Alkohol einige Stunden am Rücksusskühler ausgekocht. Man trennt den alkoholischen Auszug ab und wiederholt das Auskochen mit frischem Alkohol nochmals. Die alkeholischen Auszüge werden nach dem Absetzen filtrirt, darauf destillirt man % des Alkohols ab und vermischt die rückständige Lösung mit 1/4 Volumen Aether. Die in der Kälte ausgeschiedenen Krystalle werden mit Aether gewaschen und aus siedendem 90 procentigem Alkohol um-

krystallisirt. Eigenschaften. Krystallisirt aus Wasser oder wasserhaltigem Alkohol in durchsichtigen, prismatischen Krystallen mit 3 Mol. H.O., aus starkem Alkohol wasserfrei in walsson, glilnzenden Blättchen. - Ohne Geruch, von schwach bitterem Geschmack, von neutraler Reaktion. Löslich in 12 Th. kaltem und in jedem Verhältniss in siedemlem Wasser, ferner in 900 Th. kaltern oder 11 Th. siedendem Alkohol von 95 Proc., in Aether unlöslich. Die Lösungen polarisiren links. Es wird bei 110-120° C, wasserfrei, bei 160° C. bräunlich und schmilzt unter Zersetzung gegen 200°C. Bei Gegenwart von Wasser wird es durch Emulsin (z. B. durch Emulsion aus süssen Mandeln) in Glukose, Benzaldehyd und Cyanwasserstoffsäure (bez. in Benzaldehyd-Cyanhydrin s. S. 279) zerlegt. Aehnliche Spaltungen erfolgen mit verdünnter Schwefelsliure oder Salzskure CanH22NO11 +2H2O = C, H, 0 + HCN + 2C, H, 2O, Von kone. Schwefelsäure wird es mit blassviolettrother Farbe gelöst. Beim Eindampfen mit konc. Salzsäure entstehen Mandelsäure und braungefärbte Humuskörper, letztere aus der Glukose.

Aufbewahrung. Obgleich Amygdalin an sich - d. h. im nicht gespaltenen Zustande - ungiftig sein soll, so ist es doch unter Berücksichtigung der leichten Abspaltbar-

keit von Blausäure achr vorsichtig aufzubewahren.

Anwendung. Amygdalin wird nur selten als Blausäure-Quelle angewendet. 1,7 g trockenes Amygdalin giebt mit einer Emulsion aus süssen Mandeln 0,I g Cyanwasserstoff und 0,8 g Bittermandelöl. Eine Mixtur aus 1,7 g Amygdalin und 100 g Emulsion aus süssen Mandeln entspricht demnach im Blausiure-Gehalt dem Bittermandelwasser der Germ. 111.

Amydalinum amorphum, Laurocerasin, sind die aus gewissen Pilanzentheilen z. B. aus den Kernen von Prunus arium, den Blättern von Prunus Lauro-Cerasus etc. abge-schiedenen, bisher noch nicht krystallisirt erhaltenen Amygdaline. Gummiartige, amorphe Massen.

## Amylaether aceticus.

Amylaether aceticus. Amylium aceticum. Amyloxydum aceticum. Amylacetat. EssigsHure(Iso)-Amyläther oder -ester. C.H. O. C.H. Mol. Gew. = 130.

Darstellung. Man mischt in einem Kolben 130 Th. konc. Schwefelshure mit 105 Th. technisch reinem Amylalkohol und lässt diese Mischung, gut verkorkt, an einem warmen Orte 2-3 Tage lang stehen. Hierauf bringt man in eine Tubulat-Retorte, welche mit einer guten Kühlvorrichtung verbunden ist, 100 Th. frisch entwüssertes und grob gepulvertes Natriumacetat, Ebergiesst und durchmischt dasselbe mit der obigen Schwefelsaure-Amylatkohol-Lösung und destillirt nach 12stundigem Stehen aus dem Sandbade unter guter Kilblung 130 Th. ab.

Das Destillat wird mit 50 Th. destillirtem Wasser und 10 Th. Natriumbikarbonat gut durchschüttelt. Alsdaun hebt man die Aetherschicht ab, durchschüttelt sie nochmals mit 15-20 Th. Wasser, hebt sie wiederum ab, entwässert sie durch Maceration mit geschmolzenem Calciumchlorid und rektificirt aus dem Sandbade.

Eigenschaften. Farblose, leicht bewegliche, neutrale, entzündliche, durchdringend nach Birnen (Fruchtbonbons) riechende Flüssigkeit. Spec. Gew. bei 15° C. = 0,875. Siedepunkt - 138° C. Wenig löslich in Wasser, in allen Verhältnissen mischbar mit Alkohol, Aether und Essigäther. Nach längerer Aufbewahrung nimmt der Aether saure Reaktion an, was jedoch seine Verwendung als Fruchtäther nicht beeinträchtigt. Nöthigenfalls kann er mit Natrinmbikarbonat entsäuert und nochmals rektificirt werden.

Aufbewahrung. In nicht zu grossen Flaschen, unter Korkverschluss, an einem kühlen Orte. Man beachte die Fenergefährlichkeit!

Anwendung. Nicht als Medikament, aber zur Bereitung von Fruchtessenzen.

Das völlig reine Praparat dient zur Herstellung des Flammenmaasses (Hernen-Al-TENECES Amylacetat-Lampe) in der Photometrie.

Birnenessenz. Pear-oil ist ein Gemisch aus 10 Amylacetat, 1 Essigäther, 90 verdünntem Weingeist (0,895).

Reinettenessenz. Ist eine Mischung aus 10 Amylacetat, 2,0 Valeriansäure-Aethyi-äther, 1,0 Essigäther, 90 verdünntem Weingeist (0,895).

Das in der Technik angewendete Amylacetat wird häufig in der Weise bereitet, dass man die oben augegebene Mischung nicht destillirt, sondern nur einige Zeit erhitzt. Alsdann scheidet man den gebildeten Aether durch Zusatz von viel Wasser ab, entsliuert, trocknet und rektificirt ihn.

## Amylaether nitrosus.

Amylium nitrosum (Austr. Germ.). Amylum nitrosum (Helv.). Amyl Nitris (Brit. U-St.) Ether amylultreux (Gall.). Amyle nitrosum. Amyloxydum nitrosum. Amylnitrit. Salpetersäure-Amyläther. C. H., NO2. Mel. Gew. = 117.

Darstellung. In den Kolben A bringt man 100 g Amylalkokel (SP. 130° C.) in den Kolben B, welcher mindestens 11 fassen muss, bringt man 20 g Stärke. Man erhitzt nun zunächst den Amylalkohol im Kolben A bis auf 100° C., was sich leicht feststellen lässt, da ein Thermometer in die Flüssigkeit eingesetzt ist. Sobald dies der Fall ist, enternt man die Flamme unter A und giesst in B mittels des Trichterrohres 250 g Salpeterskure von 1,20 spec. Gew. Man erwärmt Kolben B vorsichtig so weit, dass ein ruhiger Strom von salpetriger Säure bez. Untersalpetersäure durch A hindurch gelt. Die jetzt in A eintratunde Racktion balt den Inhalt von A in leichteren Sieden. Es destilligt Amylalteit Ghestretende Reaktion halt den Inhalt von A in leichtem Sieden. Es destillirt Amylnitrit über, welches durch den Liebio'schen Kühler kondensirt und in der durch Eis kühl gehaltenen Vorlage aufgefangen wird. Gegen das Ende der Operation erwärmt man den Kolben A soweit, dass das eingesetzte Thermometer auf 100° C. etehen bleibt. Destillirt bei dieser Temperatur nichts mehr über, so unterbricht man das Einleiten von salpetriger Saure und lässt erkalten. Vorsicht! Man hüte sich, den Dampf des Amylnitrits ein-

Das Destillat wird zuerst nach und nach mit kleinen Mengen zerriebenem Natriumbikarbonat versetzt und durchschüttelt, darauf nach Abstumpfung der freien Säure mit sinem gleichen Volumen kalten Wassers durchgeschüttelt und zum Abstzen gebracht. Die abgehobene Amylnitritschicht wird nochmals mit ½ Volumen Wasser durchschüttelt, abgehoben, mit geschmolzenem Calciumchlorid entwässert, darauf aus dem Wasserbade rectificirt. Das bis 90° C. Uebergehende wird verworfen, die von 96—100° C. übergehenden Antheile werden als Amylnitrit gesammelt. (Hn.osa.)

Eigenschaften. In reinem Zustande eine blassgelbliche, klare, leichtbewegliche Flüssigkeit von gewürzhaftem Geschmacke und fruchtartigem Geruche, neutral oder schwach sauer. Spec. Gew. 0,877 bei 15° C. Siedepunkt 97-99° C. Entzündet mit gelber, leuchtender Flamme verbrennend. Seiner chemischen Zusammensetzung nach Salpetrigsäure-Iso-Amyläther ( $\mathrm{CH_{2}h_{2}} = \mathrm{CH} - \mathrm{CH} - \mathrm{CH_{2}} - \mathrm{ONO}$ . In Wasser nicht köslich; leicht mischbar mit Weingeist, Aether, Chloroform, Benzin, Petroläther. Luft, Licht und Wasser wirken zersetzend, der ursprünglich neutrale Aether nimmt saure Reaktion an.

Die einzelnen Pharmakopöen stellen verschiedene Ansprüche auf das von ihnen aufgenommene Amylnitrit.

Austr. Bell. Gall. Germ. Helr. U-St. 0,902 0,880 0,877 Spec. Gewicht 0,87-0,88 0.87-0.90 0.87 - 0.88Siedetemperatur 95-98° 90-100" 900 97-99 00-000 ca. 99°

Schon aus diesen Angaben ist zu entnehmen, dass einige Pharmakopöen (Austr. Brit.) nicht absolut reines Amylnitrit vorschreiben. Brit. schützt, dass das Präparat etwa 70, U-St., dass es etwa 80 Proc. Amylnitrit neben nicht näher anzugebenden Beimengungen enthält.

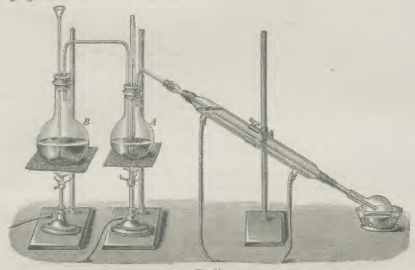


Fig. 50,

Schichtet man fiber eine Lösung von Ferrosulfat etwas Amylnitrit, so entsteht an der Berührungsfläche eine braune Zone, infolge Oxydation des Eisensalzes durch die salpetrige Säure. — Im Verlanfe der Aufbewahrung nimmt das Amylnitrit durch freiwillige Zorsetzung bald saure Reaktion an.

Prüfung. 1) Schüttelt man 5 ccm Amylnitrit mit 2 ccm Wasser sowie 0,1 ccm Ammoniakfüssigkeit (von 10 Proc.) unter Zufügung von 1—2 Tropien Lackmustinktur, so darf die Flüssigkeit noch nicht roth gefärbt erscheinen. Da ein völlig neutrales Präparat nicht verlangt werden kann, so soll der zulässige Säuregehalt wenigstens begrenzt werden. Die obige Vorschrift lässt in 100 ccm Amylnitrit = 0,428 g salpetrige Säure N<sub>2</sub>O<sub>8</sub> zu. 2) Versetzt man 1 ccm Amylnitrit mit einer Mischung aus 1,5 ccm Silbernitratiösung und 1,5 ccm absolutem Alkohol, sowie soviel Ammoniakfüssigkeit, dass der sich bildende Niederschlag gerade wieder gelöst wird, so darf beim gelinden Erwärmen weder Bräunung noch Schwärzung eintreten (Aldehyd, besonders Valeraldehyd). 3) Auf 0°C, abgeleicht, darf Amylnitrit sich nicht trüben, sonst ist es wasserhaltig.

Zur Bestimmung des Gehaltes an sulpetriger Säure kann nur die gasometrische Methode im Azotometer (Nitrometer) empfohlen werden.

LUNGES Nitrometer. Ein in 1/2 com getheiltes Rohr a endigt oben in einem Trichter c. Der Trichter besitzt einen "Dreiwegehahn", Fig. 51, welcher gestattet, das Massrohr nach Belieben mit der ausseren Luft oder mit dem Trichter c in Verhindung zu bringen. Ueber den Hahnschlüssel des Dreiwegehahnes lässt sich ein Kautschukschlauch ziehen, welcher

mit einem Quetschhahn und einem kurzen Glasrehr versehen ist. Die Theilung des Messrohres beginnt vom Hahne an und geht von oben nach unten. Das Messrohr a ist mittels eines starkwandigen Schlauches mit dem nicht kalibrirten Niveau-Rohr b verbunden. Beide



Röhren lassen sich leicht verschieben, bezw. aus den Klammern nehmen. Der Dreiwegehahn ist luftdicht bezw. eingefettet. Man stellt nun das Rohr b so hoch, dass dessen unteres Ende etwas höher ist als der Dreiwegehahn und giesst dann bei offenem Hahn durch b soviel gesättigte Kochsalziösung ein, dass sie oben in den Trichter e eindringt. Man schliesst alsdann den Hahn und lässt durch die seitliche Bohrung die in dem Trichter e stehende Kochsalziösung abfliessen. Alsdann stellt man den Dreiwegehahn todt, d. h. so, dass er weder mit dem Trichter noch mit der änsseren Luft kommunicirt und hierauf das Niveaurohr b tief, so wie es in der Zeichnung angegeben ist. Nuamehr lässt man eine Lösung von 0,26 g Amylnitrit in 5 cem Alkohol in den Glasbecher c einfliessen und lässt diese durch vorsichtiges Oeffnen des Hahnes in die Bürette a so eintreten, dass keine Luft mit hinemgelangt. (!) Hierauf bringt man 10 cem Kaliumjodidlösung (1+5) in den Glasbecher c, lässt diese eintreten und giebt schliesslich

in den Glasbecher c, lässt diese eintreten und grebt schliesslich noch 10 cem verdünnte Schwefelsäure (1 + 9) in den Becher und lässt diese gleichfulls einsaugen. Luft darf bei keiner dieser Operationen eingetreten sein. Dann mischt man die eingesogenen Flüssigkeiten, welche auf der Kochsalzlösung schwimmen, durch vorsichtiges Bewegen und wartet ab, bis die Reaktion beendigt ist. Sobald dies der Fall ist, bringt man das Rohr b in eine solche Stellung, dass die Flüssigkeitssäulen in a und b im gleichen Niveau liegen, liest die Kubikeentimeter des gehildeten Stickstoffoxyds ab und notirt Temperatur und Luftdruck. Die Reaktion verläuft nach folgender Gleichung:

#### $C_6H_{11}NO_4 + KJ + H_3SO_4 = J + HKSO_4 + C_6H_{11}OH + NO.$

1 ccm Stickstoffoxyd wiegt bei  $0^{\circ}$  C. = 0,0018423 g, bei  $25^{\circ}$  = 0,0012297 g unter normalem Druck. Die Reduktion des gefundenen Volumens auf  $0^{\circ}$  und 760 B erfolgt nach der Va.B

Formel  $V_0 = \frac{1}{760} \left(1 + 0.00386t\right)$  Hierbei bedeuten:  $V_0 = \text{das}$  gesuchte Volumen, Va das abgelesene Volumen, B der abgelesene Barometerstand, t die beobachtete Temperatur. Vgl. S. 167.



Fig. 52. Luxue's Nitrometer.

Für die Praxis ist es ausreichend anzunehmen, dass unter Zugrundelegung obiger Gewichtsverhältnisse (d. h. bei Anwendung von 0,26 g Amylnitrit) jeder Cubikcentimeter Stickoxydgas bei Zimmertemperatur = 2 Proc. Amylnitrit anzeigt. Bei reinem Amylnitrit müssen also 50 ccm Stickoxydgas, bei 80 proc. = 40 ccm erhalten werden.

Aufbewahrung. Wie schon bemerkt wurde, zersetzt sieh das Amylnitrit im Verlaufe der Aufbewahrung, indem es saure Reaktion annimmt. Man bewahrt es in nicht zu grossen, völlig trocknen Flaschen, vor Licht geschützt, vorsichtig auf. Der Vorschlag, es über einigen Krystallen von Kaliumtartrat aufzubewahren, hat sich nicht bewährt. Mehr zu empfehlen ist die Aufbewahrung über etwas gebrannter Magnesia. Im Bedarfsfalle giesst oder filtrirt man das erforderliche Quantum ab.

Anwendung. Amylnitrit bewirkt Pulsbeschleunigung und Erniedrigung des Blutdruckes. Man lässt 1-5
Tropfen einathmen bei halbseitigem Kopfschmerz, Epilepsie, Angina pectoris und Asthma. Innerlich 1
bis 2 Tropfen mehrmals täglich gegen intermittirende Fieber der Tropen. Man hüte sich, an Amylnitrit unversichtig zu riechen! Höchstgaben: pro

dosi ad inhalationem 0,25 g = gtt. V, pro die = 1,0 g = gtt. XX (Helv.).

Amyleitrit tertiäres. (CH<sub>a</sub>)<sub>2</sub>. C<sub>a</sub> H<sub>b</sub>. C. ONO. Ist dem vorigen isomer und wird aus Amyleithydrat (dem tertiären Amylaikohol) durch Einwirkung von salpstriger Säure anslog dem Amylium nitrosum bereitet. Soll, wie das Amylnitrit, die arterielle Spannung vermindern, aber nicht so giftig sein wie dieses. Ebenso soll es auch weniger zersetslich sein. Dosis 5 Tropfen auf Zucker oder in Gelatine-Kapseln.

## Amylenum.

Von den fünf theoretisch möglichen Kohienwasserstoffen der Formel C<sub>5</sub>H<sub>10</sub> haben das sog. Iso-Amylen und des Pental arzneiliche Verwendung als Aniisthetica gefunden.

1. † Iso-Amylenum. Iso-Amylen. Valeren. Fuselöl-Amylen. C<sub>5</sub>H<sub>10</sub>. Mol. Gew. = 70. Unter dem Namen "Amylen" schlechthin versteht man ein Gemisch von Kohlenwasserstoffen C<sub>5</sub>H<sub>10</sub>, welches durch Wasserabspaltung aus dem Gährungsamylalkohol

Darstellung. Ein Gemisch gleicher Theile sorgfältig gereinigten und entwäsDarstellung. Ein Gemisch gleicher Theile sorgfältig gereinigten und entwässerten Gährungsamylalkohols (S. P. 130° C.) und geschmolzenen, hierauf wieder zerkleinerten
Zinkehlorids werden in einer geräumigen Retorte, welche mit Kühlvorrichtung und Vorlage verschen ist, einige Tage sich selbst überlassen, darauf aus dem Sandbade der Destillation unterworfen. Das unter sorgfältiger Abkühlung gesammelte Destillat wird mit geschmolzenem Calciumchlorid entwässert, darauf im Wasserbade aus einer Retorte mit eingesetztem Thermometer rektificirt, wobei man nur die zwischen 30 und 40° C. übergehenden
Antheile auffängt.

Eigenschaften. Farblose, leicht bewegliche, eigentbünlich ätherartig riechende, süsslich sehmeckende, neutrale Flüssigkeit, mit leuchtender Flamme brennend, leicht entzündlich. Spec. Gew. 0,660—0,670 bei 15°C.; Siedetemperatur 30—40°C. Enthält vorzugsweise Trimethyläthylen (CH<sub>B</sub>)<sub>B</sub> = C = CH – CH<sub>B</sub>, daneben Isopropyläthylen und Methyläthyläthylen. Polymerisirt sich schon beim blossen Stehen in höher siedende Kohlenwasserstoffe wie Di-isoamylen (S. P. 156°C.), Triisoamylen (S. P. 246°C.).

Prüfung. 1) Es ist Rücksicht zu nehmen auf das spec. Gewicht, ferner die Siedetemperatur. 2) Wird Amylen mit dem gleichen Volumen Wasser geschüttelt, so darf dieses blaues Lackmuspapier nicht röthen.

Anwendung. Als Inhalations-Anästheticum wie das folgende Präparat "Pental".

il. † Amylenum (des Ergänzb. Ap. V). Pentalum. Trimethylaethylenum.

Reines Amylen. Pental. Trimethyläthylen. C<sub>5</sub>H<sub>10</sub>. Mol. Gew. = 70.

Darstellung. In ein mit guter Kühlvorrichtung versehenes Destillirgefäss bringt man 3 Th. krystallisirte Oralsäure, erwärmt im Wasserbade auf  $60-90^{\circ}$  C. und lässt alsdann durch einen Scheidetrichter einen dünnen, regelmässigen Strahl von reinem tertiären Amylakohol (reinem Amylachydrat) zutliessen. Letzteres spaliet sich sefort in Trimethyläthylen alkohol (reinem Amylachydrat) zutliessen. Letzteres spaliet sich sefort in Trimethyläthylen und Wasser  $C_bH_{11}$ . OH =  $H_pO + C_bH_{10}$ . Nachdem 30 Th. Amylachydrat gespalten sind, empfiehlt es sich, die Oxalsäure zu erneuern. — Man trennt das überdestillirte Trimethyläthylen vom übergegangenen Wasser, entwässert es durch geschmolzenes Calciumchlorid und rektificirt aus dem Wasserbade.

Eigenschaften. Farblose, leicht bewegliche, leicht flüchtige, leicht entzündliche, mit leuchtender Flamme verbrennende Flüssigkeit, im Geruche dem Benzin ähnlich, aber etwas stechend, an Senfol erinnernd. Spec. Gew. 0,667 bei 15° C. Siedepunkt 37—38° C. etwas stechend, an Senfol erinnernd. Spec. Gew. 0,667 bei 15° C. Siedepunkt 37—38° C. [Ergänzb. Spec. Gew. = 0,69, Siedep. 39° C. >.] In Wasser unlöslich, leicht löslich in [Ergänzb. Spec. Gew. = 0,69, Siedep. 39° C. >.] In Wasser unlöslich, leicht löslich in Chloroform, Aether, Weingeist von 90 Proc. (nicht mit selchem unter 80 Proc.). Löst Chloroform, Aether, Weingeist von 90 Proc. (nicht mit selchem unter 80 Proc.). Löst Jod mit himbeerrother Farbe auf. Wird durch Einwirkung von salpetriger Säure in das krystallisirende Amylnitrit verwandelt. Besteht aus reinem Trimethyläthylen (CH<sub>4</sub>)<sub>4</sub> = C= CH - CH<sub>2</sub>.

Prüfung. 1) Man beachte das specifische Gewicht, besonders den Siedepunkt.

2) Das mit dem gleichen Volumen Pental geschüttelte Wasser darf blaues Lackmuspapier nicht röthen.

Anwendung. Durch v. Meursc als Inhalations-Anästbeticum empfohlen. Für einen Erwachsenen werden 15—20 ccm verabreicht. Die Narkose tritt in etwa 60 Sekunden ein und soll nicht von üblen bez. drohenden Erscheinungen begleitet sein. Doch sind schon Todesfälle beobachtet worden, also Vorsicht. Der Arzt beachte auch die Feuergefährlichkeit des Präparates.

Aufbewahrung. In Gläsern von 30 ccm Fassungsraum, die mit guten Korken verschlossen sind, an einem möglichst kühlen Orte vorsichtig. Die verschlossenen Flaschen sind mit einem Gelatine-Überzug zu versehen. Der Apotheker mustere seinen Vorrath häufig, damit er nicht, wenn Pental verordnet wird, leers Gefässe vorfindet.

## Amylenum hydratum.

† Amylenum hydratum (Germ.). Amylenhydrat. Tertiarer Amylalkohol. Dimethyllithylkarbinol. Amylene Hydrate. C. H., OH. Mol. Gew. = 88.

Darstellung. Man führt 300 ccm Amylon durch Schlitteln mit 600 ccm abgekühlter Schwefelsäure (aus 1 Vol. kone. Schwefelsäure und 1 Vol. Wasser gamischt) unter Vermeidung jeder Erwärmung in Amylschwefelsäure über, trennt deren Lösung von beigemengten Kohlenwasserstoffen durch Scheidetrichter und Filtration und destillirt das Filtrat mit überschüssiger Natronlauge oder Kalkmilch. Das überdestillirte Amylenhydrat wird vom Wasser getrennt, mit frisch geglühter Potasche entwässert, darauf rektificirt, wobei die zwischen 100 und 108° C. übergehenden Antheile aufgefangen werden.

1)  $C_bH_{10} + H_2SO_4 = C_bH_{11} \cdot SO_4H$ . 2)  $C_bH_{11}SO_4H + 2KOH = H_4O + K_4SO_4 + C_bH_{11}OH$ .

Eigenschaften. Eine wasserklare, Glartig fliessende, in der Wärme völlig flüchtige Fiussigkeit von durchdringendem Geruch, der zugleich an Kampher, Piefferminzöl und Paraldehyd erinnert. Spec. Gew. bei 15° C. = 0,815 - 0,820. Siedep. 102,5° C. Infolge Anziehung von Wasser aus der Luft kann der Siedepunkt etwas sinken. Germ, normirt ihn von 99-103° C. Durch Abkühlung erstarrt es bei - 12,5° C. zu langen, nadelförmigen Krystallen, welche bel - 12° C. schmelzen. Löslich in etwa 8 Th. Wasser

(CH<sub>4</sub>)<sub>0</sub> > С. ОН

Amylenhydrat.

von 15° C.; die gesättigte Lösung trübt sich beim Erwärmen. Mit Alkohol, Aether, Chloroform, Benzin, Glycerin und fetten Oelen in jedem Verhältnisse mischbar. Ist hygroskopisch, d. h. es zieht aus der Luft Fenchtigkeit an, womit ein Sinken des Siedepunktes verknüpft ist.

Seiner chemischen Beschaffenheit nach ist es reines Dimethylathylkarbinol.

Prüfung. 1) Bestimmung des spec. Gowichtes und des Siedepunktes. Eruiedrigung des Siedepunktes weist auf unzulässigen Gehalt an Wasser hin, von welchem nur Spuren zulässig sind. Erhöhung des Siedepnaktes kann durch Gehalt an Gährungs-Amylalkohol bedingt sein, der bei 131° C. siedet. 2) 1 Th. löse sich in 8 Th. Wasser von gewöhnlicher Temperatur klar. Nicht gelöste Antheile können aus Kohlenwasserstoffen (Amylen) bestehen. Die Lösung darf blanes Lackmuspapier nicht röthen. 3) Wird eine Lösung von 1g Amylenhydrat in 20ccm Wasser mit 2 Tropfen Kaliumpermanganatlösung (1:1000) versetzt, so darf innerbalb 10 Minuten Entfärbung nicht eintreten (Aethylalkohol, Gührungs-Amylalkohol und deren Aldehyde). 4) Wird die wässerige Lösung (1:20) mit ammoniakalischer Silbernitratiösung 10 Minuten im Wasserbade erwärmt, so darf Reduktion night eintreten (Aldehyde).

Aufbewahrung. Vor Licht geschützt, vorsichtig. In nicht zu großen Gefässen: Wegen der hygroskopischen Eigenschaften sind gute Korkstopfen als Verschluss zu empfehlen.

Anwendung. Vorzugsweise als Hypnoticum angewendet. Herzthätigkeit und Athmung sollen während der Hypnose nicht wesentlich beeinflusst werden. 2 g Amylenhydrat sollen die gleiche hypnotische Wirkung haben wie I g Chloralhydrat. Am zweckmässigsten innerlich in wässeriger Lösung, bez, abends vor dem Schlafengehen mit Bier.

- Ferner an Stelle von Bromkalium bei Epilepsie.

Grösste Einzelgabe: 4,0; grösste Tagesgabe 8,0 (Germ.). Man beachte die Schwerlöslichkeit des Praparates und verwende stets so viel Wasser, dass völlige Auflösung eintritt. Es sind Fälle vorgekommen, in denen der Patient mit dem letzten Arzueireste zu viel Amylenhydrat, welches ungelöst war, auf einmal erhalten hat.

## Amylum.

Stärkemehl, Kraftmehl, Satzmehl, Amidon, Fécule, Starch,

Die Stärke entsteht unter dem Einflusse des Lichtes aus Wasser und Kohlonsänre der Luft in den Chlorophylikernern der Pflanzen: 6CO<sub>3</sub> + 5H<sub>2</sub>O = C<sub>6</sub>H<sub>30</sub>O<sub>5</sub> + 12O.

Wenn auch sicher der Vorgang viel komplieirter ist, so lässt sich die Entstehung der Stärke doch durch diese Gleichung veranschaulichen. Diese so gebildete Stärke (Assimilationsstärke) wandert zu den Orten ihres Verbrauches in der Pflanze und wird dabei zuweilen vorübergehend feinkörnig niedergeschlagen (transitorische oder Wanderstärke), oder sie wird in bestimmten Organen (Samen, Rhizomen, Stämmen, Wurzeln, Knollen etc.) für die neue Generation oder bei ausdauernden Pflanzen für das nächste Jahr aufgespeichert Reservestärke). - Nur die letztere wird in so grosser Menge abgelagert, dass sie im Grossen gewonnen werden kann aus Samen (Weizen, Reis, Mais) oder Stümmen (Sago, Kartoffel).

Darstellung. Die Kartoffeln werden gewaschen, mittelst Maschinen zerrieben und die Stärke in Trommeln ausgewaschen, gereinigt und getrocknet, oder man schneidet die Kartoffeln in Scheiben, schüttet sie in Haufen, lässt gähren und wäscht direkt aus. Das Reinigen der Stärke geschicht durch Absetzenlassen und Auswaschen oder durch Centri-

fugiren.

Zur Gewinnung der Weizenstärke verwendet man das Mehl oder die ganzen Körner. Das erstere wird mit Wasser zu einem Teig geknetet, dieser in Sieben ausgewaschen, das abfliessende "Stärkewasser" in einem "Abslissbottich" absetzen gelassen, ein Rest noch in der Stärke vorhandenen Klebers etc. durch Gahrenlassen entfernt, von neuem ausgewaschen, absetzen gelassen und getrocknet. Verwendet man die ganzen Körner, so werden diese in Wasser eingeweicht, zwischen Walzen zerquetscht und mit Wasser zu einem dünnen Brei gemengt, den man gähren lässt. Durch Ausdrücken, Kneten und Waschen in Haarsieben sondert man dann die Stärke ab und reinigt sie.

Da beim Reis und auch beim Mais die einzelnen Stärkekörnehen sehr fest mit einander verkittet sind, so ist es nothwendig, sie aufzulockern, was durch Behandeln mit

Laugen oder mit Säuren geschieht.

Eigenschuften. Das Stürkemehl (CoH100a)x bildet mehr oder weniger rundliche, nur durch gegenseitigen Druck in der Zelle kantige Körner, die das Licht doppelt brechen und zwischen gekreuzten Nikols ein schwarzes Kreuz zeigen, dessen Arme sich im organischen Centrum des Kornes schneiden. Man nimmt an, dass das einzelne Korn nach Art der Sphärite aus schichtweise radial angeordneten, nadelförmigen, einzelnen Individuen bestehe. Die um den Kern geordneten Schichten sind nicht gleichförmig, sondern es wechseln wasserärmere und wasserreichere Schichten mit einander ab, die aber unter dem Mikroskop nicht immer zu erkennen sind. Die Grösse ist sehr wechselnd (s. unten bei den einzelnen Arten).

Die Körner sind entweder einfach, dann mehr oder weniger rundlich (Weizen) oder zusammengesetzt (Reis), d. h. eine grössere oder geringere Anzahl Körner sind in einem Leukoplasten entstanden, oder es kommen einfache und zusammengesetzte neben einander

vor (Kartoffel).

Trockne "Handelsstärke" enthält 15-18 Proc. Wasser, sogen, "grüne Stärke" durchschnittlich 45,5 Proc., indessen ist sie im Stande, bis 80 Proc. zurückzuhalten. Sie lässt sich dann nicht sieben, sondern ballt zusammen. Solche Stürke trocknet man; vollständig geht das Wasser erst bei 125-135°C. weg. Völlig trockne Stärke ist dann sehr hygroskopisch.

Durch warmes Wasser von 50-80° C. quilit die Stärke auf und bildet einen "Kleister" ohne zunächst eine Lösung zu bilden. Diese entsteht erst bei längerem Kochen, oder Kochen unter Druck oder unter dem Einfluss von Quellungsmitteln (Chlorzink, Chlormagnesium, Jodkalium, Natron- und Kalihydrat etc.).

Als Reagens auf Stärke benutzt man Jod, womit die einzelnen Körnehen sieh mehr oder weniger blau oder violett, in seltenen Fällen mehr rothbraun fürben. Die Färbung verschwindet beim Erwärmen, tritt beim Erkalten wieder auf. Reducirende Substanzen und Alkalien zerstören die blane Farbe. Als Reagens benutzt man Jodwasser oder Jodjodkalium (3 g KJ. 1 g J. 60 g  $H_{z}$ O). Nothwendig ist die Anwesenheit von Wasser und Jodwasserstoff, der im Reagens nie fehlt. Die Reaktion ist noch bei 1 J auf 500 000 Stärke deutlich. Stärke eder Stärkelösung ist daher auch das beste Reagens auf Jod. Der entstehende blaue Körper ist Jodstärke:  $(C_{24}H_{40}O_{20}J)JH$ . Ueber das Verhalten der Stärke beim Erhitzen vergl. Dextrin,

Pharmaceutische Verwendung finden: Amylum Tritici (Germ. Brit. Austr. Gall. Helv.). Amylum Oryzae (Helv. Ergänzb. Brit.). Amylum Zeae (Brit. U-St.). Amylum

Solani (Ergänzb. Gall.). Amylum Marantae (Ergänzb. Gall. Austr.).

Amylum Tritiel kommt in verschiedenen Formen in den Handel, als prismatische oder cylindrische bis fingerdieke Stäbehen (Tafel-, Strablen-, Krystall- und Stengelstärke etc.), oder für Zwecke der Wäsche mit verschiedenen Zusätzen (Ultramarin, Ocker, Borax, Stearin). Für den pharmaceutischen Gebrauch ist nur die in Form eines feinen Pulvers vorkommende reine Stärke zuzulassen.

Gute Weizenstärke besteht ans 82-85 Proc. Stärkekörnehen, 14-18 Proc. Wasser, 0,1-0,15 Proc. Kleber, 1,0-1,5 Proc. vegetabilischer Faser und 0,05-0,08 Proc. Asche.

Amylum Oryzae kommt ebenfalls in kantig-prismatischen Stücken oder in Brockenform ("Schäfchen") und als Pulver in den Handel. Hier güt bezüglich der Verwendung dasselbe.

Arrow-Root. Mit diesem Namen (engl. arrow root = Pfeilwurz, oder aus dem brasilianischen arrarusa [Stärkemehl der Maranta arundinacea]) bezeichnet man eine ganze Anzahl aus verschiedenen Pflanzen gewonnener Stärkemehle, die, medicinisch verwendet, als für Kinder leicht verdaulich und besonders nahrhaft eines unverdienten Rufes geniessen (vgl. unten die Uebersicht der wichtigsten Sorten).

Sago ist das aus dem dünnwandigen Mark mancher Palmen (Metroxylon Rumphii Mart., M. laeve Mart. und anderen Arten, ferner Arenga saccharifera Labill., Caryota urens L., Borassus flabelliformis L., Chamaerops-Arten) und einiger Cycadeen durch Auswaschen gewonnene Stärkemehl. Der bei uns verwendete Sago wird "geperlt", indem man die nicht völlig trockne Stärke durch Siebe in Form kleiner Körnehen treibt und diese dann durch Rollen abrundet. Gewöhnlich werden die Körnehen dann noch durch Erhitzen auf Pfannen oberflächlich verkleistert. Solcher Palmensago ist bei uns selten im Handel, man rerwendet dafür (unter dem Namen Sago) meist Tapioca (s. unten), oder macht Sago aus Kartoffel- oder Weizenstärke; auch Batatenstärke wird verwendet.

# Uebersicht der wichtigsten Stärkearten. a) Stärke aus Gramineenfrüchten. Getreidestärke.

I) Welzenstärke. Amylum Tritici (aus den Früchten von Triticum sativum Lam.) besteht aus zwei Formen von Körnern, die durch wenig Uebergünge verbunden sind. a) Grosskörner, im Umriss rund, zuweilen schwach geschweift, dicklinsenförmig. Kern contral. Schiehten sehr selten andeutungsweise zu zehen. Auf der Seltenansicht wird.



Fig. 68. Amylum Tritlel.



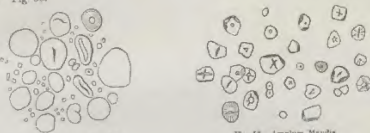
Fig 54 Amylum Seculis

bei den meisten Körnern ein dunkler Spalt zichtbar. Grösse 30–45  $\mu$  (meist 30–40  $\mu$ ), b) Kleinkörner, rundlich oder oval, selten in ein Spitzchen verschmälert. Grösse 2–10  $\mu$  (meist 5–7  $\mu$ ). Fig. 53.

 Roggenstärke. Amylum Secalis (aus den Früchten von Secale cereale I.), der worigen sehr ähnlich, aber Gross- und Kleinkörner durch viele Uebergänge verbunden, Schichtung bei den grossen Körnern bisweilen deutlich zu sehen, dieselben oft mit mehrstrahligem Spalt in der Mitte. Grosskörner 25-60 μ (auch 70 μ) (meist 25-40 μ). Mittlere

Korner 10-25 \(\mu\). Kleinkorner 3-10 \(\mu\). Fig. 54.

3) Gerstenstärke. Amylum Hordei (aus den Früchten von Hordeum sativum Jessen). Den vorigen ähnlich, wenig Zwischenformen zwischen Gross- und Kleinkörnern. Spalt im Centrum seltner und weniger deutlich wis beim Roggen, Schichtung häufig zu erkennen. Grösse der Grosskörner 15—30 μ (selten 40) μ, meist 20—28 μ. Kleinkörner wie beim Weizen. Charakteristisch sind zuweilen vorkommende nierenförmige Korner. Fig 55.



Pig. 55. Amylum Hordel

Fig 56. Amylum Maydia

4) Maisstärke. Amylum Maydie (aus den Früchten von Zea Maye L.). Körner eiemlich gleichmässig,  $10-15~\mu$  (selten  $30~\mu$  und mehr) gross, meist durch gegenseitigen Druck mehr oder weniger kantig im Umriss, seltener rundlich, meist mit centralem Spalt oder kleiner centraler Höhlung, Schichtung sehr selten erkeunbar. Wenige rundliche Kleinkörner. Fig. 56.

5) Haferstärke. Amylum Avense (aus den Früchten von Avens sativa L.). Besteht ebenfalls vorwiegend aus kantigen Körnern, die aber durch den Zerfall grosser, zusammengesetzter Körner entstehen. Die einzelnen Körnchen sind 5-7 (-12) µ gross. Da-neben finden sich häufig noch nicht zerfallene, grosse, ovale, zusammengesetze Körner.

Ferner fallen einzelne Körner von Spindelform auf. Fig. 57.

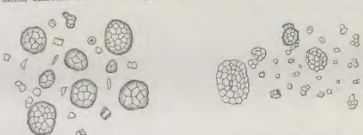


Fig 57. Amylum Avenue.

Fig. 55. Amylom Oryzae.

6) Reisstärke. Amylum Oryzae (aus den Früchten von Oryza sativa L.). Der vorigen ähnlich, die Theilkärnehen der zerfallenen grossen Körner messen aber nur  $2-10~\mu$ , meist  $3-6~\mu$ . Daneben finden sich ebenfalls meist die grossen, nicht zerfallenen Körner, solche von spindelförmiger Gestalt fehlen. Fig. 58.

## b) Stärke aus Leguminosensamen.

ris L.). Besteht aus bohneenformigen, eifermigen oder etwas nierenformigen Komern, die einen grossen, ästigen, sehwarzen Längsspalt haben. Schichtung deutlich. Länge der Körner 20-40 (-50) μ. Breite 10-35 μ. Daneben finden sich kleine, runde oder rundlich-eifermige Körner. Fig. 59. 7) Bohnenstärke. Amylum Phascoli (aus den Samen von Phascolus vulga-

8) Erbsenstärke. Amylum Piei (aus den Samen von Pisum sativum L.). Form der Stärkekörnchen ziemlich wechselnd, eiförmig, nierenförmig, rundlich, oft seitwärts mit Auftreibungen. Schichtung meist deutlich. Der Spalt fehlt oder ist doch weniger deutlich wie bei der vorigen. Länge der Körner  $30-60~\mu$ , meist  $30-50~\mu$ . Breite  $20-35~\mu$  bei

den mehr oder weniger gestreckten Körnera. Fig. 60. 9) Linsenstärke. Amylum Lentis (aus den Samen von Lens esculenta Mnch.).
Die Korner stehen der Form nach zwischen 7 und 8, es finden sich behnenförmige mit starkem Spalt und mehr rundliche ohne oder mit schwachem Spalt. Länge 30-40  $\mu_{\rm c}$  Breite 12-30  $\mu_{\rm c}$ . Fig. 61.



Fig. 59. Amylum Phascoll.

Fig. 60. Amylum Piai

#### c) Stärke aus anderen Früchten.

10) Bananenstärke. Amylum Musao, Guyana-Arrowroot (aus dem Frucht-fleisch von Musa paradisiaca L. und M. sapientum L.). Form der Körner recht unregelmässig und wechselnd, rundlich, eiförneig, rundlich eckig, keulenförnig, hornförnig gebogen etc. Besonders charakteristisch eind die in der Handelswaare aber meist auseinandergefallenen Doppelkörner, die aus zwei gekrümmten Theilkörnern bestehen. Schichtung meist zu erkennen. Körn excentrisch. Grösse 25—50 μ, meist 30—40 μ. Daneben kommen kleine rundliche Körner vor, die 4—10 μ gross sind. Fig. 71.

### d) Stärke aus unterirdischen Pflanzentheilen.

11) Kartoffelstärke. Amylum Solani (aus den Knollen von Solanum tuberosum L.) Körner von wechselnder Gestalt und Grösse und doch sehr charakteristisch; sie sind rundlich, oval, eiförmig, abgerundet-eckig, fast lappig mit eingebogener Contour, Kernexentrisch und bei den nicht runden Körnern am schmäleren Ende liegend. Spalt selten. Schichtung deutlich. Körner zuweilen auch zu 2 und 3 zusammengesetzt. Grösse von wenigen  $\mu$  bis zu 100  $\mu$  und darüber. Fig. 62.



Fig. 61. Amylum Lentis,



Fig. 82. Amylum Solani.

12) Marantastärke. Amylum Marantae, Arrowroot der Arzneibücher, Kraftmehl (unter diesem Namen jetzt auch oft die vorige), Westindisches, Jamaika-, Bermudas-, St. Vincent-Arrowroot (aus den Rhizomen von Maranta arundinacea L. und einiger anderer Arten). Form der Körner ähnlich wechselnd wie bei der vorigen. Kern viel weniger excentrisch wie bei 11, Spalt klein aber deutlich. Schichtung meist deutlich. Grösse 40-60 μ, zuweilen noch grösser, daneben vereinzelt viel kleinere Körner. Fig. 63.

13) Manihotstärke. Amylum Manihot, Manioc, Cassava, Tapioca, Brasilianisches, Bahia-, Rio-, Para-Arrowroot (aus den Wurzelknollen von Manihot atilissima Pohl und einiger anderer Arten). Wird meist von aus 2 Theilkornern bestehenden zusammengesetzten Körnern gebildet, die aber in der Handelswaare zerfallen and. Die Körnehen sind daher von der Seite gesehen ungefähr halbkugelig (paukenförmig), von oben und unten rund. Meist ein centraler Spalt vorhanden, von dem gegen die Bruch-

297 Amylum.

fläche sich oft ein paar divergirende Linien ziehen. Sehichten schwer und nicht immer zu sehen. 15-36  $\mu$ . Ausserdem Kleinkörner, die 5-15  $\mu$  messen. — Fast aller Sago des Handels wird gegenwartig von dieser Stärke geliefert. Fig. 64 und 65.





Fig. 65. Amylum Manihot, halb gequolien

Fig. 63. Amylum Marantae.

Fig. 64 Amylum Manihot

14) Curcumastärke. Amylum Unroumae, Ostindisches Arrowroot, Tikmehl, Tikhu-mehl, Bombay-, Malabar-, Tellichery-Arrowroot (aus den Rhizomen von Curouma augustifolia Roxb, und einiger verwandter Arten). Korner flach, men von Curouma augustifolia hoxb. ind einiger verwählter Arten). Korner nach, von der breiten Fläche gesehen ungefähr eiförnig, die breite Seite oft etwas rundlich abgestutzt, die Spitze oft vorgezogen, in dieser der Nabel. Schichtung zart, aber deutlich. Von der schmalen Seite gesehen sind die Körner fast stabförmig, oft zu mehreren aneinander liegend. Die Körner sind 30–60 μ lang, 20–35 μ breit. Neben dieser ohnrakteristischen Form finden sich kleine Körner von wenig konstanter Form. Fig. 66.



Fig. 66, Amylum Curcumae.

Fig. 67. Amylum Cannas.

15) Cannastärke. Amylum Cannae, Tolomanstärke, Queensland-Arrowroot, Neu-Südwales-Arrowroot (aus den Rhizomen von Canna edulis Edw.,
Canna Indica L. etc.). Hat die grössten Körner und ist dadurch charakterisirt. Sie
sind dicklinsenförmig, der Umriss ist rundlich, elliptisch, eiförmig, zuweilen etwas unregelmässig und sich den Formen von 14 nähernd. Der Kern am spitzen Ende. Schichtung deutlich. Sie erreichen eine Grosse von 100-130 μ. Die kleinsten, meist ovalen Körner messen etwa 20 µ. Fig. 67.

16) Batatenstärke. Amylum Batatae, Brasilianisches Arrowroot (aus den Knollen von Batatas edulis Chois.), Körner denen der Manihotstärke ziemlich ähnlich, ebenfalls meist aus Doppel- oder Drillingskörnern zerfallen. Ein rundlicher Kern oder strahliger Spalt. Schichtung zart und nicht immer zu erkennen. Grösse 15-40 \mu, nur ausnahmsweise grösser, meist 20-30 \mu. Fig. 68.

17) Erythroniumstärke. (Aus den Zwiebeln von Erythronium dens canis L., in Japan officinell.) Die Körner dick linsenförmig, im Umriss rundlich, ausgebuchtet, an 11. erinnernd. Kern oft seitlich excentrisch, Spalt meist rundlich. Schichtung zurt aber deutlich. Meist Einzelkörner, sehr selten aus wenigen zusammengesetzte Körner. Uebergange von den runden, nur wenige µ messenden Kleinkörnern zu den grossen, bis 70 µ messenden Körnern vorhanden. Fig. 69.

#### e) Stärke aus oberirdischen Achsen.

18) Sago. Amylum Sago (aus dem Grundparenchym des Stammes von Metroxylon Rumphii Mart, und M. laeve Mart.). Körner meist zusammengesetzt und zwar so, dass einem grossen Theilkorn ein oder mehrere, meist viel kleinere Theilkörner und



Fig. 68 Amylum Batatas.

Fig. 69. Amylum Erythronil

gewöhnlich an der dem Kern entgegengesetzten Seite ansitzen. Der Theil des Hauptkornes, dem das Theilkörneben ansitzt, ist oft etwas vorgezogen. In der Handelswaare sind die kleinen Theilkörneben gewöhnlich abgefallen und das Hauptkorn zeigt die Abbruohstellen. Das Hauptkorn von wechselnder Gestalt, aber wohl stets gestreckt. Kern am einen Ende. Schichtung meist deutlich. Dansben kommen einfache, eirunde oder ovale Körner vor. Grösse  $30-60~\mu$ , selten grösser. Fig. 70.



Fig. 70. Amylum Metroxyli.



Fig. 71. Amylum Musan

Prüfung. Die Prüfung erstreckt sich 1) auf die Bestimmung des Aschengehaltes. Man verbrennt etwa 10 g bei kleiner Flamme zu schwarzer Kohlenmasse, entfernt von der Flamme, zerdrückt die Kohle, lässt einige Stunden an der Luft stehen und führt die Veraschung bei stärkerer Flamme zu Ende, ev. mit etwas Ammoniannitrat. Der Assbegehalt reiner Stärke beträgt nicht über 0,2°/o, die Arzneibücher lassen etwas höhere Zahlen zu (1°/o). Höherer Aschengehalt kann dusch Unreinigkeiten (Staub) bedingt sein, aber auch durch Verfalschung mit Gips, Magnesit, verwittertem Natriunsulfat etc. 2) Auf die mikroskopische Untersuchung bei etwa 800 × Vergrösserung. 3) Auf die Fähigkeit, einen neutralen Kleister zu biden, doch ist zu bemerken, dass Weizen- und Kartoffelstärke häufig sauer, Reis- und Maisstärke alkalisch reagiren infolge eines geringen Gehaltes an den bei der Fabrikation verwandten Säuren oder Laugen. Die Temperatur, bei der die einzelnen Sorten zu verkleistern beginnen und die Verkleisterung beendigt ist, ist verschieden:

nach LIPPMANN.

	Deutliches Aufquelles		Vollkommene Verkleisterung		Deutliches Beginnende Vollkommens Verkleisterung				
Roggen	45	50	55	Mais	50	55	62,5		
Reis	53,7	58,7	61,2	Woizen	50	65	67,5		
Kartoffel	46,2	58,7	62,5	Marauta	66,2	66,2	70		

299 Amyium.

4) Bestimmung des Wassergehaltes, die man durch Trocknen einer gewogenen Menge bei künstlicher Wärme vornimmt, wobei zu beachten ist, dass trockene Stärke rasch wieder Wasser aunimmt. Bestimmung nach anderen, annühernden Methoden vergl.
Hagen-Fischen-Harrwich, Kommentar I p. 302. 5) Mit kaltem Wasser angerieben,
darf das Filtrat sich mit Jod nicht bläuen, andernfalls ist der Stärke, um sie zu formen, Kleisterwasser zagesetzt.

Roggenmehl und Weizenmehl. Es wird häufig verlangt, von einem Mehle zu sagen, ob es Roggen- oder Weizenmehl oder ein Gemenge beider ist. Im ersteren Fall ist auf die oben angegebenen Unterschiede der Stärkekörner zu achten: die Körner des Rog-gens werden etwas grösser, sie zeigen häufig einen strahligen Spalt; Schichtung oft deutlich, Gross- und Kleinkörner durch viele Uebergange verbunden. Auch die Verkleisterungs-

temperatur (vgl. oben) ist festzustellen.

Viel schwieriger ist der zweite Fall und dabei das Hauptgewicht auf die Untersuchung der in keinem Mehle fehlenden Gewebselemente der Getreidekörner zu legen. Man

entfernt zunächst die störende Stärke, indem man 4 g des Mehles mit 200-300 cem I proc. Salzsaure (unter Ersatz des verdunstenden Wassers) eine Stunde lang kocht, dann 12 Stunden in einem Spitzglas absetzen läset und nun qui sowohl den Schaum, wie den Bodensatz mikroskopisch praft. Im Schaum findet man besonders die Haare des Bartes der Fruchtschale:



diese sind bei beiden einzellig, beim Weisen ungewöhnlich diekwandig, 500—700  $\mu$  lang, etwa 15  $\mu$  dick, die Wanddicke beträgt 3.5—9.5  $\mu$ , der Durchmesser des Lumens 1,5—3.5  $\mu$ , etwa 15  $\mu$  dick, die Wanddicke beträgt 3.5—9.5  $\mu$ , der Durchmesser des Lumens 1,5—3.5  $\mu$ , etwa 15  $\mu$  dick, die Wanddicke beträgt 3.5—9.5  $\mu$ , der Durchmesser des Lumens 1,5—3.5  $\mu$ , etwa 15  $\mu$  dick die Wand. Beim Roggen sind die Haare tassente in lang.  $3-22~\mu$  brait, die Wanddicke beträgt  $3,5-4,5~\mu$ , der Durchmesser des  $60-500~\mu$  lang.  $3-22~\mu$  brait, die Wanddicke beträgt  $3,5-4,5~\mu$ , der Durchmesser des Lumens  $3,7-7,5~\mu$ , selten mehr, das Lumen ist also fast immer weiter wie die Dicke

Forner dient zur Unterscheidung die "Querzellenschicht" der Fruchtschale. Ihre Zellen sind bei beiden Früchten in der Form gleich, aber beim Weizen stossen die Zellen lücken-

los ancinander und die Wand an den kurzen Seiten ist danner wie die an den langen, beim Roggen sind die Zellen an den Enden meist abgerundet, lassen also Intercellularraume zwischen sich, ferner sind diese abgerundeten kurzen Wande dicker wie die langen und selten getüpfelt. Fig. 72 und 78. Zur Erkennung von Roggen-

mehl kann man ferner auch die Kleberzellen benutzen, die hier meist blau, beim Weizen farblos sind. Zur Erkennung schüttelt man das Mehl mit Chloroform und untersucht den Bodensatz, der bei Roggen mehr

Fig.73. (Nach MOELLER.) Querzellenschicht des Roggens. 500 Mai vergrössert. oder weniger gran ist. Aufbewahrung. Stärke und stärkehaltige Gemische (Nährmehle) müssen wegen ihrer Neigung, ans der Luft Feuchtigkeit aufzunehmen, in wohlverschlossenen Gefässen an

einem trockenen Orte auf bewahrt werden. Anwendung. In Form eines flüssigen Kleisters (1:50) als reizmilderndes Mittel, in Klystieren bei Durchfall etc., als Antidot bei Jodvergiftung. - In Substanz als Excipiens für starkwirkende Arzneimittel (z. B. Jodoform), zum Konspergiren von Pillen, als Strenpulver auf nässende Flechten und bei Hautjucken. - Arrowrect gilt als besonders leicht verdauliches Nahrungsmittel bei Kindern und Rekonvalescenten.

Amylum solubile; Lösliche Stärke; Amylogen. Man erhält es durch Behandeln von Stärke mit der 6-8fachen Gewichtsmenge 1 proc. Kalilauge in der Kälte, dann im Wasserbade bis zur Dünnflüssigkeit, zuletzt längeres Kochen, Filtriren, Neutralisiren mit Essigsäure und Ausfällen mit Alkohol. Durch wiederholtes Lösen in Wasser und Fällen mit Alhahol erzielt man ein wasserlösliches, weisses Pulver, welches mit Jod rein blaue Farbung giebt.

300

Glanzstürke. 1) flüssige: Borax, Gummi, Stearin je 2 Th., Glycerin 5 Th., Wasser 49 Th., setzt man emgeschüttelt der Sfachen Menge Stärke vor dem Kochen zu.
2) Pulver. Weizenstärke 2 Th. werden in geschmolzene Stearinsäure 1 Th. einge-

tragen, die erkaltete Masse gepulvert.

3) Stearinsaure 300 Th. werden auf einem Reibeisen zerrieben, mit Borax 100 Th., Kochsalz 10 Th., arabischem Gummi 50 Th., Weizenstärke 400 Th. innig gemischt. (Buchh.) Glyceritum Amyll U-St. Glycerite of Starch. Maisstärke 10 g worden mit Wasser

10 ccm angerieben, mit Glycerin 80 g vermischt und bei hochstens 144° C. zu einer durch-

scheinenden Masse verarbeitet.

Klebemittel für Photographien. 1) Stärke 3 Th., Zucker 1 Th. verrührt man in einer Lösung von arabischem Gummi 4 Th. in etwa der 10 fachen Menge Wasser und erhitzt im Dampfbade bis zur völligen Verkleisterung.

2) Collodine, Triticine, ist mittelst Alkalien löslich gemachter Stärkekleister (vergl. Amylum solubile).

Staffort's White Pasta ist Kleister aus Dextrin und Stärke mit Zusatz von Bor-säure, Glycerin und Thymol.

Klebmittel für Schilder auf Glas, Metall etc. Zu einer erkalteten Lösung von 100 g Laugenstein giebt man Roggenmehl 500 g, rührt mit Wasser q. s. zum Kleister und setzt erwärmten venet. Terpentin 5 g und 1 Esslöffel Essigslure zu. (Pharm. Ztg.)

Mucilago Amyll, Decoctum Amyli. Stärkekleister. Zu Stärke 1 Th. mit Wasser

2 Th. verrieben giesst man unter beständigem Rühren allmählich siedendes Wasser 97 Tb.

Pulvis exsiceans, Form mag. Berol. Stärke, Zinkoxyd je 25 g. Pulvis inspersorius Hebra, Hebra's Einstreupulver: Talk, Veilchenwurzel je 5,0,

Zinkoxyd 6,0, Weizenstärke S4,0.

Relspuder, Poudre de Riz. (Buchh.) Reisstärke 750 Th., Veilchenwurzelpulver 250 Th., Rosengeraniumol 2 Th. Ist ein Zusatz von Zinkweiss erwünscht, so verreibt man dieses — 100 Th. — mit der Veilchenwurzel und schlägt das Ganze durch ein feines Sieh. Schminkpuder (Buchh.) Stärke 200 g, Veilchenwurzel 100 g, Talcum 700 g,

Rosenol 10 Tropfen.

Schweisspulver. (Buchh.) Alaun, Tannin je 115 Th., Borax 175 Th., Stärke 585 Th., Orangenschalenol 10 Th.
Stärkeglanz, flüssiger. Walrat, Arabisches Gummi, Borax je 1 Th., Glycerin 2<sup>1</sup>/<sub>4</sub> Th., Wasser 2<sup>4</sup>/<sub>4</sub> Th. 3 Theoloffel suf <sup>1</sup>/<sub>4</sub> Pfund Stärkekleister.

Stärkekleister; Stärkekitt. 1) Stärke 10 Th., Wasser 10 Th. versetzt man unter Umrühren mit siedendem Wasser 100-150 Th. Vorheriges Vermischen der Stärke mit 5-10 Proc. Weizen- oder 15-20 Proc. Roggenmehl erhöht die Klebkraft, ein geringer Zu-

satz von Alaun, Borax oder Karbolsäure die Haltbarkeit.

2) Eine siedend heisse Losung von Leim 4 Th. in Wasser 80 Th. giesst man unter Umrühren in einen heissen Kleister aus Stärke 30 Th. und Wasser 200 Th., kocht einige

Minuten und fügt Karbolsäure 2 Th. hinzu. Besonders für Papier, Pappe, Leder.

Stärkelösung, haltbare, zur Analyse. Stärke 5 g, Quecksilberjodid 0,01 g mit Wasser 30 ccm verrieben, giesst man in 1 l siedendes Wasser, kocht 3 Minuten und lässt erkalten. Die Empfindlichkeit 1:3500000 soll sich jahrelang halten (Mutmanski).

Alcarnose. Nährmittel aus Kohlehydraten, Fleisch- und Gemüsealbuminosen und

Fleischextraktivstoffen.

Ambrosia. Nährmittel aus Kastanien-, Kartoffel-, Linsen-, Bohnenmehl und Vanille. Apparatine, zum Appretiren, wird durch Eintragen von Pottaschelösung in erwarmten Kleister gewonnen.

Apparatine, Gerand's ist durch NaHO löslich gemachte Stärke.

Glutinin ist eine wässerige Lösung des vorigen. Arrowroot-Biscult von Huntley & Pahners, enthält verdauliches Eiweiss, Fett, Kohlehydrate, Mineralstoffe (Phosphate).

Backpulver, Gaedickes, enthalt saures Calcium- und Magnesiumphosphat, Natrium-

bikarbonat, Kochsalz und Mehl.

Backmehl, Liebie's selbstthätiges, besteht aus Natriumbikarbonat 8,4 Th., Weinstein 18,8 Th., Weizenmehl 1000 Th.

Blutspeien-Hellmittel, Worthanns, eine Mischung mehrerer Mehle mit Zucker,

Kochsalz, Kakao.

Corn starch und Patent Corn-flour, ferner Maizena, Dureya's, ein Nährmittel, sind Maisstärke, Mexikanisches Mehl von Dr. Bentro del Rio ebenfalls.

Damenpulver (Gesichtspuder), von Pagenkopp, besteht aus Stärke, kohlensaurer

Magnesia, Borax.

Entfuselungspulver von Plattner, enthält Stärke, Eiweiss und Milchzucker.

Feuerschutzstärke, Apyrinstärke, zur Verminderung der Feuergefährlichkeit bei Damenkleidern u. dgl., besteht aus einer Mischung von Ammonium-Magnesiumphosphat 2 Th., wolframsaurem Natrium 1 Th., Weizenstärke 6 Th. — Das demselben Zweck die-

nende Patena'sche Salz ist eine Mischung von Borax 4 Th. und halbzerfallenem Bittermalz 3 Th.

Gummirte Stärke ist Reisstärke.

Hefenwehl, Berliner. Besteht aus gereinigtem Weinstein, Natriumbikarbonat

und Mehl. Kindermehle sind im allgemeinen Gemische von eingedampfter Milch mit besonders praparirten, aufgeschlossenen Mehlen von Gerealien oder Leguminosen. Einige entders praparirien, aufgeschlosseiten die das Stärkemehl unverändert; sie sind daher zum Gebalten keine Milch, in anderen ist das Stärkemehl unverändert; sie sind deher zum Gebrauch für Säuglinge völlig ungseignet, was die mikroskopische Untersuchung anchweist.

Das Außschliessen geschicht durch Durchfeuchten mit verdünnten Säuren, die dann mit Calciumkarbonat oder Natriumbikarbonat wieder abgestumpft werden, oder durch Be-

handeln mit Malz.

Im allgemeinen eignen sie sich wonig als Ersatz der Muttermilch, da sie meist zu wenig Stickstoffsubstanz enthalten. Sie verlieren ihre Bedeutung, seit die Sterilisirung der Kuhmilch so wenige Schwierigkeiten macht.

#### Zusammensetzung einiger Kindermehle (nach Könio).

							_				-		_
	Wasser	Belchaudt- guba tasta		Kehleh in kalt		Holzfasur	Asche	Plusplor-	Kalk		Troc		Stleketoff
	Procent												
W. Nestlé in Vever Angla-Suiss & Co., Chain Giffey, Schill & Co., Chain Fainst & Schuster, Göttingen Dr. F. Fearichs & Co., Leipzig Kutekes Kinsterneit Bademanns Kindermeit Mellins Food Michaeloback v. Leefand, Stortgari	5,97 6,64 6,42 8,78 4,54 6,87	11,28 11,71 10,79 11,98 19,51 13,62 8,95	5,96 4,29 4,55 6,02 1,81 5,37 0,34	47,11 43,21 28,76 21,92 15,78 61,47	55,04 20,95 29,75 82,09 44,48 52,22 55,51 18,54 ,61	0,65 0,83 0,58	1,87 0,77 1,95 2,50 2,11 4,00 2,8	0,51 0,52 0,63 1 1,72 1 0,59	0,11 1,04 0,16	11,09 12,37 11,55 12,81 13,71 14,31	6,87 4,53 4,67 6,43 1,97 5,68 0,37	46,23 50,75 24,09 16,53 66,01	1,92

Kunstmehl, Kunstweiss von Heeremanns & Co., zum Beschweren des Backmehles, ist gemahlener Gips.

Malerleim, chemischer, ist mit Actzalkali aufgeschlossener Stärkekleister.

Meen Tun, amerikanisches Verschönerungsmittel, besteht aus Tulk, Kreide, Stärke. Mehl amerikanisches, wird durch Schaben, Bleichen und Mahlen weicher Hölzer bei New-York massenhaft dargustellt und ist ausserlich von Weizenmehl nicht zu unteracheiden.

Mondamin Corn Floor von Brows & Potson ist entoltes Maismehl. Nutrol. Nührmittel, das aus verdauter Starke mit wenig HCl und fleischverdau-

anden Fermenten besteht.

Palmyrena. Brustmittel aus mehreren Stärkemehlarten, Kaffee, Kakao und Zucker. Patent Glanzstärke, von Franz Contenzer, ist Reisstärke mit einem kleinen Zusatz von Borax und Silikaten.

Pyroxam, Xyloidin, Ucnatius' Weisspulver, ist nitrirte Kartoffelstlirke. Schlichte, von Ducancel & Fortis. Stärke wird mit kalter Natronlauge behandelt, dann letztere durch Schwefelsäure neutralisirt.

Schönheitsereme, Orientalische. Teig aus Mehl und Kleie.

Stärke, lösliche, von Prof. Denove, ist durch Erhitzen dextrinirte Stärke. Tollettenpuder, unsichtbarer, Invisible toilet powder besteht aus Stärke 20 Th., Taleum 50 Th., Zinkoxyd 30 Th.

Toilettenpulver von Racamen, eine Mischung von Starke und Zinkoxyd.

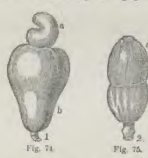
Wundermittel, englisches, als Milchersatz für Kälber. Kartoffelstärke mit wenig Enzianwurzel.

### Anacardium.

Pharmacentische Bezeichnung für zwei verschiedene, der Familie der Anacardlaceen angehörige, medicinisch verwendete Früchte:

1) Anacardia orientalia (Frucius Anacardii orientalis, ostindische Elephantenläuse. Herzfrüchte) von Semecarpus Anacardium L. al. (Ostindischer Tinteubaum, the Marking hut tree, Bhilawa), einem im nordwestlichen Indien heimischen Baum. Die Früchte, die auf einem harten, runzligen Stiel (Fig. 75b), der sich in der Droge häufig findet, aufsitzen, sind 2-3 cm lang, 2 cm breit, herzförmig, einfächerig, einsamig, schwarz-braun. (Fig. 75 a).

2) Anacardia occidentalia (Cassuvium, Fructus oepatac, Nuces Acajou, Dintenniisse, Mahagoniniisse. Noix d'Acajou, Castew-nut, westindische Elephantenliiuse) von Anacardium occidentale L. (Nierenbaum, Acajou, Kashubaum), heimisch in Westindien, durch die gauzen Tropen durch die Kultur verbreitet, da der dickfleischig verdickte Fruchtstiel (Fig. 74 b) als beliebtes Obst gilt. Die demselben aufsitzenden Steinfrüchte sind nierenförmig, wenig grösser wie die vorigen, braun. (Fig. 74 a).



Bestandtheile. Beide Arten enthalten in grossen Sekretbehältern der Fruchtschale Cardol (s. d.); das der ersten Art: Cardolum pruriens, gilt für schärfer als das Cardolum vesicans der zweiten Art. Ferner enthält die zweite Art die einbasische Anacardsäure C<sub>22</sub>H<sub>23</sub>O<sub>3</sub>, Harzsäuren und mehrere Gerestoffe. Das Ammoniumsalz der β- und δ-Harzsäure C<sub>44</sub>H<sub>63</sub>O<sub>7</sub>(NH<sub>6</sub>)<sub>6</sub> wird als Haarfärbemittel empfohlen. Die fettreichen Samen (ohne Schale) sind wohlschmeckend, eine Abkochung der Rinde gilt als Specificum gegen Diabetes, die adstringirenden Blätter verwendet man gegen Blutungen. Das Catechin enthaltende Holz ist als "weisses Mahagoni-

holz" oder "Acajouholz" im Haadel. Aus dem Stamme tritt Gummi, welches gesammell wird (Acajougummi, Gomme d'acajou), cf. Gummi. Auch andere Arten liefera Gummi: A. humile Mart. und A. nanum St. Hil.

Anwendung. Die Früchte beider Arten sind infolge des Cardolgehaltes ausserordentlich scharf und blasenziehend, die Wirkung ist etwas schwächer, aber anhaltender
wie die der Kanthariden. Die Auszüge der Fruchtschale nehmen an der Luft eine tiefschwarze Farbe an und man verwendet selche mit Aether-Alkohol hergestellten Auszüge
als "unauskäschliche Tinte". Da die damit gezeichneten Stellen von Wäsche auf der Haut
Erkrankungen hervorrufen können, ist von dieser Verwendung abzusehen, theilweise (in
Berlin) ist sie behördlich verboten.

Man verwendet die Früchte als Sympathiemittel gegen Zahnweb, indem man sie auf einen Faden zieht und auf der Haut trägt. Auch das ist zu verwerfen.

Die Früchte der zweiten Art werden häufig zu Spielereien (Affenköpfe) verwendet. Man hüte sich, Kindern solche in die Hände zu geben. Aufbewahrung. Vorsichtig.

† Cardolum. Cardoleum. Cardol.  $C_{21}H_{30}O_{4}$  (nach Staedelen) oder  $C_{22}H_{50}O_{4}$ .  $H_{4}O$  (nach Spiedels).

Darstellung. Das Fruchtsleisch der Acajou-Nüsse wird mit Aether extrahirt und der Auszug zum Extrakt abgedunstet, welches man zur Entfernung der Gerbsäure mit Wasser wäscht. Den Rückstand löst man in 15 bis 20 Th. Weingeist (95 Proc.) und digerirt die Lösung so lange mit frischgefülltem Bleihydroxyd, bis alle Anacardsäure an Blei gebunden ist, die Lösung also nicht mehr sauer reagirt. Man filtrirt vom unacardsauren Blei ab und versetzt das Filtrat bis zur beginnenden Trübung mit Wasser, hierauf mit etwas Bleiacetat. Alsdann kocht man die Mischung auf, tröpfelt bis zur Entfärbung Bleiessig hinzu, filtrirt den klebrigen Niederschlag ab, entbleit das Filtrat durch Schwefelsäure, verdunstet das Filtrat und wäscht das zurückbleibende Cardol mit Wasser. (Vorsicht bei der Bereitung!)

Eigenschaften. Im reinen Zustande eine gelbliche, in diekeren Schichten schwach röthliche, ölige Flüssigkeit, spec. Gew. = 0,978 bei 23°C. Es besitzt schwachen, angenehmen, besonders beim Erwärmen hervortretenden Geruch. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol und in Aether. An der Luft nimmt es allmählich dunklere Färbung an. Es erstarrt noch nicht bei - 20°C. Verbrennt entzündet mit leuchtender, russender Flamme, ist aber nicht ohne Zersetzung flüchtig. Auf die Haut gebracht, erzeugt es

Blasen und Eiterung. Die als "Cardol" im Handel vorkommenden Präparate (s. weiter nnten) sind în der Regel Gemenge von Cardol und Anacardsäure und erstarren alsdann beim Abkühlen krystallinisch. Meist enthalten sie auch von der Darstellung her Biei. Nachweis des letzteren durch Veraschen. Aufbewahrung: Vorsichtig und vor Licht geschützt. - Das reine Cardol wird kaum therapeutisch verwendet, wohl aber die in der Therapie als Cardol bezeichneten nachstehenden Extrakte.

† Cardolum (Cardoleum) vesicans. Das Alkohol-Aetherextrakt aus Anacardium occidentale. Enthält im wesentlichen Anacardiaure und Cardol. Braune, schmierige Masse, bisweilen als Vesicans an Stelle der Canthariden angewendet. Nicht mit dem Folgenden zu verwechseln (!). Vorsicht beim Manipuliren (!).

ru verwechsein (i). Vorsität John Brandpanfen (i).

† Cardolum (Cardoleum) pruriens. Das Alkohol-Aetherextrakt aus Anacardium
† Cardolum (Cardoleum) pruriens. Das Alkohol-Aetherextrakt aus Anacard sicht beim Manipuliren. (!)

Die beiden käuflichen Extrakto werden als Wäschezeichentinten verwendet: Man schreibt oder druckt damit auf Wäsche etc. und befeuchtet die Stellen alsdann mit Kulk-

wasser, worauf sie tiefschwarz werden. Vergl. aber S. 302.

#### Ananas.

Gattung der Bromelinceae - Bromelieae.

Ananas sativus Lindi. Heimisch in Amerika, jetzt durch die Kultur weit verbreitet. Alle beerenartigen Früchte eines Fruchtstandes verwachsen mit der fleischig werdenden Achse und den ebenfalls fleischig werdenden Deckblättern und stellen eine "Sammelfrucht" dar, die von einem Blätterschopf gekrönt ist. Kultivirt ohne Samen. Die ganze Frucht ist grosswarzig (jede Warze entspricht einer Einzelfrucht), goldgelb bie bräunlichgelb, in der Form und Grösse variirend, bis 4 Kilo schwer werdend. Geruch und Geschmack angenehm aromatisch, säuerlich-süss.

Die Frucht der wilden Form besitzt nicht unerhebliche Heilkrüfte; man verwendet sie als Diureticum und Authelminticum. Der vergohrene, weinartige Saft der Kulturformen wird gegen Magenkatarrh, katarrhalische Affektionen der Schleimhäute (mit Wasser als Spray bei Nasenkatarrh) verwendet. Ferner enthält die Frueht Eiweiss verdauende

and Milch congulirende Formente.

Bestandtheile. Der Gehalt an freier Saure bei den kultivirten Formen ist 1,0-5,2 Proc., bei der wilden 8,6 Proc., der Zuckergehalt der kultivirten 58-66 Proc., der wilden 8,0 Proc.

Die Verwendung der frischen oder in Zucker eingemachten Frucht zu Ananasbowle

Ananas-Essenz (Buchb.) 1) Ananas 500 g wird zerkleinert mit Weingeist 8 Tage ausgezogen, abgepresst, fitrirt, mit einigen Gramm Vanilletinktur und soviel Weingeist veransgezogen, angepresst, nurirt, inte singen Grandi Vannelauter den soviet Weingers Versetzt, dass 1 kg Essenz erhalten wird (zu Punschextrukten). 2) Stärkere Essenz: Butterätter 250 g, Ananasessenz 1 600 g, Chloroform 150 g, Vanilletinktur 5 g, Citronenöl 2 Tropfen.
Ananassaft (Diet). Ananasessenz 1 30 g, Weinsäure 5 g, weisser Sirup 1000 g,

Zuckertinktur q. 8.

Pinapin ist vergohrener Anamassuft.

## Andropogon.

Gattung der Gramineue - Andropogoneae. Zahlreiche Arten liefere atherische Oele (0,3-1,0 Proc.)

Andropogon Nardus L. Heimisch in Ostindien, Liefert Citronellöl. Dis

Wurzel verwendet man gegen Magenkrankheiten und Fieber.

Andropogon citratus D. C. In Ostindien. Liefert Lemongrassol, oder Verbens- oder Melissa indica-Oel

Andropogon Schoenanthus L. In Südasien und Afrika. Liefert das Palmarosa-Oel (Ingwergrass-Oel, Rusa-Oel). Dieses Oel dient in Bulgarien ganz allgemein als Verfälschungsmittel des Rosenüles. Die Pflanze gilt als Fiebermittel.

Andropogon squarrosus L. fil. (A. muricatus Retz.) In Indien. Namen: Khurkhur, Bena. Franz.: Vétiver. Liefert aus der Wurzel Vetiverül. Das aromatische Rhizom und die Wurzel (Radix Anatheri, Radix Vetiveriae, Raiz cheiroso) ist ein stimulirendes und antiseptisches Arzueimittel. Man macht daraus die gegenwärtig häufig käuflichen orientalischen Fächer.

Andropogon laniger Desf. Von Indien bis Nordafrika. Man verwendet die ganze Pflanze (Herba Schoenanthi und Herba Junci odorati) als Aromaticum und Diureticum (Foenum camelorum), das ätherische Oel enthält Phellandreu.

Andropogon oderatus Lisboa. In Ostindien. Liefert atherisches Oel. Dreht — 22° bis 23°, spec. Gew. 0,945-0,950.

Ferner liefert atherisches Oel: Andropogon fragrans (?) von Réunion (Huile essentielle de Pataque Malgache).

Modicinische Verwendung finden ferner wegen des aromatischen Geruches und Geschmackes: Andropogon densiflorus Steud., A. ceriferus Hack. A. bicornis L., A. virginicus L. A. spathiflorus Kth. A. minorum Kth. A. arundinaceus Scop.

Andropogon annulatus, in Asieu, Afrika und Australieu, soll eine Manna liefern, die 75 Proc. Maunit enthält.

Oleum Andropogonis citrati. Lemongrassöl. Citronengrasöl. Indisches Verbenaöl. Essence de Lemongrass. Essence de Verveine des Indes. Oil of Lemongrass. Andropogon citratus D.C.

Eigenschaften. Eine gelbe bis rothbraune Flüssigkeit von starkem Citroneneder Verbenageruch. Spec. Gew. 0,899-0,903. Drahungswinkel (100 mm-Rohr) + 1°25' bis -3°5'. Es löst sich in 2 bis 3 Theilen Spiritus dilutus klar auf.

Prüfung. Lemongrassäl wird mit Petroloum und fettem Oel verfülseht. Da diese Zusätze die Löslichkeit in Spiritus dilutus vermindern oder aufheben, so sind alle Oele, die in dem angegebenen Verhältniss sich nicht klar lösen, zu beanstanden.

Bestendtheile. Besteht zu 70-85 Proc. aus Citral  $C_{10}H_{16}O$ , demselben Aldehyd, der auch dem Citronenöl seinen eharakteristischen Geruch verleiht. Weitere Bestandtheile sind Methylheptenon  $C_8H_{14}O$  und Geraniol  $C_{10}H_{18}O$ .

Annendung. Zu Parfümerien und Toiletteseifen.

Oleum Andropogonis squarrosi. Vetiverol. Iwarnacusaol. Essence de Vétiver. Oil of Vetiver.

Die Wurzel der in Indien und Birma sehr verbreiteten und neuerdings auf Réunion kultivirten Graminee Andropogen squarrosus L. fil. giebt bei der Destillation mit Wasserdämpfen ein äusserst schwer flüchtiges, dickflüssiges braunes Oel, das "Vetiveröl" des Handels. Es hat einen penetranten, anhaftenden, myrrhenähnlichen Geruch. Das spec. Gew. des in Europa aus indischer Wurzel destillirten Oels liegt zwischen 1,015 und 1,030 bei 15°C., die auf Réunion gewonnenen Oele sind leichter, und haben das spec. Gew. 0,982—0,993 bei 30°C. Der Drehungswinkel (100 mm·Rohr) = +23 bis +36°. Vetiveröl löst sich in 1"/, bis 2 Theilen 80 proc. Alkohol klar auf; an dieser Eigenschaft können mit Fett verfälschte Oele, die sich in diesem Lösungsmittel in keinem Verhältniss klar lösen, leicht erkannt werden.

Vetiveröl wird feinen Parfilmerien zugesetzt, bei denen es zum Verbinden und Fixiren der einzelnen Gerüche dient.

Oleum Andropogonis Nardi. Oleum Citronellae, Citronellaöl, Ostindisches Melissenöl. Essence de Citronelle. Citronella oll. Wird in Süd-Ceylon, sowie auf der Halbinsel Malacca durch Destillation der oberirdischen Theile des Citronellgrases, Andropogon Nardus L., gewonnen.

Eigenschaften. Eine gelbe bis gelbbraune, bisweilen auch durch Kupfer grün gefärbte Flüssigkeit von angenehmem, eigenthümlichem, etwas süsslichem Geruch. Spec. Gew. 0,886—0,920. Drehungswinkei (100 mm-Rohr) —0°30′ bis —21°. Es löst sich in 1—2 Th. 80 proc. Alkohols klar auf; nach weiterem Zusatz des Lösungsmittels wird die Mischung meist schwach getrübt.

Prüfung. Bei der Untersuchung ist besonders auf die häufigen Verfälschungen mit Petroleum oder fettem Oel (Cocosfett) zu achten. Oele, die derartige Zusätze enthalten, geben mit 10 Th. 80 proc. Alkohol trübe Mischungen, aus denen sich beim Stehen in einem zugestopften Cylinder ölige Tropfen entweder an der Oberfäche (Petroleum) oder am Grunde (fettes Oel) abscheiden. Bei Gegenwart von Cocosfett erstarrt das Oel ganz oder theilweise im Kältegewisch oder bei Wintertemperatur.

Bestandtheile. Es besteht in der Hauptsache aus Geraniol C<sub>10</sub>H<sub>18</sub>O (50-80 Proc.), Citronellal C<sub>10</sub>H<sub>18</sub>O (10-15 Proc.) und Links-Camphen C<sub>10</sub>H<sub>16</sub> (5-20 Proc.). In geringer Menge sind anwesend: Links-Borneol C<sub>10</sub>H<sub>18</sub>O, Methylheptenon C<sub>8</sub>H<sub>14</sub>O, Dipenten C<sub>10</sub>H<sub>10</sub>, Methyleugenol C<sub>0</sub>H<sub>2</sub>-C<sub>5</sub>H<sub>6</sub>-(OCH<sub>8</sub>), und endlich Essigsäure und Valeriausäure (als Ester).

Verwendung. Zum Parfümiren billiger Toiletteseifen, besonders der sogenannten Honigseifen.

Oleum Andropogonis Schoenanthi. Palmarosaol. Türkisches oder Indisches Geraniumöl (Rusaöl). Oleum Palmarosae. Oleum Geranii Indicum. Oleum Gramluis Indici. Essence de Géranium des Indes. Oil of Palmarosa. Oil of Geranium East Indian.

Das Palmarosaöl wird fälschlich als "türkisches Geraniumöl" bezeichnet, weil es früher über Konstantinopel in den europäischen Handel kam und einen den Geraniumölen (Destillat der Blätter verschiedener Geranium- oder Pelargoniumarten) ähnlichen Geruch besitzt. Es wird in ziemlich beträchtlichen Quantitäten in Indien in der Präsidentschaft Bombay durch Destillation von Andropogon Schoenanthus L. gewonnen.

Eigenschaften. Eine fast farblose oder geibliche Flüssigkeit von angenehmen, rosenähnlichem Geruche. Spec. Gew. 0,888—0,896 bei 15°C. Optisch schwach rechts- oder linksdrehend, und zwar schwankt der Drehungswinkel (100 mm-Rohr) zwischen +1°40′ und -1°55′. Mit 3 Th. Spiritus dilutus giebt das Oel eine klare Lösung. Verseifungszahl 20-40.

Prüfung. Da das Palmarosaöl häufig mit fettem Oel (Cocosfett), Mineralöl oder Terpentinöl verfülscht wird, so ist auf Löslichkeit in 3 Th. Spiritus dilutus, und auf das richtige spec. Gew. zu achten.

Bestandtheile. Palmarosaöl besteht der Hauptmenge nach aus Geraniol C<sub>10</sub>H<sub>10</sub>O, das zum grössten Theil frei, zum kleineren Theil als Ester der Essigsäure und Capronsäure in dem Oele enthalten ist. Von Terponen ist nur Dipenten in geringer Menge, etwa 1 Proc., anwesend.

Anwendung. Palmarosaöl findet in der Parfümerie bei der Herstellung von Rosenseifen ausgedehnte Verwendung. In Bulgarien dient es zum Verfälschen des Rosenöls.

Gingergrasöl (cf. oben). Eine geringe Sorte Palmarosaöl, über deren Herkunft man nicht ganz im klaren ist; kommt von Indien aus unter dem Namen "Gingergrasöl" in den Handel. Das Oel enthält meistens grosse Mengen Mineralöl (bis 60 Proc.) oder Terpentinöl beigemischt.

#### Anethum.

Gattung der Umbelliferae - Apfoldeae - Sesclineae.

I. Anethum graveolens L. Dill. Gurkenkraut. Heimisch in Indien. Persien, vielleicht auch Knukasus und Aegypten, durch die Kultur weit verbreitet.

Verwendung finden die Früchte: Fructus Anethi (Brit. Ergänzb.) Semen Anethi hortensis. Semen capilli cynocephali. Dillsamen. Bergkümmel. Fruit d'Aneth. Dill fruit.

Beschreibung. Sie sind 4-5 mm lang, 3 mm breit, im Umriss eirund, vom Rücken her stark zusammengedrückt, kahl und glatt, meist in die Theilfrüchtchen zerfallen, jedes mit 5 Rippen, von denen die Randrippen stark vorragen, in jedem Thäleben ein Oelgang, auf der Fugenfläche 2. Geschmack gewürzhaft, seharf, charakteristisch.

Bestandtheile. 3-4 Proc. atherisches Ocl. Spec. Gew. 0,895-0,915. Dreht + 75 bis 80°. Enthält: Limonen, Carvon, besonders englisches Ocl auch Phellandren. Das aus Früchten des indischen A. Sowa D. C., das mit A. graveolens identisch sein soll, gewonnene Ocl enthält Limonen, Carvon und Dill-Apiol, es dreht + 40°.

Anwendung. In England vielfach statt des Fenchels als blähungtreibendes Mittel; im allgemeinen dienen Frucht und Kraut mehr zu Küchenzwecken, zum Einlegen der Gurken etc.

Aqua Anethi. Dillwasser. Dill Water. 1) Brit. Dillsamen, gequetscht 10 Th., Wasser 200 Th.; man destillirt 100 Th. ab. In den brit. Kolonien darf das Dillwasser durch Verreiben des ätherischen Dillöles mit Calciumphosphat, Schütteln mit dest. Wasser und Filtriren bereitet werden. — 2) (n. Diet.) Dillöl 10 Tropfen schüttelt man mit beissem dest. Wasser 1000 Th. und filtrirt nach dem Erkalten.

ll. Oleum Anethi. Dillöl. Essence d'Aneth. Oll of Dill (Brit.).

Die zerkleinerten Dillfrüchte geben bei der Wasserdampfdestillation 3-4 Proc. atherisches Oel.

Ein farbloses, später gelb werdendes, ziemlich dünnflüssiges Oel. Der Geruch ist dem des Kümmels ühulich, aber doch wieder deutlich davon verschieden. Der Geschmack ist zuerst süsslich, später scharf und brennend. Spec. Gew. 0,895—0,915 (Brit. 0,905—0,920)—Drehungswinkel (100 mm-Rohr) + 75 bis + 80°. Das Oel löst sich in 5—8 Th. 80 proc. Alkohols.

Dillöl enthält 40-60 Proc. Rechts-Carvon  $C_{10}H_{14}O$  (Carvol), 40-60 Proc. Rechts-Limonen  $C_{10}H_{16}$  und wechselnde Mengen Phellaudren  $C_{10}H_{16}$ . Dieses Terpen ist reichlichez im spanischen und englischen als im deutschen Dillöl vorhanden. Anwendung: In der Liqueurfabrikation.

Ostladisches Dillül. Der ostindische Dill, der von einigen Botanitern als besondere Species Anethum Sowa D. C. unterschieden wird, enthält ein von dem europäischen Dillöl verschiedenes Oel. Sein spec. Gew. liegt zwischen 0,949 und 0,970, sein Drehungswinkel (100 mm-Rohr) zwischen +41-und +48°. Es enthält ausser Limonen und Carvon einen dem Apiol aus Petersilienöl isomoren Körper, das Dillapiol C<sub>12</sub>H<sub>14</sub>O<sub>4</sub>; Dillapiol ist eine dicke ölige bei 285° C. siedende Flüssigkeit.

## Angelica.

Gattung der Umbelliferae - Apioideae - Angelicinae.

Angelica Archangelica L. Heimisch in Nordeuropa und Sibirien. Verwendung findet die Wurzel und die Früchte.

1) Die Wurzel. Radix Angelicae (Germ., Helv., Austr.). Radix Archangelicae. Radix Angelicae hortensis. Angelikawurzel. Brustwurzel. Engelwurzel. Heiligengeistwurzel. Dreieinigkeitswurzel. Theriakwurzel. Geilwurzel. Giftwürze. Gölk. Glückenwurzel. Luftwurzel. Racine d'angélique (Gall.). Angelica root.

307 Angelica.

Beschreibung. Die Droge besteht aus dem kurzen, bis 5 cm dicken, von Blattnarben geringelten Wurzelstock, von dem zahlreiche, bis 1 cm dieke, bis 30 cm lange Wurzeln entspringen, die oft zopfartig zusammengedreht sind. Sie sind längsfurchig, höckerig. Die Droge ist von rothbrauner bis graubrauner Farbe, sie schneidet sich weich und bricht, wenn trocken, glatt. Der Querschnitt ist unter der Lupe deutlich radial gestreift, er lässt den gelb oder graugefärbten Holzkörper erkennen, der in der Wurzel etwa go stark wie die Rinde, in dem Wurzelstock viel stärker ist. In der Rinde erkennt man schizogene Sekretbehälter mit gelbröthlichem Inhalt. Der Durchmesser derselben, der bis 200 µ beträgt, ist geeignet, die Droge auch in kleinen Bruchstücken von den Wurzeln underer Umbelliferen (s. d.) zu unterscheiden. Geruch und Geschmaek angenehm aromatisch.

Bestandtheile. 0,35-1,0 Proc. (frische Wurzel 0,2-0,4 Proc.) Etherisches Oci, ferner 6 Proc. Harz, 0,5 Proc. Angelicasaure, Hydrocarotin (Angelicin), Baldriansaure, Essigsaure etc.

Verwechselungen und Verfälschungen. Die Wurzeln der andern offic. Umbelliferen sind durch den abweichenden Geruch und Geschmack, sowie die Weite der Sekretbehälter (g. a. a. O.) leicht zu unterscheiden. - Die Wurzel der wilden Angelica silvestris L. (in Italien als Radice di Brocula gegen Krätze) ist kleiner, holziger und von weniger angenehmem Geruch und Geschmack. - Achnlich verwendet man in Japan Angelica anomala Avè-Lall. and A. refracta A. Schmidt, in Nordamerika: A. atropurpurea L. und A. lucida L. (Belly-ach Root), în Unteritalien: A. nemorosa Ten.

Einsammlung. Im Frühjahre von der 2 jährigen Pflanze. 5 Th. frische Wurzel gehen 1 Th. trockene.

Aufbewahrung.4) Bei gelinder Wärme, besser über Aetzkalk, nachgetrocknet in dicht geschlossenen Blechbüchsen. Da die Angelikawurzel in ganz besonders hohem Maasse den Angriffen von Käfern und ihren Larven (Ptinus, Anobium, Anthrenus) ausgesetzt ist, so ist für sehr sorgfältiges Trocknen und Aufbewahrung in gut verschlossenen Gefässen besondere Sorge zu tragen.

Anwendung. Aromatisches Stimulans und Stomachicum, selten zu Latwergen, Bädern, Kräuterkissen; bäufiger als magenstärkendes Hausmittel. Wurzel, Blätter, Samen und Tinktur gehören mit zu den Heilmitteln Pfarrer Kneipps.

2) Die Früchte. Fructus Augelicae. Semen Angelicae. Fruit d'Angélique (Gall.).

Beschreibung. Eifermig, vom Rücken zusammengepresst, mit dieken, stumpfen Rückenrippen, stark hervortretenden Randrippen, bei der Reife die ausseren Theile der Fruchtschale ohne die Oelstriemen sich ablösend, so dass also diese mit der Samenschale vereinigt bleiben (charakteristisch).

Bestandtheile. 1,0-1,2 Proc. atherisches Oel. Von noch angenchmerem Geruch

Spiritus Angelicae compositus (Germ.), Sp. theriacalis. Zusammongesetzter Engelwurzspiritus; Angelikaspiritus, Jerusalemer Sp.; Krauterspiritus; Theriakgeist.— Engelwurzspiritus; Angelikaspiritus, Jerusalemer Sp.; Krauterspiritus; Theriakgeist.— Angelikasvurzel Alcoolat de thériac composé, Esprit thériacal.— Spirit of treacle.— Angelikasvurzel 16 Th., Baldrianwurzel 4 Th., beide mittelfein zerschnitten; Wacholderbeeren, gequetscht 16 Th., Baldrianwurzel 4 Th., beide mittelfein zerschnitten; Wacholderbeeren, gequetscht 4 Th. Lisst man mit Weingeist 75 Th., Wasser 125 Th. 24 Stunden stehen, destillirt 100 Th. ab und lost darin Kampher 2 Th. Klar, farblos, spec. Gew. 0,890—0,900. Trübt sich bisweilen in der Kälte. Ansetzen mit Weingeist und Debertreiben mittels Dampf liefert in bestügeren Destillet. wie das der Wurzel.

Spiritus Angelicae compositus ex tempore paratus. Angelikawurzelöl 6 Tropfen, ein kraftigeres Destillat. Wacholderbeerol, Baldrianol je 2 Tropfen, Kamphergeist 17,5 g, verdünnter Wain-

Tinctura Angelicae, wird aus fein zerschnittener Angelikawurzel 1 Th. und vergeist 82,5 g. dünntem Weingeist 5 Th. bereitet.

<sup>1)</sup> Zur Aufbewahrung riechender Pflanzenstoffe sind Ricinuskanister, auf die man ober einer runden, etwa 15 cm weiten Oeffnung einen Rand mit dieht schliessendem Griffdeckel auflothen lässt, die billigsten und zweckmässigsten Vorrathegefässe.

Tinctura bezoardica, Ludwies Bezoartropfen. Opium, Safran je 5 Th., Myrrhe, Angelikawurzel, Eberwurzel, Alantwurzel, Diptamwurzel je 20 Th., verdünnter Weingeist

Tinetura alexipharmaca Stant. Angelikawurzel, Meisterwurzel, Eberwurzel, Schwalbenwurzel, Bibernellwurzel, Alantwurzel je 7,5 g, verdünnter Weingeist 210 g oder q. s. zu 200 g Tinktur.

Rothlauftlinktur Hauck, ist ein weingeistiger Auszug aus Angelika- und Ar-

nikawurzel.

SCHAUER'scher Balsam ist ein Gemisch aus Spirit. Augelicae comp. und Spirit. balsam. Fioraventi.

Balsamam divinum, B. digestivum. (Diet.) Baume du chevalier Laborde, Baume Balsamum divinum, B. digestivum. (Diet.) Baume du chevalier Laborde, Baume Fourcroy. Lärchenterpentin 200 g. Olivenel 800 g mischt man unter Erwärmen, seizt hinzu Benzoë, Weihrauch, rohen Storax je 10 g. Safrantinktur 25 g. Aloëtinktur 160 g. entwässertes Natriumsulfat 50 g., erwärmt l Stunde im Dampfbad unter Umrühren, lässt absetzen, seiht durch oder filtrirt und fügt hinzu Angelikadl 0,2 g. Wacholderbeerdl 0,5 g. Potsdamer Balsam, Parfum aromatique balsamique. Eine Mischung aus Spirit. Angelicas comp., Tinct. Calami ää 5,0, Mixturs oleoso-balsam. 70,0, Liq. Ammon. caust. 3,0. Eau dentifrice de Prodhomme. Ein Destillat aus Angelika, Anis, Zimmt. Muskatnuss, Nelken, Pfefferminzel, mit Chinarinde, Ratanhia, Tolubalsam, Vanille und Cochenille

zur Tinktur gemacht.

Nervosin, versilberte Pillen, bestehend aus Extr. Valerian., Angelic., Chenopod.;

Ol. Angelic., Valerian.; Fol. Aurant,

Älter-Schwede, Angelikalikör, Angelica-Ratafia sind aus Angelikakraut und Bitterstoffen bereitete Liköre.

Liqueur de la Grande-Chartreuse, Elixir végétal d. l. Gr. Ch. Ein Destillat aus Melisse, Pfefferminze, Angelika, Zimmt, Safran, Macis, Citrone und verd, Weingeist, worin Zucker aufgelöst ist.

Universal-Krüuteressenz von Fa. Dietze. Ein bitterer Schnaps aus Angelika.

Wermuth etc.

Universal - Magenbitter von Dr. Roback besteht hauptsüchlich aus Angelika und

Vespetro, Rosolia d'Angelica, ein Likor aus Angelika, Koriander, Anis, Fenchel.

Oleum Angelicae radicis. Angelikawurzelöl. Essence de la racine d'Angelique. Oil of Angelica root.

Trockue Angelicawurzel giebt bei der Destillation 0,35-1 Proc., frische Wurzel nur 0,2-0,4 Proc. Oel. Das Oel der frischen Wurzel gilt als das feinere.

Das Oel ist eine anfangs farblose, später bräunlich werdende Flüssigkeit, von sehr sromatischem, pfesserähnlichem, etwas an Moschus erinnerndem Geruch, und gewürzhaftem Geschmack. Specif. Gew. 0,857-0,910. [Drehungswinkel (100 mm-Rohr) + 166 bis + 329.

Das Angelikawurzelöl enthält Rechts-Phellandren und andere Terpene (vielleicht Pinen, sowie Cymol C10H14) and Sesquiterpene. Die wichtigsten Bestandtheile sind Ester zweier Säuren, der als Methyläthylessigsäure bekannten Valeriansäure, und der Oxypentadecylsaure C16H20O2. Die alkoholischen Komponenten dieser Ester sind unbekannt.

Oleum Angelicae fructus. Augelikasamencii. Essence de la semence d'Angélique. Oil of Angelica fruit.

Ist in den Angelikafrüchten zu 1-1,2 Proc. enthalten. Das durch Wasserdampfdestillation gewonnene Oel ist in allen seinen Eigenschaften, besonders im Geruch und Geschmack, dem Wurzelöl sehr ähnlich. Spec. Gew. 0,856-0,890. Drehungswinkel (100 mm-Rohr) + 110 bis + 120. Es enthalt Phellandren und andere nicht näher definirte Terpene. Von sauerstoffhaltigen Körpern sind Methyläthylessigsaure und Oxymyristinsaure nachgewiesen worden.

Das aus frischem Angelikakraut destillirte Oel ist von dem aus der Wurzel oder den Früchten gewonnenen kaum zu unterscheiden. Spec. Gew. 0,870-0,890. Drehungswinkel (100 mm-Rohr) +8° bis + 21°.

Alle drei Angelikaöle werden in der Liqueurfabrikation besonders zur Darstellung you Chartreuse verwendet.

## Annostura.

Cortex Angosturae. Cortex Cusparlae (Brit.). Quina de Caroni. Angosturarinde. Caroni-Rinde. Augusture vraie (Gall.). Angostura bark. Cascarilla de Angostura. Ist die Rinde der zu den Rutaceae - Cusparieae gehörigen Cusparia trifoliata H. B., vielleicht auch der Cusparia officinalis Hancock in Venezuela.

Beschreibung. Flache oder rinnenförmige, bis 2 mm dicke, harte und spröde Stücke, mit einem leicht abreibbaren, weichen, grünlichen oder gelbbraunen Kork bedeckt, an der Innanseite gelblich oder röthlich; Bruch aussen körnig, innen blätterig. Querschnitt orangegelb oder bräunlich, die rothbraunen, nach aussen sich verschmälernden und mit den helleren Markstrahlen abwechselnden Baststrahlen, ausserdem helle Pünktchen erkennen lassend.

Zellen des Korkes zartwandig, oder (nur an der Innenseite oder ganz) verdickt. In der Mittelrinde in zahlreichen Zellen Bündel von Oxalatnadeln, ferner lysigene Harzraume. Steinzellen spärlich. In den Busseren Parthien des Bastes, selten in weiter nach innen gelegenen tangentiale Gruppen stark verdickter, knorriger Fasern. Ferner im Bast dieselben Harzräume, Oxalatnadeln, aber ausserdem auch grosse prismatische Einzelkrystalle. Markstrahlen 2-, selten Sreihig, zuweilen lokal erweitert und dann mit Harzräumen. Von gewürzhaft bitterem Geschmack.

Bestandtheile. 4 Alkaloide, zum grössten Theile im freien Zustand: Cusparin CooH10NOs, Cusparidin C10H11NOs, Galipin C20H11NOs, Galipidin; ferner ein Bitterstoff: Angosturin (CoH10O1) x, ein nicht genauer studirtes Glykosid, und 11/4 Proc. atherisches Oel.

Anwendung. Als bitter-aromatisches Mittel bei dyspeptischen Zuständen, Dysenterie, auch an Stelle der Chinarinde. Grosse Dosen rufen Uebolkeit und Erbrechen hervor. (Dosis 0,5-1,0 mehrmals täglich.)

Verwechselungen und Verfülschungen. Zu Anfang dieses Jahrhunderts kam an Stelle der Angostura die giftige Rinde von Strychnos nux vomica in den Handel, wodurch viele Vergiftungen hervorgerufen wurden. Auch gegenwärtig befinden sich im Handel falsehe Angosturarinden in reicher Menge. Mindestens in einer derselben ist ein Alkaloid gefunden, das charakteristische Reaktionen ganz ähnlich dem Strychnin giebt. Die arzneiliche Verwendung der Droge ist unbedeutend, dagegen wird sie vielfach zur Herstellung bitterer Liqueure benutzt. Es ist schr sorgfültig darauf zu achten, dass nur Rinde verwendet wird, die den oben beschriebenen charakteristischen Bau zeigt, und da die letztgenannte Benutzung meist von Nichtsachverstäudigen geschieht, so sollte man von ihrer Verwendung lieber überhaupt Abstand nehmen, da an bitter-aromatischen Rinden kein Mangel ist.

Tinctura Angosturae, Rinde 1 Th., verd. Weingeist 5 Th. Sirupus Angosturae compositus. Infusi Angosturae concentrati 50, Sacchari 90, Sirupi opiati 60.

Electuarium antidysentericum Wilkinson. Angosturarinde 30 Th., Zimmt 3 Th.,

Rethlauftinktur, LEBERECHTS, von H MUSCHE, ist ein Auszug von Angosturarinde

und Blauholz. Magenwein. (Buchh.) Angosturaessenz 30 Th., Kirschsirup 120 Th., Rothwein

Angostura-Bitter. Angosturarinde 125 g, Chinarinde, Orangeschale je 60 g, Galgant, Zimmtblüthe, Sandelbolz, Zimmt je 40 g, Kardamomen 15 g, Enzian 10 g, Nelken 3 g, zieht man mit Weingeist und Rum je 4 l uus, löst im Filtrat Zucker 1000 g und fügt hinzu: Waldmeisteressenz 40 g. Angostura-Essenz. (Buchh.) Aus Angosturarinde, Enzian je 50 g. Kardamomen

30 g, Macis, Nelken, Piment, Zimmt, rothem Sandelholz je 25 g und 50 proc. Weingeist

bereitet man 1 L Oleum Angosturae. Angosturarindenol. Die Angosturarinde enthält 1,5 bis 1,9 Proc. eines anfangs hellgelben, spüter nachdunkelnden Oels von aromatischem, wenig ausgesprochenem Geruch und Geschmack. Spec. Gew. 0,93-0,96. Drehungswinkel (100 mm-Rohr)

—36 bis —50°. Nach den Untersuchungen von Beckuns und Trongen enthält das Angosturarindend kleine Mengen eines von 155—162° C. siedenden Terpens (wahrscheinlich Pinen). Ferner eind Cadinen C<sub>15</sub>H<sub>24</sub> und noch ein zweites nicht scharf charakterisirtes Sesquiterpen, Galipen, sowie 13—14 Proc. des Sesquiterpenalkohols Galipol C<sub>16</sub>H<sub>26</sub>OH auwesend.

Praktische Verwendung hat das Angosturarindenöl bisher nicht gefunden.

### Anhalonium.

Anhalonium Lewinii Hennings. Cactaceae — Cercoldeae. Diese Art und noch einige andere dienen den Indianern Mexikos und der südlichen Vereinigten Staaten unter dem Namen Pellote als Berauschungsmittel bei religiösen Festen, werden aber auch als Hailmittel verwendet.

 $\label{eq:Bestandtheile.} Bethfilt in einer Gesammtmenge von ungeführ 5 Proc. folgende Alkaloide: Anhalonin C_{12}H_{15}NO_3$ , krystallinisch, Schmelzpunkt 85,5°C. Mescalin C\_{2}H\_{3}(OCH\_{4})\_{2}NCH\_{8} krystallinisch. Schmelzpunkt 151°C. Anhalonidin C\_{10}H\_{0}NO(OCH\_{5})\_{2}, isomer mit dem ersten. Schmelzpunkt 160°C. Lophophorin C\_{12}H\_{12}NO\_{4}.

Botanisch von der genaunten Art nicht zu unterscheiden ist das Anhalonium Williamsi Lem., das 0,9 Proc. eines anderen Alkaloids, Pellotin C<sub>10</sub>H<sub>2</sub>(OCH<sub>2</sub>)OH. NCH<sub>2</sub> enthält, welches schlafmachend wirkt.

Ferner sind von Heppten mehr oder weniger energisch wirkende Alkaloide aufgefunden in A. fissuratum Engelm., A. prismaticum Lem., A. Jourdanianum (wahrscheinlich nur Varietät von A. Williamsi), A. Visnagra (angeblich identisch mit Mammillaria cirrhifera Mart.) und in anderen Cactaceen. Ueber die medicinische Verwerthung dieser interessanten Entdeckungen herrscht noch wenig Sieherheit, jedenfalls ist aber die Thatsache ausserordentlich bemerkenswerth, dass die Cactaceen nicht, wie man bisher annahm, physiologisch indifferent sind, sondern stark giftige Pflanzen entbalten.

### Anilinum.

I. † Anilinum (Ergänzb.). Anilin. Phenylamin. Krystallin. C<sub>e</sub>H<sub>e</sub>NH<sub>e</sub>. Mol. Gew. = 93. Wird in chemischen Fabriken (Farben-Fabriken) durch Reduktion von Nitrobenzol mittels nascirenden Wasserstoffs (aus Eisen oder Zink und Salzsäure) gewonnen. Man erhält so zunächst das salzsaure Salz und scheidet aus diesem die freie Base durch Destillation mit Kalkmilch im Wasserdampfstrome ab. Je nachdem das zur Herstellung des Nitrobenzols verwendete Benzol rein oder toluolhaltig war, ist das erzeugte Anilin rein oder es enthält (o- u. p-) Toluidin.

Handelssorten. Man unterscheidet im Handel folgende Sorten: 1) Völlig reines Anilin der Preislisten, die theuerste Sorte. 2) Anilin für Blau, aus fast reinem Anilin bestehend. 3) Anilin für Roth, Gemisch aus nahezu gleichen Theilen Anilin, Ortho-Toluidin und Para-Toluidin. 4) Anilin für Safranin ist ähnlich dem Anilin für Roth zusammengesetzt, doch enthält es mehr Ortho-Toluidin als dieses. 5) Flüssiges Toluidin, Gemisch von Ortho- und Para-Toluidin, enthält nur wenig Anilin. — Von diesen Sorten ist das völlig reine Anilin sub 1) natürlich für alle pharmaceutischen Zwecke verwendbar. Indessen ist man nicht an diese Sorte allein gebunden, es genügt vielmehr für alle in der Pharmacie in Betracht kommenden Zwecke das "Anilin für Blau".

Es ist zu empfehlen, das Praparat, wie es aus den Farbenfabriken bezogen wird, zu rektificiren.

Rektifikation. Den Kolben a, welcher mit einem als Luftkähler dienenden Glasschr von etwa 70 cm Länge und 1 cm lichter Weite verbunden ist, füllt man zu etwa %, seines

311

Fassungsraumes mit "Anilin für Blau" an, und trägt — um das Stossen zu vermindern eine Messerspitze "Talcum venetum" ein. Als Vorlage legt man einen nicht zu dichwandigen Kolben vor, welcher auf einen Strohkranz e gelegt wird. Man erhitzt nun (Flamme in der Hand halten! Unter den Kolben eine geräumige Porcellanschale stellen!) den Kolben inhalt. Zunschat entweichen Wasserdämpfe, welche sich in dem Kolbenhalse kondensiren

und, wenn sie (unter knatterndem Gerilusch) an der Glaswandung hinuntergleiten, ein Springen des Kolbens zur Folge haben können. Um das zu vermeiden, setzt man, sobald sich Wassertropfen zeigen, die Flamme zur Seite, lüftet den Stopfen und saugt mit einem Glasstabe, welcher mit Filtrirpapier umwickelt ist, diese Tropfen suf. Nachdem der Stopfen wieder aufgesetzt ist, wird weiter erhitzt und dieses Auswischen, wenn nothig, wiederholt. Sobald das Wasser entfernt ist, kann alle Gefahr als beseitigt angesehen werden. Das Thermometer steigt nun bei weiterem Erhitzen sehr

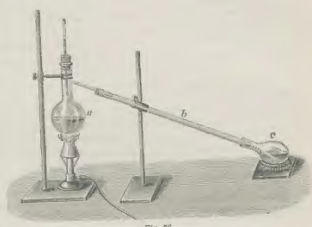


Fig. 76.

bald und bei 1829 C. destillirt das Anilin über. Man destillirt in einem ruhigen Tempo (so dass nicht viele Anilin-Dämpfe unkoudenart entweichen) bis auf einen kleinen Rest ab. Das Thermometer zeigt gegen das Ende der Destillation in der Regel 184—185° C. (Einige beseitigen das Wasser durch Maceration des Anilins mit metallischem Natrium, indessen wollen wir dieses nur dem empfehlen, der mit Natrium umzugehen versteht.)— Man füllt das Destillat sogleich in trockene, dunkle Flaschen ab.

Eigenschaften. Frisch destillirt eine farblose, stark lichtbrechende, ölige, eigenthumlich riechende, breanend schmeckende Flüssigkeit, welche sich durch Einwirkung von Luft und Licht bald braun fürbt. Wird in einer Kültemischung fest und schmilzt dann bei - 8° C. Siedepunkt 182° C.; mit Wasserdämpfen ziemlich leicht flüchtig. Spec. Gew. = 1,0265 hei 15° C. Löslich in 30 Th. Wasser, leicht löslich in Alkohol, Aether, Kohlenwasserstoffen. Selbst ein gutes Lösungsmittel für Indigoblau, Anilinblau, Kampfer, Kelophonium, Schwefel, Phosphor, nicht aber für Kautschuk und Kopal. Der

Dampf ist entzündlich und verbrennt mit russender Flamme.

Anlin.

Chemisch ist es eine wohlcharakterisirte Base, bildet also mit Säuren Salze, doch bläut es an sich weder in Substanz, noch in wässeriger Lösung den Lackmusfarbstoff, dagegen wandelt es den Dahliafarbstoff in Grün um. Es treibt in der Hitze das Ammoniak aus seinen Salzen aus, umgekehrt werden

in der Kälte Anilinsalze durch Ammoniak zersetzt.

Reaktionen. Man erkennt das freie Anilin an seinem eigentumlichen Geruche, am Siedepunkte und specifischen Gewichte, davon abgesehen an folgenden Reaktionen: 1) Giebt man zu Scom Anilin etwa 3g zerriebenes Mercurichlorid und erwärmt die Mischung unter gelegentlichem Umschütteln, so bildet sich ein rothvieletter Farbstoff (Violanilin), der in Weingeist löslich ist. 2) Die wässerige Lösung des Anilius wird durch vorsichtigen Zusatz von Chlorkalklösung violett gefärbt; die Färbung geht in schmutzig roth über. Noch erkennbar in Lösungen 1:250000. 3) Die mit einem Ueberschuss von verdünnter Schwefelsäure bereitete wässerige Lösung giebt auf Zusatz von Kaliumdichromat zuerst einen dunkelgrünen Niederschlag, der auf weiteren Zusatz von Kaliumdichromat schwarz (Anilinschwarz) wird. 4) Die schwefelsaure Lösung fürbt Holzstoff kanariongelb.

Pritfung. Für die Reinheit des Anilins ist besonders der Siedepunkt von Wichtigkeit. Ferner: 1) Es löse sich im 2fachen Volumen Salzsäure zu einer klaren Flüs312 Anilinum.

sigkeit, welche auch nach dem Verdünnen mit dem gleichen Volumen Wasser und nach dem Erkalten nicht getrübt erscheinen darf (Kohlenwasserstoffe, Nitrobenzol würden sich als Tröpfehen abscheiden und könnten der sauren Lösung durch Ausschütteln mit Aether entzogen werden). 2) Eine etwaige Verunreinigung durch Toluidin, welches gegen 200°C. siedet, wird durch fraktionirte Destillation festgestellt.

Aufbewahrung. Vor Licht geschützt, vorsichtig, in möglichst angefüllten, nicht zu grossen Gefässen. Wenn das Anilin durch Lichteinwirkung braun geworden ist, kann man es durch Rektifikation wieder in den farblosen Zustand zurück verwandeln.

Anwendung. Arzneilich findet es nicht Verwendung. Die freie Base (auch als Dampf eingeathmet) wirkt giftig. Leichte (chronische) Vergiftungen charakterisiren sich durch einen der Trunkenheit ühnlichen Zustand, Appetitlosigkeit, Cyanose. Als Gegenmittel werden salinische Abführmittel, z. B. Bittersalz, Karlsbader Salz angewendet, nicht aber Alkohol. Grössere Gaben von 10—20 g, innerlich genommen, führen zur akuten Vergiftung, welche häufig tödtlich verläuft. In erster Linie wird das Athemcentrum beeinflusst. Die Symptome weisen auf ein Nerven- und Blutgift hin. In der Mikroskopie zum Aufhellen der Präparate, als Anilinwasser bei der Färbung von Bakterien benutzt. In der organischen Chemie zur Herstellung zahlreicher Präparate, z. B. des Acetanilids und vieler sog. "Anilinfarben". Die Ausscheidung erfolgt durch den Urin als ein Salz der Para-amidophenylschwefelsäure. Höchstgaben: pro dosi 0,2 g, pro die 0,4 g (Ergünzb.).

Anillnwasser. a) Nach Ehblich. 5 ccm Anilin werden mit 100 ccm Wasser geschüttelt und die Flüssigkeit nach 5 Minuten langem Steben durch ein angefeuchtetes Filter filtrirt. b) Nach Fraenkel. Man löst 3 ccm Anilin in 7 ccm Weingeist und setzt 90 ccm

destillirtes Wasser hinzu. Zur Bakterien-Färbung.

 † Anilinum hydrochloricum. Anilinchlorhydrat. Salzsaures Anilin. C<sub>b</sub>H<sub>b</sub>NH<sub>2</sub>. HCl. Mol. Gew. — 129,5. Schlechthin "Anilinsalz".

Zur Darstellung mischt man 100 Th. frisch destillirtes (farbloses) Anilin mit 160 Th. reiner Salzsäure (von 1,123 spec. Gew. d. i. 25 Proc.). Die Lösung scheidet beim Erkalten Krystalle ab. Man saugt diese ab und gewinnt weitere Mengen durch Eindampfen der Mutterlauge. [Bei Verwendung chlorhaltiger Salzsäure entstehen schwarze Nebenprodukte durch Oxydation des Anilins.]

Farblose oder schwach röthliche Nadeln oder Blättchen, in Wasser und in Alkohol leicht löslich, Schmelzp. 192° C. Aus der wässerigen Lösung wird durch Natronlauge freies Anilin abgeschieden. Ausgangsmaterial für zahlreiche chemische Präparate, z. B. Anilin-

schwarz, Azo-Farbstoffe. Vor Licht geschützt vorsichtig aufzubewahren!

Schwarze Stempelfarbe für Wäsche. Man bereitet zwei Lösungen, welche getrennt in dunklen Gefässen aufbewahrt werden. I. Krystallisirtes Kupferchlorid 8,52, Chlorsaures Natrium (Nn O. Cl.) 10,65, Ammoniumehlorid 5,35, Wasser 60,0. II. Salzsaures Allin 30,0, Wasser 30,0, Gummischleim 20,0, Glycerin 10,0. Man niecht je gleiche Theile von Lösung I. und II. kurz vor dem Gebrauche. Die mit dieser Mischung hergestellten Schriftzeichen sind ursprünglich blassgrün, werden aber beim Liegen an der Luft, rascher beim Dämpfen (Ueberfahren mit einem warmen Bügeleisen) schwarz.

III. † Anilinum nitricum. Anilinnitrat. Salpetersaures Anilin. C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>NH<sub>q</sub>. HNO<sub>3</sub>.
Mol. Gew. = 156.

Man vermischt 93 Th. Anilin mit 252 Th. reiner Salpetersäure von 25 Proc. (spec. Gew. 1,153). Die nach dem Erkalten abgeschiedenen Krystalle werden abgesaugt. Die Mutterlauge liefert durch Eindunsten weitere Krystalle. Farblese oder schwachröthliche, in Wasser lösliche Krystalle. Vor Licht geschützt, vorsichtig aufzubewahren.

IV. † Anilinum sulfuricum (Ergänzb.). Anilinsulfat. Schwefelsaures Anilin. (C<sub>9</sub>H<sub>9</sub>NH<sub>9</sub>)<sub>1</sub>. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. Mol. Gew. = 284.

Darstellung. Eine Lösung von 100 Th. farblosem Anilin in 600 Th. Weingeist versetzt man unter Umrühren mit einem in der Külte frisch bereiteten und völlig erkalteten Gemisch aus 55 Th. reiner konc. Schwefelsäure und 150 Th. Weingeist. Man stellt einige Stunden an einem dunklen Orte zur Seite und rührt zu der erkalteten Flüszigkeit 400 Th. Aether. Den ausgefallenen Krystallbrei sammelt man in einem Trichter,

Anisum. 313

verdrängt die Mutterlange durch Aether und trocknet die Krystalle bei Lufttemperatur an einem dunklen Orte auf pordsen Tellern. Ansheute etwa 140 Th. Man benutze beim Filtriren nur holzstofffreies Filtrirpapier, andernfalls filtrire man durch Asbest oder

Eigenschaften. Farblose, an der Luft röthlich werdende, geruchiese, brennend salzig schmeckende, glänzende Blättehen oder Nadeln, in Wasser und verdünntem Weingeist leicht, weniger in starkem Weingeist löslich, in Aether fast unlöslich,

Die wässerige Lösung wird durch Chlorkalklösung violett, später schmutzigroth gefürbt. Durch Natronlauge wird Anilin in bligen Tröpfehen abgeschieden, durch Baryumnitratlösung entsteht Fällung von Baryumsulfat. Die wässerige Lösung fürbt Holzstoff gelb. Vor Licht geschützt, vorsichtig aufzubewahren.

Anwendung. Früher in Gaben von 0,05-0,12 g zwei- bis dreimal täglich gegen Epilepsie und Chorea empfohlen, aber nicht bewährt. Neuerdings von Far als Krebsmittel ersten Ranges, als Analgeticum, welches Morphin und Opium übertrifft, sowie als Desodorans empfehlen. Man beginnt mit 0,05 g zweimal täglich und steigt auf 0,4 g zweimal täglich. In der Regel färben sich nach 2-3 Stunden Fingernägel und Lippen blau, auch tritt Athemnoth und Schwindel ein. Höchsigaben: pro dosi 0,2 g, pro die 0,4 g (Ergänzb.).

Rp. Anilini sulfurici 2,0, Saccharini 6,2, Spiritus 70,0, Aquae destillatae 30,0. Tag-

lich einen Kaffeelöffel voll; allmählich steigend bis zu 3 Esslöffel. FAY.

† Bromamidum. Bromamid. Bromwasserstoffsaures Tribromanilin C4H4Br4NH4. HBr = 411. Zur Darstellung wird Nitro-Tribrombenzol mit Zinn und Schwefelsaure reducirt, das Reduktionsprodukt durch Schwefelwasserstoff vom Zinn befreit und an Bromwasserstoff gebunden.

Farblose, geruchlose und geschmacklose Nadeln, Schmekzp. 117° C. Unlöslich in Wasser, wenig löslich in kaltem Alkohol. Löslich in 16 Th. siedendem Alkohol, leicht

löslich in Aether und in Chloroform. Vorsichtig aufzubewahren.

Als Antineuralgicum und Analgeticum. Dosis: 0,75-1,00 für Erwachsene, 0,05-0,2 für Kinder.

### Anisum.

I. Fructus Anisi (Germ. Helv. Austr. Brit. U-St.). Semen Anisi. Semen Anisi rulgaris. Semen Absinthii dulcis. Auls. Brotsamen. Gemeiner Anis. Süsser Kümmel. Anis vert (Gall.). Anise fruit.

Beschreibung. Die Spaltfrucht der zu den Umbelliferne - Apieidene - Amminene gehörigen Pimpinella Anisum L., wild nicht mehr nachzuweisen, ursprünglich wahrscheinlich im östlichen Mittelmeergebiet beimisch, reichlich kultivirt,

Die in der Droge fast immer noch zusammenhängenden Theilfrüchtchen sind verkehrt birnförmig, von den Seiten wenig zusammengedrückt, oben mit dem Stempelpolster und

den vertrocknoten Griffeln verschen. Länge 3-6 mm. Deutscher und russischer Anis besteht aus kurzen, dunkelgefärbteren, italienischer aus längeren, schlankeren, helleren Früchten (Fig. 77). Dieke durebschnittlich 2 mm. Aussen mit kurzen, meist nur einzelligen, warzigen, gekrümmten Härchen bedeekt. Rippen wenig hervortretend. Im Querschnitt das Endosperm an der Fugenfläche eingebuchtet. Oelglinge zahlreich, nicht auf die Thälchen und die Fugenfläche beschränkt (Fig. 78). Die grosse Zahl (bis 30) derselben und die Haare (Fig. 79) sind besonders charakteristisch für den Anis. Letztere sind auch im feinen Pulver leicht aufzufinden. In den Aleuronkörnern des Endosperms wie auch sonst bei den Umbelliferen gresse Globoide 2 Deutscheroder and Oxalatdrusen. Geruch und Geschmack angenehm süss-aromatisch.



Bestandthelle. 1,5-6,0 Proc. atherisches Oel (s. unten). (Deutscher 2,4 Proc., russischer 2,4-3,2 Proc., italienischer 2,7-3,5 Proc., syrischer 1,5-6,0 Proc.). Ferner über 9 Proc. Fett, 4,27 Proc. Zucker, 5-6 Proc. Asche.

314 A STREET

Verfülschungen und Verunreinigungen. Der Anis ist meist mit Bruchstücken der Doldenstrahlen verunreinigt. Als Verfülschungen kommen häufig vor bis 80 Proc. thonhaltiger, von Regenwürmern herrührender Erdklümpehen, die man in Mähren zu diesem Zweck gammeln soll. Die Bestimmung des Aschengehaltes giebt darüber Aufschluss. Man kann den Anis auch in Chloroform eintragen, wobei die erdigen Beimengungen zu Boden sinken. Ferner mengt man dem Anis solchen bei, dem das ätherische Oel entzegen, and der daher geschmacklos ist.

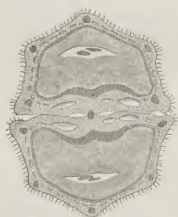


Fig. 78. Querschnitt durch Anis

Häufig sind dem italienischen Anis die giftigen Früchte von Contum maculatum L. baige-mengt (—18 Proc.). Diese sind oval, —3 mm lang (also viel kürzer wie italien. Anis), hoch gewölbt mit stark hervortretenden Rippen. Die Kerbung der Rippon ist in der trockenen Frucht nicht sehr deutlich. Das Endosperm ist tief eingebuchtet, Oclglinge fehlen.

In Schierling enthaltendem Anis findet man immer die leicht kanntlichen Früchte der Borstenhirse (Setaria glauca Beauv.). Sie sind 3 mm lang, 2 nm breit, gelblich bis schwarzbraun, auf einer Seite hoch gewölbt, quergerunzelt. Zum Nachweis dieser gefährlichen Verfälschung ist die Untersuchung einer nicht zu kleinen Probe (7 g), die man am besten dem Boden des Gefässes entnimmt (da die glatten und schweren Conium- und Setariafrüchte allmählich zu Boden sinken) allein sicher. Verdächtige Früchte sind im Querschnitt unter dem Mikroskop zu prüfen.

Zum chemischen Nachweis des Coniins extrahirt man ein Quantum der gepulverten Droge mit Aether, schüttelt diesen Auszug mit saurem Wasser

aus, macht die filtrirte wässerige Lösung alkalisch und schüttelt wieder mit Aether aus. Bei Anwesenheit von Coniin giebt der Verdunstungsrückstand des Aethers den charakteristischen Geruch nach Mause-Urin,

Anwendung. Als Stimulans und Carminativum bei Kolik, Blahungen, als Expektorans, als die Milchsekretion beförderndes Mittel, endlich als Geschmackskorrigens.

Aufbewahrung. Möglichst nicht über 1 Jahr; das feine Pulver (Sieb VI Helvet.) nur in kleinen Mengen.

Oleum Anisi (Germ. Helv. Austr. Brit.') U-St.). Anisöl, Helle d'Anis vert (Gall.). Essence d'Anis. Oll of Anise.

Fig. 79, Haard der Anisfrucht.

Gewinnung. Durch Destillation der zerkleinerten Anisfrlichte werden durchschnittlich 2,5-3 Proc. Anisöl erhalten; kleinere oder grössere Ausbeuten sind selten. Bei der Destillation darf nicht zu stark gekühlt werden, weil das Oel sonst im Kühler erstarrt und diesen verstopft,

Eigenschaften. Anisöl ist bei 20°C. eine farblose oder gelbliche, stark lichtbrechende Flüssigkeit von Anisgeruch und intensiv süssem Geschmack. Das specifische Gewicht des optisch schwach linksdrehenden Oeles liegt zwischen 0,980 und 0,990 bei 15° C. Anisöl löst sich in 11/2-5 Vol. Spiritus. Diese Lösung wird durch Eisenchlorid nicht verändert. (Germ. Austr. Helv. U-St..) Anisöl erstarrt bei niedriger Tempera-

tur - der Beginn des Erstarrens hängt von äusseren Umständen ab - und schmilzt alsdann zwischen 15 und 19°C. Ja anetholreicher das Oel ist, desto höher liegt sein Erstarrungspunkt und desto werthvoller ist es. Geschmolzen lässt es sich bedeutend unter seinen Erstarrungspunkt abkühlen, ohne dass es fest wird. Durch Hinzufügen von etwas krystallisirtem Anethol oder durch Reiben mit einem Glasstabe erstarrt es plötzlich unter Wärmeentwicklung. Der Erstarrungspunkt, d. h. der höchste Punkt, den ein in das krystallisirende Oel

<sup>1)</sup> Brit. lässt neben dem ätherischen Oele von Pimpinella Anisum L, auch noch dasjenigo von Illicium anisatum L. zu und bezeichnet mit Oil of Anise sowohl das gewöhnliche (Pimpinella) Anisöl wie auch Sternanisöl.

Anisum. 315

gestelltes Thermometer erreicht, ist als Werthmesser für die Qualität des Oeles anzusehen.

Beim Verdunsten des Anisöls in einem Schälchen auf dem Wasserbade bleibt ein verhältnissmässig grosser, diekflüssiger, geruchloser, nicht flüchtiger Rückstand (9-10 Proc.!), der vermuthlich aus einer polymeren Modifikation des Austhols besteht, zurück.

Prüfung. Die Bestimmung des Erstarrungspunktes geschieht zweckmüssig in dem von Schimmel & Co. (Bericht Oktober 1898, 49) angegebenen, nebenstchend abgebildeten Apparat.

Das Batterieglas A dient zur Aufnahme der Kühlflüssigkeit oder des Kältegemisches. Das in dem Metalldeckel hängende Glasrohr B bildet einen Luftmantel um das Gefrierrohr C und verhindert das vorzeitige Erstarren des zu prüfenden Oeles. Das Gefrierrohr C ist oben weiter und wird an der Stelle anger, wo es auf dem Raude des Rohres B aufliegt. Zur Fixirung von C sind im Rohre B, ca. 5 cm unter seinem oberen Ende, drei aach innen gerichtete Glaseinstülpungen angebracht. Das in halbe Grade eingetheilte Thermometer wird in einer Metallscheibs durch drei Federn,

in denen es sich leicht verschieben lässt, festgehalten.

Zur Ausführung der Bestimmung füllt man bei Ausund Sternanisal das Batterieglas mit kaltem Wasser und Elsstücken, bei Fenehelol aber mit einer aus Eis und Kochsalzhergestellten Kältemischung. Dann giesst man in das Gefrierrehr soviel von dem zu untersuchenden Oele, dass es etwa
5 cm hoch steht und bringt das Thermometer, das an keiner
Stelle die Wand berühren darf, in die Flüssigkeit. Während
des Abkühlens ist das überkaltete Oel vor Erschütterungen, die
ein vorzeitiges Erstarren hervorbringen würden, zu schützen.
(Ein zu frühes Erstarren findet auch statt, wenn das Oel nicht
ganz klar fütrirt ist.) Ist das Thermometer etwa 10° C. unter
den Erstarrungspunkt, also bei Anis- und Sternanisöl auf 6° C.
bis 8° C., gesunken, so sucht man durch Reiben und Kratzen
mit dem Thermometer an der Gefüsswand die Krystallisation
sinzuleiten. Sollte das auf diese Weise nicht gelingen, so bringt
man ein Kryställehen von erstarrtem Oel oder etwas festes
Anethol in die Flüssigkeit, worauf das Erstarren unter starker Würmeentwicklung vor sich geht. Das Festworden beschleunigt man durch fortwährendes Rähren mit dem Thermometer, dessen Quecksilberfaden sehnell steigt und endlich
ein Maximum erreicht, das man den Erstarrungspunkt des
Oeles noont.

Steht ein derartiger Apparat nicht zur Verfügung, ac kann man auch die Bestimmung unter den angegebenen Vorsichtsmassregeln bei Quantitäten von 100—200 g in einer gewöhnlichen Flasche ausführen. Bei der Probeentnahme ist darauf zu achten, dass die ganze Masse des Oels geschmolzen und gleichnüssig gemischt ist.

Die häufigste Verfälschung geschicht durch Zumischen ron Fenchelstearopten. Hierdurch wird das Anisöl rechtsdrehend,



Fig. 80.

was bei der polarimetrischen Prüfung zu erkennen ist.

Auf Alkohol prüft man in der üblichen Weise, indem man einige Tropfen in Wasser fallen lässt. Eine Trübung würde Alkohol anzeigen, der gleichzeitig durch die Erniedrigung des spec. Gew. des Oels zu erkennen wäre. Von Sternanisol ist Anisol nur durch Geruch und Geschmack zu unterscheiden. Die zu diesem Zwecke vorgeschlagenen Farbreaktionen mit alkoholischer Salzsäure geben unzuverlässige Resultate.

Bestandthelle. Anisol besteht in der Hauptsache aus Anethol, dem wenig von dem isomeren flüssigen Methylchavicol beigemengt ist.

Anethol, der Träger der charakteristischen Eigenschaften des Anisöls, ist der Methyläther des Parapropenylphenols  $C_bH_4-C_bH_b[1]-OCH_a[4]$ . Es erstarrt zu weissen krystallinischen Schuppen oder Blättchen, die bei  $21,5-22^{\circ}$  C. schwelzen. Geschmolzen bildet es eine sehr stark lichtbrechende, intensiv süss schmeckende Flüssigkeit vom spec. Gew. 0.984-0.986 bei  $25^{\circ}$  C. Anethol siedet bei  $233-284^{\circ}$  C. and ist optisch inaktiv.

Methylchavicel ist der Methyläther des Paraallylphenels. Es unterscheidet sich vom Anethol nur durch eine andere Lagerang der Atome in der C<sub>2</sub>H<sub>8</sub>-Gruppe.

Es riecht anisartig, schmeckt jedoch nicht sliss, siedet bei 216-217° C., ist optisch inaktiv und hat das spec. Gew. 0.972 bei 15° C.

Aufbewahrung. Anisöl muss in möglichst gefüllten, kleinen Flaschen an einem kühlen Orte aufbewahrt werden, da es besonders im geschmolzenen Zustande in nur theilweise gefällten Flaschen sich schnell verändert und die Fühigkeit zu erstarren verliert.

Anwendung. Siehe unter Sternanisöl S. 317.

Anls-Aldehyd. (Aubepine.) C. H. (OCH.) COH. Neuordings für Parfümeriezwecke empfohlen, von an blühenden Weissdorn erinnerndem Geruch. Spec. Gew. 1,126. Siedep. 245-246° C. Erstarrt in der Kalte, schmilzt wieder bei -4° C. Krystallisirtes Aubepine, ein weisses Pulver, ist anisaldehydschwefligsaures Natrium und Soda. Liefert auf Wasserzusatz 40 Proc. Anisaldehyd.

Aqua Anisi. Anise-Water. 1) (Brit.) Fruct. Anis. 500,0 g, Aq. 10 Liter, die Hälfte fiberdestilliren. 2) (U-St.) Ol. Anisi 2,0 wird mit Cale, phosph. praecip. 4,0 und mit 1000,0 Aq. abgerieben und filtrirt. 3) (Gall.) Fruct. Anis. 1000,0 g. Mit hinreichen-

dem Wasser 4000,0 destilliren.

Spiritus Anisi, Anisgeist. I) Austr. Zerstossener Anis, 250 g, Weingeist 1000 g, Wasser 1500 g. Nach 12 stündiger Maceration sind absuziehen 1500 g.

2) Brit.; U-St. Anisol 100 ccm, Weingeist 900 ccm.
Siropus Anisi. Anis, zerquetscht 100 Th., mit Weingeist 50 Th. angefeuchtet, lässt man mit Wasser 450 Th. 24 Stunden stehen; in 350 Th. Filtrat löst man unter Aufkochen Zucker 650 Th.

Elacosaccharum Anisi, Oleosaccharetum cum Oleo Anisi. Ol. Anisi 0,1,

Sacchar. 5,00.

Claretum e sex semialbus. Aqua Vitae carminativa. Rosotis s. Clairet des six graines (Vespetro). Anisol 5 Th., Sternanisol, Kümmelöl je 2,5 Th., Fenchelöl 1 Th., Weingeist 1000 Th., Weisser Sirup 2000 Th.

Pulvis carminativus; Windpulver für Erwachsene. Anis, Zucker, aromat. Pulver je 20 Th., Kümmel, Koriander, Fenchel, Natriumbikarbonat je 10 Th.

Species carminativae; Semences carminatives, Blithung treibende Kräuter. Anis, Kümmel, Koriander, Fenchel, Angelikawurzel, gleiche Theile.

Pulvis carminativus infantam; Windpulver für Kinder. Anis 15 Th., Fenchel 10 Th., gebrannte Magnesia 5 Th., Zucker 70 Th.

Tinctura Proprietatis Mynsicht. Spiritus Anisi 50 Th. Elixir Proprietatis Paracelsi 25 Th.

Oleum Anisi sulfuratum, eine durch längeres Erwärmen bereitete Auflösung von Schwefel in Anisöl.

Mannheimer Wasser ist ein Anis-Aquavit mit den flüchtigen Bestandtheilen von Koriander, Nelken, Zimmt.

Dr. Bastlers Choleratropfen, ein Gemisch aus Anis-, Wacholder- und Cajeputol, verd. Schwefolsäure, Aetherweingeist, Zimmtlinktur.

Bernhardiner Alpenkränter-Magenbitter von Bernhard enthält reichlich aro-

matische Pflanzenstoffe, besonders Anis und Fenchel.

Calming-Pastills, Dr. Arry's, bestehen aus Zucker, Anisöl und Lakritz. Manol, Dr. Ringr's, soll ein Succus Anisi ozonisatus sein.

Issurin's Katarrhbrödchen sind Pastillen aus Anisol, Salmiak und Zucker.

II. Fructus Anisi stellati (Ergünzb. Helv. Austr.). Semen Anisi indiel seu sinensis. Semen Badiani. Sternanis. Anis étoilé. Badiane (Gall.). Star-Anise (U-St.).

Der einachsige Fruchtstand des zu den Magneliaceae - Illicieae gehörigen Illicium anisatum L. (Illicium verum Hook. f.). Heimisch im nördlichen Anam und im südlichen China, auf den Philippinen und in Japan kultivirt.

Beschreibung. Um die kurze Blüthenstandaxe befinden sich bis 8 in einen Kreis gestellte, kahnförmige, an der nach oben gekehrten Bauchnaht aufspringende Früchte von dunkelbrauner Farbe, aussen runzelig, mit je einem heller gefärbten, glänzendbraunen Samen.

Bestandtheile. 5 Proc. Aetherisches Oel (auf trockene Früchte bezogen), 2,8 Proc. fettes Oct, 10,7 Proc. rothbraunes Harz, Gerbstoff, Zucker etc.

Verwechslungen. An Stelle des Sternanis oder ihm beigemengt sind die Früchte des giftigen, in Japan heimischen Illielum religiosum Siesold (Shikimfrüchte) nicht selten vorgekommen. Sie enthalten das giftige Glykosid Shikimin, Shikimipikrin, Shikiminsaure (der Chinashure nahestehend), im Oel Engenol, Safrel und ein Terpen (Shikimen).

Anisum. 317

Sie sind im Ganzen kleiner, wie die echten Früchte, die Karpelle klaffen stärker. sind stark und spitz geschnäbelt, riechen scharf aromatisch, jedenfalls nicht nach Anis. Sind sie den echten Früchten beigemengt, so überwiegt der Geruch der letzteren, man muss dann Bruchstücke verdächtiger Früchte kauen. Dazu kommen folgende austomische Unterschiede: die Palissadenzellen in der Fruchtschale der echten Droge sind im Durchschnitt 0,5 mm lang, bei der falschen 0,375 mm, die Aleuronkörner in dem Samen der echten Droge sind bis 22 \( \mu\) gross, sussen rauh, lappig, sie enthalten zuweilen ein grosses Krystalloid und stets zahlreiche Globoide, die der falschen Droge sind bis 15 \( \mu\) gross, oval oder elliptisch, gtatt, sie enthalten 2-3 Krystalloide und an einem Ende wenige Globoide.

Anwendung. Wie beim vorigen.
Anlsette ist ein verdünntes weingeistiges Destillat aus Sternanis, Koriander und
Fenchel oder ein Gemisch von Zuckersirap, Spiritus, Wasser und den ätherischen Oelen

des Sternanis, Koriander und Fenchel.

Oleum Vitae; Balsamum vitae Asiaticum. — Lebensol, weisser Lebensbalsam. Eine Lösung von Sternanisol, Nelkenol, Orangonschalenol je 20 Th., Pfeffermunzol 2 Th. in Weingeist 1000 Th.

Oleum Anisi stellati (Brit. Erganzb.). Sternanisol. Oleum Badiani. Huile volatile de Badiane (Gali.). Oll of star Anise.

Wird ausschlieselich in den stidwestlichen chinesischen Provinzen Kwang-Tung und Kwang-Si, sowie in Tonkin durch Destillation der noch frischen Sternanisfrüchte gewonnen. Ausbeute ungefähr 8 Proc. Das Oel wird in Bleikanistern von 7,5 kg Inhalt, von denen je vier in eine Kiste verpackt werden, versandt.

Eigenschaften. Eine farblose oder gelbliche, stark lichtbrechende Flüssigkeit von anisartigem Geruch und sitssem Geschmack. Optisch schwach linksdrehend, spec. Gew. = 0,98-0,99. Der Erstarrungspunkt liegt zwischen + 14 und + 18° C. Das Oel ist in 8 Theilen Spiritus (90 Proc.) klar löslich.

Prüfung. Die Bestimmung des Erstarrungspunktes geschieht auf die bei Anisöl auf S. 315 beschriebene Weise. Die mehrfach beobachtete Verfälschung mit Petroleum wird an der unvollkommenen Löslichkeit des Oels in 3 Th. Spiritus erkannt. In Bezug auf den Verdampfungsrückstand gilt das bei Oleum Anisi Gesagte. S. S. 315.

Bestandtheile. Wie beim Anisol, so ist auch beim Sternanisol der wichtigsta Bestandtheil das Anethol C,0H,2O. Ob das Oel relativ reich an diesem Körper ist, wird durch die Bestimmung des Erstarrungspunktes erkannt. Von anderen Körpern aind im Sternanisol aufgefunden Rechts-Pinen C. Hr., Links-Phellandren C. His, Methylchavical ConHas O (das isomere Anethal), Hydrochinonathylather CoHa - OH - OCoHa and Safrol CanHaoOq. Dem Safrol wird der vom Anistil abweichende Geschmack des Sternanistils zugeschrieben.

Aufbewahrung. Sternanisöl wird unter den bei Anisöl besprochenen Vorsichtsmassregeln aufbewahrt.

Anwendung. Anisöl und Sternanisöl werden in grossen Quantitäten zur Liqueurfabrikation gebraucht. Arzneilich dienen sie hauptsächlich als Geschmackskorrigens, seltener als Stomachicum oder Carminativum. Man giebt sie zu 2-6 Tropfen (0,1-0,25 g) entweder in Pulvern mit Zucker oder Magnesia verrieben, oder gelöst in Spiritus. Für den Eusserlichen Gebrauch werden sie in fettem Oel gelöst (1:20-50) oder mit Fett(1:10) verrieben (Salbe gegen Filzläuse). Anisöl ist ein Lieblingsgeruch der Tauben.

Species Hackeri (Vorschrift d. Münch Ap. Ver.). Sternanis, Pfofferminze, Krauseminze, entharate Sennesblätter, gleiche Theile.

Hustenmittel des Grafen v. Schlieffen besteht aus Sternanis, Senna, Kandiszucker etc.

Spanischer Thee ist ein dem Brustthee mit Früchten ähnliches Gemisch.

Topique Indien von Colmet D'Ange ist Sternanistinktur, enthält daneben gestossenen

Universal-Lebensöl, Hamburgisches, Balsam. Vitae Hamburgense; ein Gemisch aus Sternanis-, Nelken-, Pomeranzenschalenöl und Weingeist.

Eau dentifrice Mallard ist eine Tinktur aus Sternanis, Guajak, China, Zimmt, Nelken, Benzoë etc.

Eau dentifrice de Plerre ist eine Tinktur aus Sternanis mit Anis- und Pfeffermanzol.

Essentia dentifricia (Nagri). Sternanisol 1,5 Th., Pfeffermunzol 1 Th., China-, aromatische und Myrrhentiuktur je 30 Th., Hoffmann's Lebeusbalsam 20 Th., verd. Weingeist 900 Th., Cochenille 2,5 Th.

#### Anthrarobinum.

Anthrarobinum (Ergänzb.). Dioxyanthranol. Anthrarobina. Desoxy-Alizaria. Leuko-Alizarin.  $C_{14}II_{10}O_{3}$ . Mol. Gew. = 226. Ein Reduktionsprodukt des käuflichen Alizarias.

Darstellung. Man löst käufliches Alizarin (Alizarin-Blaustich) in Ammoniakflüssigkeit, erwärmt die entstandene violette Lösung zum Sieden, trägt allmählich Zinkstaub ein und setzt das Erwärmen so lange fort, bis die violette Färbung in Gelb übergegangen ist. Man filtrirt sogleich in ein Gefäss mit Wasser, welches genügend Salzsäure enthält, um die Reaktion der Flüssigkeit bis zum Ende der Filtration deutlich sauer
zu halten. Der in der sauren Flüssigkeit abgeschiedene Niederschlag wird gesammelt,
gewaschen und zuerst auf porösen Unterlagen, dann bei 100° C. getrocknet.

Eigenschaften. Gelbliches bis hellbräusliches, geruch- und fast geschmackloses

C(OH) OH Wasser löslich, ferner löslich in 10 Th. kaltem oder in 5 Th.

CH OH heissem Alkohol.

(Dioxyanthranol) In der wässerigen Lösung erzeugt Bleiessig einen rothAnthraroble. braunen, Eisenchloridlösung einen braunvioletten Niederschlag.

Die Lösung in Natronlauge ist rothbraun, nimmt aber durch Aufnahme von Sauerstoff aus
der Luft bald violette Färbung an. Da das käufliche Alizarin keine ganz einheitliche
Sabstanz ist, so ist auch das Authrarobin keine ganz einheitliche chemische Verbindung.

Es besteht vorzugsweise aus dem Dioxyanthranol, enthält aber noch andere Reduktionsprodukte des Alizarins ähnlicher Zusammensetzung.

Prüfung. 1) 0,1 g Anthrarobin lösen sich in 1 ccm Natronlauge mit gelber Farbe klar auf, die Färbung gehe durch Einblasen von Luft in Violett über. 2) 1 g Anthrarobin hinterlasse beim Einäschern nicht mehr als 0,01—0,02 g feuerbeständigen Rückstand.

Aufbewahrung. Unter den indifferenten Arzneimitteln; Lichtschutz nicht erforderlich.

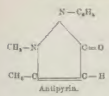
Anwendung. Acusserlich bei Hautkraukheiten (Psoriasis, Herpes tonsuraus, Erythrasma etc.), bei denen gewöhnlich Chrysarobin angewendet wird. Es wirkt zwar etwas schwächer als dieses, reizt dafür aber auch nicht so heftig und kann z. B. im Gesichte und an den Genitalien angewendet werden. Nach Th. Wayl ist es auch bei innerer Anwendung ungiftig. Durch den Urin wird es als Anthrarobin, nicht als Alizarin ausgeschieden.

## Antipyrinum.

l. Antipyrinum (Austr. Germ. Helv.). Analgésine (Gall.). Phenyldimethylpyrazolon. Oxydimethylchinizin. Pyrazolin. (Anodynin. Metozin. Parodyn. Phenazon. Phenylon. Sedatin.)  $C_{11}H_{12}N_2O$ . Mol. Gew. = 188.

Darstellung. Durch Erhitzen von Phenylhydrazin mit Acetessigester entsteht Phenylmethylpyrazolon. Wird dieses in methylalkoholischer Lösung mit Methyljodid behandelt, so wird letzteres addirt und jodwasserstoffsaures Antipyrin gebildet, aus welchem stärkere Basen Antipyrin in Freiheit setzen, welches z. B. durch Ausschütteln mit Aether abgeschieden werden kann.

Eigenschaften. Farbloses neutrales Krystallpulver, von kaum wahrnehmbarem



Geruche und milde bitterem Geschmacke. Schmelzpunkt 113° C. Löslich in 1 Th. Wasser, in 1 Th. Alkohol, in 1 Th. Chloroform. in 50 Th. Aether. Die wässerige Lösung 1 = 100 giebt mit Gerbsaure eine weisse Fallung. Durch salpetrige Saure (Natriumnitrit + Essigshure) entsteht in der verdünnten Lösung Grünfürbung, in der kone. Lösung Abscheidung grüuer Krystalle von Isouitroso-Antipyrin (Reaktionsgrenze 1:10000). Durch Eisenchlorid wird die Lösung des Antipyrins blutroth gefärbt (Reaktionsgrenze 1: 100 000).

Präfung. 1) Das Antipyrin sei ungefärbt und fast geruchles, der Schmelzpunkt liege bei 113° C. 2) Die wässerige Lösung 1 + 1 sei farblos, neutral. (Skuren, Alkalien, würden saure, bez. alkalische Reaktion verursachen, harzige Verunreinigungen würden Trübung veranlassen. 3) 0,5 g Antipyrin hinterlassen beim Verbrennen auf dem Platinbleche keinen feuerbeständigen Rückstand (mineralische Verunreinigungen).

Aufbewahrung. Unter den indifferenten Arzneimitteln, grössere Vorräthe vor Licht geschützt. Helv.: Vorsichtig.

Anwendung. Innerlich setzt Antipyrin die Temperatur des fiebernden Menschen herab, ferner wirkt es antineuralgisch und analgetisch. Man verwendet es daher als Antipyreticum bei verschiedenen fieberhaften Zuständen (Febris recurrens und intermittens), indessen ist es bei Malaria wirkungslos. Dosis täglich mehrmals 1-2 g. Bei Kindera dreimal taglich soviel Decigramm, als das Kind Jahre zählt. Man beachte, dass es nach Antipyringebrauch bisweilen zu ausgedehnten Exanthemen kommt. Die nach Antipyringebrauch auftretenden Schweisse können durch Agaricin unterdrückt werden. Aeusserlich zeigt es füulnisshemmende (antiputride) und blutstillende (hümostatische) Eigenschaften. Subkutan als lokales Anästheticum, auch in Gemeinschaft mit Cocain oder Atropia. Maximal-Dosis nach Helv .: pro dosi 2,0, pro die 6,0.

Dispensation. Für die Verordnung und Dispensation des Antipyrins ist zu beachten, dass Antipyrin mit einer Reihe von vielbenutzten Arzeeimitteln unerwartete Aenderungen eingeht.

1) Antipyrin - salpetrige Säure. Man vermeide, das A. mit Arzneimitteln, welche salpetrige Säure enthalten oder entbinden können (z. B. Amylnitrit, Spiritus Aetheris nitrosi) zusammen zu verordnen. Es kommt zur Bildung von grünem Isonitrosoantipyrin, welches nach Einigen nicht ungiftig ist. Nach Anderen soll nebenbei Blausaure

2) Antipyrin + Mercurochlorid (Calomel). In diesen Mischungen soll sich eine organische, sehr giftige Quecksilberverbindung bilden.

3) Antipyrin + Karbolsäure fällen sich schon in verdünnten wässerigen Lösungen gegenseitig als blige Masse aus.

4) Antipyrin + Natriumsalicylat geben, in Pulverform zusammengerieben, eine schmierige Masse. In Lösung scheinen sich beide nicht zu beeinflussen.
5) Antipyrin + β-Naphthol geben eine feuchte Mischung.
6) Antipyrin + Chloralhydrat geben beim Zusammenreiben ein Oel, welches die Reaktionen der Komponenten nicht mehr zeigt.

7) Gerbsaure fallt das Antipyrin als Tannat (s. oben) aus.

Dagegen erhöht das Antipyrin die Auflöslichkeit des Coffeins und der Chininsalze in Wasser.

Nachweis im Harn. In den Harn geht das Antipyrin als solches über. Zum Nachweise entfärbt man den Harn mit Thierkohle, schüttelt ihn mit Aether aus und prüft den Verdampfungsrückstand der atherischen Lösung mit Eisenehlorid oder salpetriger Share.

Obgleich ein Bedürfniss eigentlich nicht existirt, Salze des Antipyrins anzawenden, so sind doch mehrere derselben praktisch gebraucht worden.

II. Antipyrinum citricum. Wird bisweilen aus Missverständniss verordnet; man gebe Antipyria ab and setze das "citricum" in Klammern.

III. Antipyrinum salicylicum. Antipyrinsalicylat. Salipyrin (Erganzb.). Salleylate d'Analgésine (Gall.). Salazolon. Salipyrazolin. C, H, N, O. C, H, O, Mol. Gew. = 326.

Darstellung. Man erwarmt eine Mischung von 57,7 Th. Antipyrin und 42,8 Th. Salicylsäure auf dem Dampfbade. Sie schmilzt zu einer öligen Flüssigkeit, welche nach dem Erkalten fest wird. Durch Umkrystallisiren aus Alkohol erhält man das Salz in roinem Zustande.

Etgenschaften. Farbloses und geruchloses Krystallpulver von saurer Reaktion und dem herbsüsslichen Geschmack der Salicylsäure. Schmelzp. 92° C. Löslich in 200 Th. kaltem oder 25 Th. siedendem Wasser. Ziemlich leicht löslich in Alkohol und in Aether, leicht löslich in Chloroform', wenig löslich in Schwefelkohlenstoff. Beim Erwärmen mit Schwefelsäure wird die Salicylsäure, beim Erwärmen mit Natronlange das Antipyrin in Freiheit gesetzt. Die wässerige Lösung giebt mit Ferrichlorid die violette Reaktion der Salicylskure.

Pritfung. Eine gewogene Menge Salipyrin (1 g) wird im Scheidetrichter in 40 ccm heissem Wasser gelöst, die Lösung mit einer gemessenen Menge (5 ccm) Doppelt-Normal-Natronlauge im Ueberschuss versetzt und das ausgeschiedene Antipyrin durch dreibis viermaliges Ausschütteln mit je 15 ccm Chloroform entzogen. Man verdunstet die Chloroformauszüge im gewogenen Glasschälchen und bestimmt Gewicht und Schmelzpunkt (113° C.) des hinterbleibenden Antipyrins. - Die im Scheidetrichter zurückgebliebene Natriumsalicylatlösung wird mit Normal-Schwefelsäure (Phenolphthaleïn als Indikator) titrirt, die Salicylsäure mit Aether ausgeschüttelt und der Schmelzpunkt (156° C.) der nach dem Verdunsten des Aetherauszuges hinterbleibenden Salicylsäure bestimmt.

Anwendung. Als Antipyreticum und Antineuralgicum, ferner bei akutem und chronischem Gelenkrheumatismus, Influenza. Die Dosis ist doppelt so gross wie die des Antipyrins. Man giebt Erwachsenen 1-2 g mehrmals täglich.

IV. Antipyrinum amygdalinicum. (Erganzb.) Mandelsaures Antipyrin. Tussol.  $C_{11}H_{12}N_2O$ .  $C_nH_2O_n$ . Mol. Gew. = 340.

Darstellung. Man erhitzt eine Mischung aus 188 Th. Antipyrin mit 152 Th. Mandelsäure im Dampfbade zum Schmelzen, lässt erkalten und krystallisirt aus Alkohol um.

Eigenschaften. Farblose, bitter schmeckende, in Wasser und in Alkohol lösliche Krystalle. Sie schmelzen bei 52-53° C. und zersetzen sich bei höherer Temperatur unter Verbreitung bittermandelölartig riechender Dämpfe. - Die wässerige Lösung (1 = 20) wird durch einige Tropfen rauchender Salpetersäure blassgrün (Isonitroso-Antipyrin), durch einen Tropfen Ferrichlorid blutroth gefürbt. Gerbsäure erzeugt weissen, im Ueberschuss der Gerbsäure löslichen Niederschlag. Mit Milch gemischt, wird das Salz zersetzt.

Prafung. 1) Das Salz sei farblos und schmelze bei 52-53° C. 2) Die wässerige Lösung (1 = 200) werde durch Schwefelwasserstoff nicht verändert (Metalle, z. B. Blei). 3) Löst man 1 g des Salzes in 40 ccm. heissem Wasser, setzt 10 ccm Normalkalilauge zu und schüttelt nach dem Erkalten 3-4mal mit je 15 ccm Chloroform aus, so muss letzteres nach dem Abdunsten mindestens 0,52 g Rückstand hinterlassen, welcher den Schmelzpunkt (118° C.) und die übrigen Eigenschaften des Antipyrins zeigt. 4) 0,5 g sollen beim Erhitzen ohne Rückstand verbrennen.

Anwendung. Es besitzt ausser den antipyretischen auch noch narkotische Eigenschaften. Wird besonders gegen den Symptomen-Komplex bei Kenchhusten empfohlen. Dosis für Kinder bis 1 Jahr = 2 bis Smal 0,05-0,1 g, von 1 Jahr = Smai 0,1 g, von 2 bis 4 Jahren = 3-4mal 0,25-0,4 g, darüber 4mal täglich 0,5 g. Das Mittel soll nicht mit Milch zusammen oder in zeitlicher Nähe von Milchmahlzeiten gegeben werden. S. oben.

Antipyrinum Coffeino - citricum. Migranin. Man mischt 85 Th. Antipyrin mit 9 Th. Coffein und 6 Th. Citronensäure, schmilzt die Mischung im Wasserbade, bricht die erstarrte Masse in Stücke, trocknet und pulvert diese.

Farbloses, hygroskopisches Pulver. Das durch einfaches Mischen der Bestandtheile erhaltene Pulver wird feucht! Als Antineuralgicum bei Migrane in Gaben von 1 g in Oblaten-Polvern.

lodopyrin. Jodantipyrin C, H, JN, O = 314. Durch Einwirkung von Cldorjod auf Antipyria erhalten. Glänzende, farblose, prismatische Nadeln, in kaltem Wasser suhwer, leichter in siedendem Wasser löslich. Schmelap. 1600 C. Soll die kumbinirte Wirkung des Antipyrins und eines Jodides haben. Dosis 0,5-1,5 g.
Anllipyrin. 1) a-Antipyrin. Durch Zusammenschmelzen von 188 Th. Antipyrin

mit 135 Th. Acetanilid. Farbloses, krystallinisches Pulver, Schmelzp. 75° C. 10 g lösen sich bei 15° C. in 4 g Wasser. Beim Eindampfen der Lösung erfolgt Dissociation.

2 β-Anilipyrin. Durch Zusammenschmelzen von 376 Th. Antipyrin mit 135 Th. Acetanilid erhalten. Farbloses Pulver, Schmelzp. 105° C. 10 g lösen sich bei 15° C. in 2,3 g Wasser. Dissociärt weniger leicht als das vorige. Als Antipyretieum und Aualgetieum 2-3 mai täglich 0,5-1,0 g.

V. Chloral-Antipyrin. Es sind drei verschiedene Verbindungen dargestellt worden.

† I. Monochloral-Antipyrin. Hypnal.  $C_{r_1}H_{12}N_2O$ .  $CCl_2$ CH  $(OH)_2$ . Man reibt 185 Th. Antipyrin mit 165,5 Th. Chloralhydrat bis zur Verflüssigung zusammen, löst die ölige Masse in heissem Wasser und überlüsst die Lösung an einem kalten Orte der Krythausser. atallisation. Farblose Oktaëder, in 15 Th. kaltern Wasser löslich, Schmelzp. 67-680 C.

Diese Verbindung ist abzugeben, wenn Hypnal verordnet wird.

Als Hypnoticum an Stelle des Chloralbydrates empfohlen. Hochste Gaben: 3 g

pro dusi, 6 g pro die. † II. Bichloral-Antipyrin. C<sub>17</sub>H<sub>12</sub>N<sub>2</sub>O. 2 [CCl<sub>2</sub>CH(OH)<sub>2</sub>]. Man reibt 94 Th. Antipyrin mit 165,5 Th. Chloralhydrat bis zur Verflüssigung zusammen, verfahrt im übrigen wie sub I. Im Wasser losliche Krystalle, Wirkung etwa wie Hypnal.

† III. Dehydrotrichloraldehydphenyldimethylpyrazoion. C<sub>13</sub>H<sub>18</sub>N<sub>2</sub>O<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>. Man erhitzt ein Gemisch von 188 Th. Antipyrin und 165,5 Th. Chloralhydrat einige Zeit auf 100 bis 110° C. Aus der erkalteten flüssigen Mischung entsteht allmählich (Einsten einiger Krystallet) ein Krystallbrei, der aus Alkohol umkrystallisirt wird. Farblose, bei 186—187°C. schmelzende, geschmacklose Krystalle, in Wasser unlöslich. Wird wegen der Unlöslichkeit schwer resorbirt; wirkt im Falle der Resorption aber hypnotisch.

† Butylchleral - Antipyrin.  $C_{11}H_{12}N_2O$ .  $C_4H_6Cl_6O+H_9O$ . Wird durch Zusammenreiben von 188 Th. Antipyrin mit 193,5 Th. Butylchloralhydrat in gleicher Weise wie das Hypnal, a. vorher sub I, hergestellt. Farblose, bei 70° C. schmelzende Nadeln, in 30 Th. Wasser löslich.

Naphthopyrin,  $C_{11}H_{12}N_sO+C_{10}H_sO$ . Wird durch Zusammenreiben von 188 Th. Antipyrin mit 144 Th.  $\beta$ -Naphthol als zähe Masse erhalten, welche bisweilen krystallinisch

wird. Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol und in Aether.

Resopyria. C<sub>17</sub> H<sub>14</sub> N<sub>2</sub> O. C<sub>6</sub> H<sub>6</sub> O<sub>4</sub> (?) Bildet sich als krystallinischer Niederschlag, wenn kone. Lösungen von 188 Th. Antipyrin und 110 Th. Resorcin gemischt werden.

Farblose, rhombische Krystalle, unlöslich in Wasser, löslich in 5 Th. Alkohol oder 100 Th. Aether

† Phenopyrin. Verbindung von 188 Th. Antipyrin mit 94 Th. reiner Karbolsäure. † Pikropyrin. Verbindung von 188 Th. Antipyrin mit 229 Th. Pikrinsäure. † Pyrogallopyrin. Verbindung von 188 Th. Antipyrin mit 126 Th. Pyrogallol.

Antihemierania oder Antimigrainepulver von Apotheker Demeniske in Maastricht. Coffein 1,6 g, Antipyrin 3,2 g, Zucker 3,2 g. In 8 Pulver zu theilen. Preis 1,25 Gulden hollfindisch.

Bromopyrine, ein gekörntes Brausepulver. I Theeloffel enthält angeblich 0,06 g Coffeenbromhydrat, 0,18 g Antipyrin, 1,0 g Natriumbromid.

Cerebrine. Alkoholische Losung von Antipyrin, Coffein und Cocain. Genaus Vor-schrift unbekannt. Antineumlgicum.

Migraine-Pastillen von Apotheker Senkenberg. Es werden verschiedene Vorschriften angegeben: I) Antipyrin 0,3 g, Antifebrin 0,05 g, Rhabarber 0,05 g, Kalmus 0,02 g, Chinarinde 0,03 g. II) Antipyrin 47,0, Antifebrin 26,0, Alos 5,0, Zucker S g, Starke 12,0 g für 25 Pastillen.

Pelagin, Mittel gegen die Seekrankheit. Ein ätherhaltiger Likor, Antipyrin, Cocam

und Coffen enthaltend.

β-Resalgla. Resorcylsaures Antipyrin.  $(C_{11}H_{12}N_2O)_q$ .  $C_7H_6O_4$ . Scheidet sich als Oel aus beim Mischen kone. Lösungen von 188 Th. Antipyrin und 77 Th. β-Resorcylsaure. Nach dem Erstarren und Umkrystallisiren farblose, sauer reagirende Nudeln, löslich in 150 Th. in 150 Th. kaltem oder 20 Th. siedendem Wasser. Leicht löslich in Alkohol und in Essigather, unlöslich in Acther. Schmelzp. 115° C.

VI. Ferripyrinum. Ferropyrinum. Antipyrinum cum Ferro. (CnH12N2O)4 . Fe<sub>2</sub>Cl<sub>0</sub>. Mol. Gew. = SSB.

Handh. d. pharm. Praris. I,

Darstellung. Man löst 5 Th. krystallisitles Ferrichlorid FeCl, - | 6H,O in 10 Th Alkohel von 96 Proc. und trägt diese Lösung ein in eine Auflösung von 5 Th. Antipyrin in 10 Th. Alkohol and 50 Th. Aether. Der sich ausscheidende orangerothe Niederschlag wird auf dem Filter gesammelt, mit Aether gewaschen, auf porösen Unterlagen abgesaugt

und bei 30-40° C. getrocknot.

Schr feines, orangerothes, luftbeständiges Pulver, welches 64 Proc. Antipyrin, 12 Proc. Eisen und 24 Proc. Chlor enthält. Es löst sich in 5 Th. kaltem, aber erst in 9 Th. siedendem Wasser. Die kaltgesättigte Lösung scheidet beim Erhitzen die Verbindung in rabinrothen Blättehen aus, welche bei 220-225°C, sehmolzen. Die wässerige Lösung ist blutroth gefürbt. Wirft man geringe Mengen des Pulvers in viel Wasser, so tritt - wahrscheinlich infolge Dissociation - fast farblose Lüsung ein. Löslich in Alkohol und Benzol, aus Methylalkohol krystallisirbar, in Aether fast unlöslich. Schwach salzsaure Lösungen sind haltbar; durch Alkalien, selbst schon durch Bikarbonate, wird aus der wässerigen Lösung Eisenhydroxyd gefällt.

Prüfung. 1) Die Läsung von 1 g der Verbindung in 100 cem Wasser muss klar sein (ohne Anwesenheit von ungelöstem Ferrihydroxyd). Auf Zusatz von einigen Kubikcentimetern Ammoniak fällt das Eisen als Hydroxyd aus. 2) Dampft man Filtrat + Waschwasser (sub 1) auf 5 ccm ein, versetzt mit 30 ccm Natronlange von 33 Proc. und extrahirt dreimal warm mit je 10 ccm Benzol, so muss dieses beim Verdunsten mindestens 0,6 g Antipyrin (Schmelzp. 113° C.) hinterlassen. Aufbewahrung. Vor Licht geschützt.

Anwendung. Innerlieb als Eisenpraparat bei chlorotischen und außmischen Zuständen, welche mit Neuralgien etc. einhargehen. Dosis: Drei bis viermal täglich 0,0% bis 0,05 g. Als Adstringens bei Darmkatarrhen und Magenblutungen zu 0,5 g. Aeusserlich. Als (nicht litzendes) Adstringens und blutstillendes Mittel gegen Blutungen aus Kurperhöhlen in 10-20proc. Läsung oder ISproc. Watte und Gaze. Bei Gonorrhöe die 1,0 bis 1,5 proc. Lasung.

Gossypium Ferropyrini bezw. Ferripyrini. Eine 18 Proc. Ferropyrin enthaltende, an

der Luft haltbare Watte, als blut- und schmerzstillender Verbandstoff benutzt.

VII. † Tolypyrinum. Toly-Antipyrin. C,2H, N,0. Mol. Gew. = 202. Das hübere Homologe des Antipyrins. Wird genau wie Antipyrin dargestellt, nur wird zur Kondensation Acetessigester mit p-Tolylhydrazin (an Stelle von Phenylhydrazin) verwendet. Eigenschaften. Farblose, bei 136-137°C. schmelzende Krystalle von sehr bit-

N-CaHa, CHa CO Tolypyrin.

terem Geschmack, löslich in 10 Th. Wasser, leicht löslich in Alkohol, fast unlöslich in Aether. Die wässerige Lösung wird durch Ferrichlorid blotroth, durch salpetrige Saure gran gefärbt. Erhitzt man Tolypyrin mit 25 procentiger Salpetersaure, so farbt sich die Flüssigkeit weinroth, durch Zusatz von Ammoniak geht die Fürbung in hellgell über.

Als Ersatz des Antipyrins und zwar als Antipyreticum und Antineuralgieum mehr-

mals täglich I g. Vorsichtig aufzubewanren.

† Tolypanim. Tolypyrinum salicylicum. Tolypyrinsalicylat. C<sub>12</sub>H<sub>14</sub>N<sub>2</sub>O. † Tolypyrinum salicylicum. Tolypyrinum tol 138 Th. Salicyl-C<sub>2</sub>H<sub>2</sub>O<sub>3</sub> = 340. Man schmilzt ein Gemisch von 202 Th. Tolypyrin und 138 Th. Salicylsaure im Dampfbade, verfährt im übrigen genan wie bei Salipyrin (S. 320) angegeben. Saure im Dampfbade, verfährt im übrigen genan wie bei Salipyrin (S. 320) angegeben. Farblose oder schwach röthliche Krystalle, von herbbitterlichem Geschmack, in Wasser Farblose oder schwach röthliche Krystalle, von herbbitterlichem Geschmack, in Wasser Farblose oder schwach röthliche Krystalle, von herbbitterlichem Geschmack, in Wasser Farblose oder schwach röthliche Krystalle, von herbbitterlichem Geschmack, in Wasser Farblose oder schwach röthliche Krystalle, von herbbitterlichem Geschmack, in Wasser Farblose oder schwach röthliche Krystalle, von herbbitterlichem Geschmack, in Wasser Farblose oder schwach röthliche Krystalle, von herbbitterlichem Geschmack, in Wasser Farblose oder schwach röthliche Krystalle, von herbbitterlichem Geschmack, in Wasser Farblose oder schwach röthliche Krystalle, von herbbitterlichem Geschmack, in Wasser Farblose oder schwach röthliche Krystalle, von herbbitterlichem Geschmack, in Wasser Farblose oder schwach röthliche Krystalle, von herbbitterlichem Geschmack, in Wasser Farblose oder schwach röthliche Krystalle, von herbbitterlichem Geschmack, in Wasser Farblose oder schwach röthliche Krystalle, von herbbitterlichem Geschmack, in Wasser Farblose oder schwach röthliche Krystalle, von herbbitterlichem Geschmack, in Wasser Farblose oder schwach röthliche Krystalle, von herbbitterlichem Geschwach röthliche Krystalle, von herbb

VIII. † Pyramidonum. Pyramidon. Dimethylamidophenyldimethylpyrazolon. Dimethylamidoantipyrin. C, H, N, O. Mol. Gew. = 217.

Darstellung. Man reducirt eine alkoholisch-essigsaure Lüsung von Nitroso-Antipyria zu Amidoantipyrin und führt dieses durch Bebandeln mit Jodmethyl oder Chiermethyl in Pyramiden über. DRP, 71261,

Eigenschaften. Gelblichweisses, krystallinisches, fast geschmackloses Pulver, Schmelzp. 108° C. Löslich in etwa 10 Th. Wasser. Die wässerige Lösung wird durch Ferrichlorid hanviolett und durch

Nationamitrit und verdannte Schwefelsüure auch durch rauch Salpeterslure) ebenso gefärld, shor die Fürbungen verblassen und verschwinden sehr hald. Auf bewahrung: Versichtig-

Als Antipyreticum bes als Nachfolger des Antipyrins. Dosis: Zweimed täglich 0,8 bin 0,5 g. Nach Lerise soll das Pyramidon nicht ganz ungifrig sein.

Zum Nachweis im Harn überschichtet man diesen mit einer auf das 10fache mit Wasser verdünnten alkeholischen 10 proc. Jodlösung. Bei Gegenwart von Pyramiden tritt sin scharfer brauner Ring auf. Johans.

IX. † Formopyrinum. Methylendiantipyrin. Methylenbisantipyrin.  $(C_n H_n N_2 0)_1$ . CH.. Mol. Gew. = 388.

Zur Darstellung erhitzt man 5 Th. Antipyrin mit 4 Th. Formaldehydlösung von 40 Proc. 4-6 Stunden auf 120° C. Nach dem Erkalten erhält man Krystalle, welche mit Wasser gewaschen, getrocknet und aus Benzol umkrystallisirt werden.

Krystallisirt mit 1 Mol. H<sub>2</sub>O und schmilzt alsdann bei 155—156° C., im wasserfreien Zustande bei 176—177° C. Atlasglänzende Blätteben, in kaltom Wasser fast unlöslich, in heissem Wasser schwerlöslich, in Benzol leicht, in Alkohol sehr leicht löslich.

† Salubrolum. Tetrabrommethylendiantipyrin C<sub>33</sub>H<sub>20</sub>Br<sub>4</sub>N<sub>4</sub>O<sub>2</sub>. Wird durch Einwirkung von Brom auf Formopyrin dargestellt. Fast geruchloses, gelbliches Pulver. Anwendung als Antisepticum au Stelle des Jodoforms.

#### Apomorphinum hydrochloricum.

† Apomorphinum hydrochloricum (Austr. Germ. Helv.). Chlorhydrate d'Apomorphine (Gall.) Apomorphinae Hydrochloras (Brit. U-St.). Apomorphinhydrochlorat oder-Chlorhydrat. Salzsaures Apomorphin. C<sub>15</sub>H<sub>17</sub>NO<sub>2</sub>. HCl. Mol. Gew. = 303,5. Apomorphin entsteht aus dem Morphin durch Abspaltung von Wasser.

Darstellung. Man schlieset 1 Th. Morphin mit 20 Th. kone. Salzsäure in ein Glasrohr oder einen Autoclaven ein, so dass die Füllung 4/a des Gefässes einnimmt, und erhitzt wührend 3 Stunden im Gelbude auf 140—150° C. Nach dem Erkalten verdünnt man den Gefässinhalt mit Inftfreiem destillivtem Wasser, übersättigt die Lösung mit Natziumbikarbenat, sondert einen etwa entstehenden Niederschlag ab und extrahirt diesen sowie die Lösung mit Aether oder Chloroform, welche nur das Apomorphin, nicht aber gleichzeitig auwesendes Morphin lösen. — Leitet man in die Aetherlösung des Apomorphins gasförmige Salzsäure, so fällt das salzsaure Apomorphin in Kryställichen aus. Bei der Darstellung ist schnell zu arbeiten, da die freie Apomorphinbase sich an der Luft leicht veründert.

Elgenschaften. Weisse, weissliche oder grauweisse Krystüllehen, löslich in 30 Th. Wasser, 20 Th. Weingeist, unlöslich in Aether, Chloroform, Benzol, fast unlöslich in Amylalkohol. Im trockenen Zustande ziemlich unveränderlich, unterliegt es im feuchten Zustande der Zersetzung unter Annahme grüner Fürbung.

Lösung, der Luft und dem Licht ausgesetzt, Grünfürbung an. Wird dieselbe Menge mit 2 Tropfen Salpetersäure verrührt, so entsteht blutrothe Färbung. — Löst man (0,05 g) Apomorphin in 2,5 ccm Natronlauge auf, so entsteht eine klare Lösung, welche an der Luft purpurlarben, zuletzt schwarz wird. Uebergiesst man 0,05 g mit 3—4 ccm Ammoniak-flüssigkeit, so muss alsbald (namentlich beim Erwärmen sehr rasch) Purpurfärbung auftreten. Tropft man in diese Lösung 2—3 Tropfen Silbernitratlösung, so erfolgt schwarze Ausscheidung von metallischem Silber. — Löst man 0,05 g in 2—3 ccm Wasser, übersättigt mit Natriumbikarbonat und schüttelt mit Luft durch, so erfolgt smaragdgrüne Färbung. — Eisenchloridiösung fürbt die wässerige Lösung amethystblau.

Prüfung. 1) Apomorphinehlerhydrat sei fast farbles, bez. nur grauweiss, nicht stark grün gefärbt, auch nicht feucht. 2) Bei der mikroskopischen Betrachtung (50 bis 100fache Vergrösserung) erweise es sich durchweg aus säulenförmigen Krystallen be-

stehend. Ein im Handel verkommendes amorphes Apomorphinhydrochlorid zeigt unter dem Mikroskope amorphe, gelbfarbiga Massen. Ein solches Praparat darf therapeutisch nicht verwendet werden. 3) Das Salz verkohle beim Erhitzen und verbreune bei Luftzutritt, ohne einen Rückstand zu hinterlassen.

Aufbewahrung. Vor Licht geschützt nach Germ .: Vorsichtig, nach Helv .: Schr vorsichtig. Wichtig ist, dass das Apomorphinchlorhydrat völlig trocken in trockene Gefässe gefüllt wird. Da es in der Regel in 1 g-Gläsern von den Fabriken abgegeben wird, so stellt man diese auf einen Wattebausch, welcher mit etwas Aether befeuchtet ist, in die Standgefässe. Natürlich müssen die 1 g-Gläschen lediglich mit guten Korken, nicht aber mit Paraffin oder Siegallack verschlossen sein. Unter solchen Maassregeln hält

sich das Präparat Jahr und Tag.

Dispensation. Die wilsserige Lösung des Apomorphinhydrates nimmt nach karzer Aufbewahrung grüne Fürbung an, weil die Aufbewahrungsgläser soviel Alkali an die Lösung abgeben, dass etwas freie Apemorphinbase in Freiheit gesetzt wird, welche dann in Berührung mit der Luft zu den grünen Umwandlungsprodukten oxydirt wird. Man kaun diese Färbung vermeiden, wenn man der frisch bereiteten Lösung sogleich eine kleine Menge (1-2 Tropfen) Salzsäure zusetzt, doch ist dieses Verfahren nur für die per os zu gebrauchenden Arzueien, nicht aber für subkutane Injektionen zulässig. Die Abgabe der Läsungen erfolgt in braunen Gläsern.

Anwendung. Apomorphin wirkt nervenerregend, schliesslich lähmend auf das Gebirn und die Medulla oblongata. Die Erregung kann durch geeignete Dosen bis zur sicheren Brechwirkung (auch bei suhkutaner Einführung) gesteigert werden. Man giebt es in Dosen von 0,005-0,1 g drei bis viermal täglich als Expektorans und den Hustenreiz milderndes Mittel. Subkutan bewirkt es in Gaben von 0,005-0,05 g binnen 5-15 Minuten sicher eintretendes Erbrechen. Höch stgaben (Germ. u. Helv.). Innerlich pro dosi 0,02 g,

pro die 0,1 g. Zur Injektion nach Helv. pro dosi 0,005 g, pro die 0,015 g.

Mixtura Apomorphini. (München, Nosokom, Varachr.)

Rp. Apomorphini hydrochlorici Morphial hydrochlorici 65 0,63 Acidi hydrochlorici diluti 1,0 130,0 Aquae destillatae 20,0. Strapt Sacchart

Dotor ad vitrum algrum.

Injectio Apomorphini. Hp. Apomorphini hydrochlorici 0,1 Aquas destillana 10.0. Dosis: 1, -1 Brechmittel für Erwachsene, Spritze

Rp. Apomorphini bydrochlorici 0,02 Aquae destillatae 10,0, Brechmittel für Kinder. Dosia: 1,-1 Spritm.

† Apomorphinum. Apomorphina (Gall.).  $C_{19}H_{17}NO_8=267$ . Die freie Apomorphinasse kann aus den Salzen durch ätzende und kohlensaure Basen, auch sehen durch lösphinbase kann aus den Salzen durch ätzende und kohlensaure Basen, auch sehen durch lösphinbase kann aus den Salzen durch ätzende und kohlensaure Basen, auch sehen durch lösphinbase kann aus den Salzen durch ätzende und kohlensaure Basen, auch sehen durch lösphinbase kann aus den Salzen durch aus den Salzen durch auch sehen durch lösphinbase kann aus den Salzen durch auch sehen durch lösphinbase kann aus den Salzen durch auch sehen durch lösphinbase kann aus den Salzen durch auch sehen durch lösphinbase kann aus den Salzen durch auch sehen durch lösphinbase kann aus den Salzen durch auch sehen durch lösphinbase kann aus den Salzen durch auch lösphinbase kann aus den Salzen durch lösphinbase kann auch sehen durch lösphinbase kann au liche Bikarbonate ausgeschieden werden. Man kann also z. B. die Lösung des Apomorphinchlorhydrats mit Natriumbikarbonat übersättigen, das Apomorphin mit Aether ausschütteln,

Frisch dargestellt eine weissliche, amorphe oder krystallinische Masse, die sich namentlich im feuchten Zustande an der Luft und am Lichte rasch grün fürbt. Sie ist etwas löslich in Wasser, ferner löslich in Weingeist, Aether, Chloroform, Benzol. Die Löteungen des durch Oxydation veränderten Apomorphias in Wasser und Weingeist sind smasungen des durch Oxydation veränderten Apomorphias in Wasser und Weingeist sind smasungen des durch Oxydation veränderten Apomorphias in Wasser und Weingeist sind smasungen des durch Oxydation veränderten Apomorphias in Wasser und Weingeist sind smasungen des durch Oxydation veränderten Apomorphias in Wasser und Weingeist sind smasungen des durch Oxydation veränderten Apomorphias in Wasser und Weingeist sind smasungen des durch Oxydation veränderten Apomorphias in Wasser und Weingeist sind smasungen des durch Oxydation veränderten Apomorphias in Wasser und Weingeist sind smasungen des durch Oxydation veränderten Apomorphias in Wasser und Weingeist sind smasungen des durch Oxydation veränderten Apomorphias in Wasser und Weingeist sind smasungen des durch Oxydation veränderten Apomorphias in Wasser und Weingeist sind smasungen des durch Oxydation veränderten Apomorphias in Wasser und Weingeist sind smasungen des durch Oxydation veränderten Apomorphias in Wasser und Weingeist sind smasungen des durch Oxydation veränderten Apomorphias in Wasser und Weingeist sind smasungen des durch Oxydation veränderten Apomorphias in Wasser und Weingeist sind smasungen des durch Oxydation veränderten Apomorphias in Wasser und Weingeist sind smasungen des durch Oxydation veränderten Apomorphias in Wasser und Weingeist sind smasungen des durch Oxydation veränderten Apomorphias durch Oxydation veränderten Apomorphia durch Oxydation ve raggigrüb, die in Aether und Benzol purpurviolett, die in Chloroform blauviolett gefärbt. Freies Apomorphin muss in Wasser völlig löslich und ohne Rückstand verbrennbar sein.

### Aqua.

Aqua. Wasser. Eau. Water. H2O. Mol. Gew. = 18. Für den pharmaceutischen Bedarf kommen nementlich in Betracht 1) Gemeines Wasser und 2) Destillirtes Wasser.

I. Aqua fontana seu communis. Quellwasser. Brannenwasser. Gemeines Wasser. Eau de fontaines. Fountain-water. Unter diesen Namen versteht man in der Pharmacie zunächst dasjonige Wasser, welches zum Trinkgehrauch für Menschen dient, und zwar macht man die stillschweigende Voraussetzung, dass dieses Wasser möglichst

rein ist und nicht zu groese Mengen gelöster Substanzen enthält. Die Pharmacie stellt in dieser Hinsicht etwa die gleichen Anforderungen wie die Mehrzahl der übrigen Gewerbe. Ist ein solches Wasser nicht zur Hand oder nur schwer zu beschaffen, so kann es durch Flusswasser (Aqua fluviatilis) oder durch Regenwasser (Aqua phwiatilis) ersetzt werden.

Das für den pharmaceutischen Gebrauch verwendete Wasser muss farblos, gänzlich oder fast geschmacklos, völlig klar sein und darf innerhalb 24 Stunden sich nicht merklich trüben oder einen Bodensatz abscheiden. Wenn das Wasser durch suspendirte Stoffe getrübt ist, so muss es filtrirt werden.

Filtration des Wassers. Für Wasser, welches keine riechenden oder schmeckenden Bestandtheile enthält, bei welchem also lediglich eine Abscheidung suspendirter Stoffe erforderlich ist, ge-

nugt eine einfache Filtration durch Filtrirpapier,

Hat man jedoch einen regelmässigen und grösseren Bedarf an solchem Wasser, so kommt diese Art der Filtration zu theuer, und es empfiehlt sich, an einem kühlen Orte einen Filtrir-Apparat dauernd in Thittigkeit zu halten. In den Gewerben benutzt man füt diese und ähnliche Zwecke "Sandfilter", und ein solches wird sich auch der Apotheker zweckmässig herstellen. — Als "Filtrirgefäss" kann man ein konisches oder cylindrisches Gefäss aus Thon (glasirt) benutzen oder auch ein wasserdichtes Holzfass, bei grösserem Bedarf lässt man das Filtergefäss aus Mauerwerk herstellen

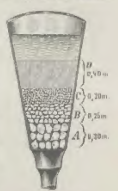


Fig. 81. Eandfilter.

und dies mit Coment wasserdicht abputzen. In Figur 81 ist zur Horstellung eines solchen Sandfilters ein konisches Thougellss gewühlt. Auf den Boden dieses Gefässes bringt man eine etwa 30 cm hohe Schicht gut abgewaschener, ca. faustgrosser Feldsteine oder Granitbruch. Auf diese schüttet man eine etwa 25 cm hohe Schicht von gewaschenen Steinen, die nur etwa ½ so gross sind, dann folgt eine Schicht von etwa 20 cm Hohe von gewaschenem groben klese und hierauf folgt endlich eine Schicht von 40 cm gewaschenem Kiessand. Die unteren Schichten bilden lediglich die Trilger für die auf sie folgenden oberen Schichten. Die eitgentliche Filtrirschicht ist der zu oberst befindliche Kiessand und in diesem bildet wiederum die wirksame Filtrirmembran die oberste Schicht, in welcher die Zwischenfrüume zwischen den einzelnen Sandkörnehen sich mit den abzufiltrirenden schwebenden Verunreinigungen ausgefällt baben. Dater srbeitet ein solches Filter auch dann am besten, wenn es eine gewisse Zeit in Thätigkeit ist. Auf das so vorbereitete Filter wird Wasser aufgefangen, wenn es völlig blank abzulaufen beginnt. Nach längerer oder kürzerer Zeit ist das Filter so weit verschmutzt, dass es einer Reinigung bedarf. Man entfernt dann die oberste Sandschicht, soweit sie verschmutzt ist (5—10 cm) und ersetzt diese Theile durch frisch

(5—10 cm) und ersetzt diese Theile durch frisch gewaschenen Sand. Je öfter diese theilweise Reinigung ausgeführt wird, desto länger kann ein solches Filter benutzt werden, ohne dass es vollstän-

dig erneuert zu werden braucht.

Muss man gleichzeitig aus einem Wasser Riechstoffe oder färhende Substanzen entfernen, so schaltet man in das Filter noch eine Schicht Holz-kohle in bohnengrossen Stücken ein. Und zwar bringt man diese alsdann zweckmässig in der aus grobem Kiese bestehenden Schicht unter. Das Filter hat alsdann folgende Angedaung:

ter hat alsdann folgende Anordnung:

A Steine faustgross 30 cm, B Steine eigross
25 cm, C Kies grob 10 cm, Holzkohle bohnengross
30-30 cm, Kies grob 10 cm, D Kiessand 40 cm.

20—30 cm, Kies grob 10 cm, D Kiessand 40 cm. Ein solches mit Holzkohle beschicktes Filter eignet sich auch vorzüglich, um eisenhaltiges Wasser zu enteinen. s. S. 339.

Filter aus plastischer Kohle. Diese Filter waren eine gewisse Zeit lang recht beliebt.

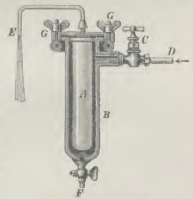


Fig. 82. BERKEFELD-Fifter.

Es ist jedoch nachgewiesen worden, dess ein solches Filter in kurzer Zeit einen Heerd von Bakterienkeimen darstellt, so dass das durch ein solches Filter filtrirte Wasser schliesslich bakterienreicher ist als das nicht filtrirte. Aus diesem Grunde werden sie im allgemeinen in der Gegenwart nicht mehr empfehlen. Die Reinigung solcher Filter orfolgt, indem man sie in stark verdünnte Salzsaure einlegt, alsdann mit Sand vorsichtig abscheuert und auskocht.

Agua. 326

BEREFFELD-Filter. Diese Filter haben sich seit 1893 infolge der Furcht vor der Cholera eingebürgert und werden besonders im Anschluss an eine Wasserleitung mit 2-3 Atmosphären Druck angabracht. In beistehender Figur 82 ist B ein gusseisernes Gehäuse, welches bei D an die Hochdruckleitung angeschlossen und von dieser durch den Hahn



Fig. 83. BERKEFELD-Filter-Hatteria,

C abgesperrt werden kann. A ist ein aus gebrannter Infusorienerde hergestellter hohler Cylinder. Soll das Filter funktioniren, so wird der Hahn F geschlossen, der Hahn C aber geöffnet Das Wasser dringt alsdann in den Zwischenraum zwischen B und A, wird durch den Hohleylinder aus Infusorienerde gepresst und fliesst bei E ab. Ein solches Filter liefert ein recht gut filtrirtes Wasser (die Auzahl der Bakterienkeime wird verringert), aber die Leistungsfähigkeit ist sehr gering. Diese beträgt im Anfange bei einem Druck von 3 Atmosphären otwa 2 Liter pro Minute, sher die Leistungsfähigkeit nimmt sehr rasch bedeutend ab. Dann muss das Filter auseinander genommen und der Filterkörper ausgehocht werden, kurz, auch die Wartung dieser Filter ist eine sehr umständliche.

Bei grösserem Bedarf werden eine ganze Anzahl von Filterkörpern in einem Gehäuse vercinigt, indessen leisten auch diese Systeme bezöglich der Quantität nicht das, was der Besteller vor-her wohl erwartet hatte. Fig. 83. BREYER'S Mikromembran-Filter. Bei

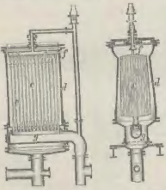
diesem dient Asbest in feinster Vertheilung als

Das Filter besteht aus einem Behälter d, in welchem mit Asbest-Filtrirmaterial Das Filter besteht aus einem Behülter d, in weichem mit kabelt ihr derzogene, flache, poroswandige Hohlkürper e aufrecht stehend und in gewisser Antale überzogene, flache, poroswandige Hohlkürper e aufrecht stehend und in gewisser Antale und derzeitig eingeschlossen sind, dass ihre Oberenden mit einem gemeinschaftlichen Abflassrohr g in Entlaftungsrohre f und ihre Unterenden mit einem gemeinschaftlichen Abflassrohr g in Entlaftung den gewohl mit einer Leitung für die zu filtrirende Enttotungsrohre 7 und fürs Unterenden mit einem gemeinschaftlichen Ablüssrohr gind Verbindung stehen. Der Behälter d kann sowohl mit einer Leitung für die zu filtrieden Flüssigkeit als auch mit einem Schlemmkunal und einem Behälter in Verbindung gesetzt werden, der eine Asbest-Emulsion enthält. Durch geoignete Vorrichtungen wird diese Emulsion auf die Hohlkörper e unter einem Drucke von 1,5 Atmosphären gepresst, sodass Emulsion auf ihnen eine Asbestschicht ablagert. Nachdom die überschüssige Asbest-Emulsion sich auf ihnen eine Asbestschicht ablagert. Nachdom die überschüssige Asbest-Emulsion abgelassen worden ist, wird die abgeseizte Schicht <sup>1/4</sup> Stunde lang durch Luft von 150°C, sterilisirt und ist dann zum Gebrauche fertig. Fig. S4.

dieses Filter gebraucht werden, nennt BREYER "Mikrolithen". Das grösste Filter, welches B. fertigt, ist 2 m loch, 1 m breit und liefert in der Stunde

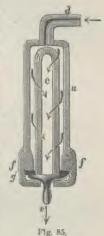
250-500 1 Wasser.

CHAMBERLAND's Filter (System Pasteur) besteht aus einer 20 cm langen, 25 mm im Durchmesser haltenden, einseitig geschlossenen und am anderen Ende verjüngten Röhre aus gebrauntem unglasirten Porcellan von 4-5 mm Wandstärke. Diese sog. "Filterkerzen" werden einzeln oder zu Batterien vereinigt in einem Gehäuse a f untergebracht und bei d an die Wasserleitung angeschlossen. Das zu filtrirende Wasser wird von aussen în des Innere e der Filtrirkerze gedrückt und tritt von da durch e zu Tage. Eine Kerze kann täglich 40-50 l Wasser lie-fera, welches keitafrei ist. Das Reinigen der Filterkerzen geschicht durch Abhürsten der ausseren Flachen Fig. 84. Barven's Mikromembran-Filter und durch Auskochen der ganzen Kerze. — Die quantitative Leistung des Filters ist gering, nach einigen Tagen erfolgt auch Durchwachsen der Bakterien. Fig. 85.



Die oben angeführten Filter nach Berkereld, Busyer und Champealand verfolgen besonders das Ziel, Filtrate zu liefern, welche frei oder doch wenigstens arm an Mikro-Organismen sind. Für die Filtration von Wasser in der Praxis kommen wehl die Filter von Berkepeld und von Breren in Betracht. Das von Grammerland dient vorzugsweise zur Gewinnung steriler Fllissigkeiten bei wissenschaftliehen, bakteriologischen Arbeiten.

Sand-Kohle-Filter. Ein für die meisten Zwecke sehr empfehlenswerther Apparat wird in folgender Abbildung Fig. 86 wiedergegeben:  $^1$  Er besteht aus 3 Topfen (ABC) aus Steingut oder feuerfestem Thon, von welchen der arste A um  $^{1}l_{4}$ — $^{1}l_{2}$  mal grösser ist als die Topfe B und C. Der Topf A hat über seinem Boden einen Tubus Die nach innen gehende Oeffnung des Pubus wird mit einem Bausch Asbest lose bedeckt, darüber eine Schicht reiner gewaschener Granitsteine geschüttet, die Steinschicht dann mit einer Schicht grober Kohlenstücke bedeckt, die bis fast zur Mitte des Topfes reicht. Auf die Kohlenschicht wird ein reines ausgewaschenes leinenes Tuch (oder eine Filzscheibe) gelegt und darüber noch eine 20 cm hohe Schicht Sand gegeben. Mittelst Tubus und eines Glasrohres sicht der Tepl A mit dem Tople B in Kommunikation. Dieser Topf B ist in ganz derselben Art und Weise mit Stein, Kohle und Kies, im ganzen jedoch nur bis zur Hälfte seiner Höhe beschickt und die oberste Sandschicht noch mit einer Schicht Fliesspapier und einer eng anliegenden Fliescheibe bedeckt, welche mit einigen ramen Granitsteinen beschwert ist. Der Topf B kommunicirt mit einem leeren Topfo C, in welchem sieh das filtricte Wasser ansmmelt. Wird der Topf A mit dem zu filtrirenden Wasser ansmmelt. ser gefällt, his das Filtrat in den Topf C niederzurinnen beginnt, so failt sich letzterer allmählich ungestehr zu 1/2-1/2. Um ihn voll zu haben, müsste man also den Topf A noch 1 oder 2 mal nachfüllen, Der Topf C hat über seinem Roden einen zinnernen Hahn zum Abzapfen des filtrirten Wassers. Es kommt nun ganz auf die Beschaffenheit des Wassers au, wie lange ein solcher Apparat bis zu einer neuen Beschickung mit Kohle und Sand branchbar ist. Ein Zeitraum von mehr als 4 Wochen dürfte in der wärmeren Jahres-



CHAMBERLAND-FILET.

Diese olme besondere Unkosten von Jedermann leicht selbst zusammenzustellenden und zu reinigenden Apparate sind in jeder Beziehung zu empfehlen. Wenn irgendwo, so gilt gerade bei der Filtration von Wasser der Grundsatz: Des Einfachste ist das Beste.

II. Aqua destillata. Aqua stillatitia. Destillirtes Wasser. Eau destillée. Destilled water. Ist ein von den gewöhnlichen Verunreinigungen praktisch vollständig befreites Wasser. Es soll frei sein von gelösten festen Substanzen, von Chlor, von Salpetersäure und salpetriger Säure, ausserdem Ammoniak und Kohlensäure nur in Spuren enthalten. - Auch das reinste destillirte Wasser ist nicht etwa lediglich die chemische Verbindung H.O. vielmehr enthält es stets noch kleine Mengen von Verunteinigungen, doch sollen diese auf ein praktisch noch zelässiges Manss reducirt sein.

Für die Darstellung des destillirten Wassers ist zu beachten, dass das als Ausgangsmaterial dienende Brunnenwasser durchweg Magnesiumchlorid enthält. Dieses spaltet in der Siedehitze unter Uebergang in Magnesiumoxychlorid Salzaaure ab, wodurch das Destillat chlorhaltig wird. Jedes Brannenwasser enthält ferner Kohlensäure, welche gleichfalls in das Destillat geht. Diese Verunreinigungen kann man in den meisten Fällen da-

zeit wohl nicht zu überschreiten sein.

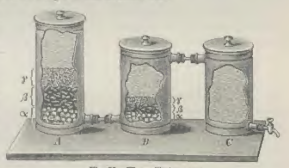


Fig. 85. Wasserflitzirapparat. a Graultbruch. & Grabe Kohlestücke, y Sandachicht, zur Halfte aus proben, aur andern Maifte aus feinem Kles bestehend.

durch beseitigen, dass man die ersten Antheile des Destillates verwirft und das Destillat erst dann und nur so lange sammelt, als es sich als frei von Chlor und Kohlensäure erweist. - Enthält das Brunnenwasser aber - wie dies meist der Fall ist - Ammoniak,

<sup>1</sup> Diesen Filtzirapparat erhält man in der Mancu'schen Thonwarenfabrik zu Charbattenburg, in der Niederlage pharm. Geräthschaften von Warmungen, Queutz & Co. in Berlin etc.

so begleitet dieses fast das gesammte Destillat, wenn es nicht durch geeignete Chemikalien

(Aluminiumsulfat) gebunden wird.

Die relativ kleinen Mengen destillirten Wassers, welche in der Pharmacie verbraucht werden, kann man mit Hilfe des in jedem Apotheken-Laboratorium verhandenen Destillir-Apparates gewinnen. Um ein tadelieses, haltbares Wasser zu erhalten, muss die (kupferne) Destillirblase sauber ausgescheuert werden. Helm und Kühlschlange sollen aus Zinn, bezw. verzinnt sein. Als Auffanggefäss benutzt man eine Flasche, nicht einen Topf oder ähnliche Geflisse mit weiter Oeffnung.

Darstellung. Man füllt die saubere Destillirblase zu \*/, ihres Rauminhaltes mit gemeinem Wasser, fügt (um das Ammoniak zurückzuhalten) pro Liter 0,5—1,0 g kryst. Alaun hinzu und heizt an. Wenn die Dampfentwickelung beginnt, lüsst man den Dampf zunüchst einige (10) Minuten ohne zu kühlen durch die Kühlschlange streichen. Diese wird hierdurch gereinigt, sozusagen sterilisirt. Alsdann lässt man das Kühlwasser zutreten. Man verwirft das jetzt übergehende Destillat so lange, als es noch durch Bleiessig und durch Silbernitrat getrübt wird. Erst wenn beides nicht mehr der Fall ist, sammelt man die

weiteren Theile des Destillates als reines destillirtes Wasser.

Im weiteren Verlaufe der Destillation hat man alsdann nur noch nöthig, von Zeit zu Zeit mit Silbernitrat auf Chlor zu prüfen. Sollte dieses im späteren Verlaufe der Destillation (infolge Einwirkung des Alauns auf das Magnesiumchlorid) im Destillate auftreten, so schättet man durch den Tubus der Blase das halbe Gewicht des verher angewendeten Alauns an krystall. Natriumphosphat hinzu, destillirt weiter und fängt das Destillat wieder auf, sobald es chlorfrei ist, was übrigens bald der Fall sein wird. Die Destillation wird unterbrochen, wenn in der Blase nur noch der fünfte Theil des vorher eingefüllten Wassers vorhanden ist.

Besitzt das erhaltene destillirte Wasser einen Geruch nicht, so kann es ohne weiteres verwendet werden. Im anderen Falle emplichtt es sich, dasselbe noch durch ein mit sehr gut ausgewaschener Holzkohle beschicktes Filter zu filtriren, ein Verfahren, welchem in gut geleiteten Laboratorien grundstitzlich alles destillirte Wasser unterworfen wird.

In Laboratorien, welche dauernd einen Dampfapparat geheizt erhalten, kann man ganz erhebliche Mengen destillirtes Wasser auch lediglich mit diesem allein gewinnen, natürlich ist alsdann die Aufwendung grosser Sorgfalt erforderlich, um eine Verunreinigung des Wassers in dem Dampfkessel und damit auch in den meisten Fällen des destillirten Wassers zu vermeiden.

Eigenschaften. Reines destillirtes Wasser ist eine völlig klare, geruch-, geschmackand farblose, neutrale Flüssigkeit, welche ohne einen Rückstand zu hinterlassen sich verdampfen lässt, und welche frei ist von Chlor, salpetriger Säure, Salpetersäure und von

Kohlensäure. Ammoniak darf es nur in äusserst geringen Spuren enthalten.

Prufung. 1) Man verdampft 1/4 Liter des Wassers in einer blanken Platinschule, in Ermangelung dessen einige Cubikeentimeter in einem blanken Glasschälchen. Es darf alsdann kein wägbarer, bezw. leicht wahrnehmbarer Rückstand hinterbleiben. Einen Anflug eines Rückstands (koncentrische Ringe) wird zwar fast jedes destillirte Wasser zeigen, dieser Rückstand entstammt in den meisten Fällen den Aufbewahrungsgefässen. 2) Versetzt man 50 cem des Wassers mit 1 cem farblosem Næsslæn'schem Reagens, so darf die Flüssigkeit nicht gelb oder röthlich gefürbt erscheinen. Die Beobachtung ist über einer weissen Unterlage vorzunehmen. 3) 20-30 ccm werden mit je 2-3 Tropfen Salpetersäure und Silbernitratlösung versetzt; es darf keine opalisirende Trübung auftreien. 4) 20 ccm des Wassers, mit 40 cem klarem Kalkwasser versetzt, milssen eine klare Mischung geben (Trübung zeigt Kohlensäure an). - 5) 100 ccm des Wassers werden mit 1 ccm verdünnter Schwefelsliure versetzt und zum Sieden erhitzt. Darauf giebt man 0,8 cem Kaliumpermanganatlösung 1:1000 hinzu und hält 3 Minuten lang im Sieden. Die Flüssigkeit muss nach dieser Zeit noch deutlich roth gefärbt sein. Ist sie farblos, so enthält sie organische Stoffe in unzulässiger Menge.

Aufbewahrung. Das destillirte Wasser muss in wohlverschlossenen Flaschen (am besten Glasstöpselflaschen) an einem kühlen Orte, vor direktem Sonnenlichte geschützt,

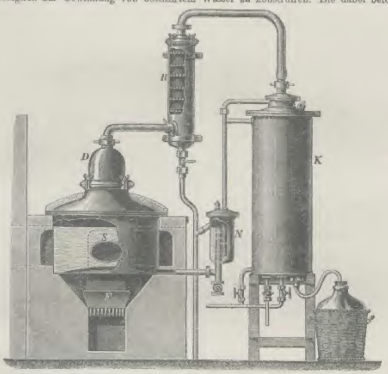
aufbewahrt werden.

Anwendung. Als Auflösungsmittel in der Pharmacie und Chemie vielfach gebraucht. Es ist stets da anzuwenden, wenn das gemeine Wasser vermuthlich Veränderungen mit den Arzueisabstanzen eingeben wird, welche nicht beabsiehtigt worden sein

Agua. 329

können. Der Receptar muss als berechtigt angesehen werden, in solchen Fällen destillirtes Wasser anzuwenden und zu berechnen, selbst wenn der Arzt "gemeines Wasser" verordnet haben sollte.

Herstellung grösserer Mengen von destillirtem Wasser. Die Gewinnung grösserer Mengen von destillirtem Wasser, wie sie etwa für die Mineralwasser-Fabrikation gebraucht werden, würde mittelst der in den Apotheken-Laboratorien vorhandenen Destillir-Apparate auf die Dauer zu kostspielig sein. Diese Apparate sind zwar vorhanden, bedürfen abo keines weiteren Anschaffungskapitals, aber der Verbrauch au Heizmaterial ist im Verhältnis zu dem gelieferten destillirten Wasser ein unverhältnissmässig hoher, nie verbrauchen ferner enorme Mengen Kühlwasser, auch sind diese Apparate im besten Falle immer nur von geringer Leistungsfähigkeit. — Man ist daher dazu übergegangen, Apparate lediglich zur Gewinnung von destillirtem Wasser zu konstruiren. Die dabei befolgten



Plg 87.

Grundsätze sind folgende: Es wird eine möglichst grosse Ausnutzung des Heizunterials angestrebt. Die zur Kondensation des Wassers erforderliche Menge Kühlwasser wird auf das zulässige Minimum beschräukt. Infolgedessen ist ein Theil des Kühlwassers stets kochendheiss und dieses heisse Kühlwasser wird automatisch zum Speisen der Destillirblase vorwendet.

Im Nachstehenden verauschaulichen wir zwei von E. A. Lenzz-Berlin konstruirte Apparate, von denen der eine für freie Feuerung, der andere im Anschluss an eine be-

stehende Dampfanlage hergestellt ist.

Apparat mit selbständiger Heizung. Fig. 37. Die aus Kupfer hergestellte Blase wird durch die Feuerung F geheizt; zur besseren Ausuntzung der Hitze ist die Blase noch mit einem Siederohr S versehen. Die entwickelten Dämpse gehen durch den abnehmbaren Dom D nach dem Kühlcylinder K. Die Konstruktion desselben mehe in folgender Abbildung. N ist das Niveauhaltungsgefäss, welches einerseits das aus dem Kühler kochend heiss absliessende Kühlwasser ausnimmt, undererseits dasselbe der Blase in dem Massac zusührt, dass das Niveau in derselben konstant bleibt. R ist eine Reinigungsbatterie. Dieselbe ist für gewöhnlich nicht erforderlich; sie tritt meist nur dann in Wirkung, wenn Wasser, welches riechende Stoffe enthält (sog. Grachtwasser) destillirt werden soll.

Agna. 530

Apparat mit angeschlossenem Dampikessel. Der in Figur 88 abgebildete Apparat ist raumlich über einem Dampfkessel, z. B. in einer höheren Etage, aufgestellt gedacht. Der Destillirapparat ist doppelt konstruirt, d. h. es sind 2 Blasen und 2 Konden-

satoren vorhanden.

Der Dampf des in einer tieferen Etage aufgestellten Dampfkessels dringt in der Der Dampf des in einer tieferen Etage aufgestellten Dampfkessers dringt in der Richtung der Pfeile in den Heizkörper der Blase, welcher die Gestalt zweier aneinander gelegter Linson hat. Er erwärmt das umgebende Wasser, wird dabei selbst kondensiert, das Kondensstionswasser fliesst durch ein am Boden des Heizkörpers befindliches Rohr wieder in den Dampfkessel zurück. Die in der Blase entwickelten Wasserdämpfe gehen durch das Abzugstohr in den Kondensator, von da als Wasser durch den gemeinschaftlichen Trichter in den Nachkühler. Das im Kühler fast bis zur Siedelnitze erhitzte Wasser läuft nach dem Niveaubaltungsgefüss, welches die Aufgabe hat, das Wasser in der Destillirblasa konstant durch Zufluss von kochendem Wasser auf gleichem Niveau zu halten.

Der Kondensator besteht, wie aus der Zeichnung ersichtlich ist, aus koncentrisch angeordneten Cylindern und einer zwischen beiden liegenden Kählschlange, welche gesonderten Zu- und Abfluss haben. Die Küldschlange füllt den Baum zwischen beiden Cylin-

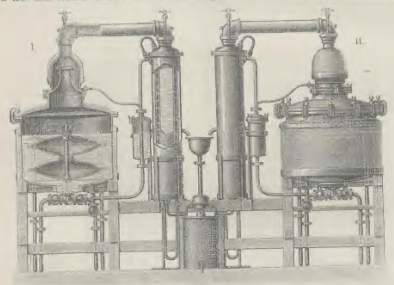


Fig Es

dern fast aus, sodass der Dampf genöthigt ist, so oft um die Wandungen der Kühlschlange herumzulaufen, als die Schlange Windungen hat.

Beide Apparate setzen zwar eine erhebliche Ausgabe für die Auschaffung voraus, aber einmal vorhanden, sind sie ausserordentlich leistungsfähig, ausserdem aber sehr aparsam in Bezug auf die Betriebskosten, d. h. den Verbrauch an Heizmaterial und au-Kahlwasser.

III. Aqua sterilisata. Sterilisirtes Wasser. Ean sterilisée. Sterilised water. Weder das destillirte noch das gemeine Wasser sind für gewöhnlich keimfrei, sie enthalten vielmehr - und namentlich nach längerem Stehen bei Zimmertemperatur - sehr häung ganz kolossale Mengen von Mikro-Organismen. Bisweilen kann der Arzt Werth daranf legen, zu irgend einem Zwecke keimfreies bezw. sterilisirtes Wasser zu verwenden Die einfachste Art der Sterilisation ist, dass man das Wasser während 5 bis 10 Minuten im Sieden erhält. Hierdurch werden mit Sieherheit alle lebenden Mikro-Organismen getödtet. Allerdings wäre es möglich, dass Dauerformen der leizteren, das sind die "Sporen". die Kochhitze überdauera. Will man auch diese mit Sieherheit unschädlich machen, o würde man das Abkochon an drei auf einander folgenden Tagen zu wiederholen haben (diskontinuirliche Sterilisation). Sterilisirt man auter Watte-Varschluss, so bleibt das Wasser steril, solange der Watte-Verschluss nicht entfernt wird.

Es empfiehlt sich, füglich einen Kohen mit Wasser durch Abkochen zu sterilisiren und nach jedesmaligem Gebrauch des Wassers die Sterilisation immer von neuem auszuführen. Dieses sterilisirte (destillirte) Wasser wäre grundsätzlich zu verwenden für subcutane Injektionen und für Augenhoflmittel. Am zweckmässigsten wäre es allerdings, wenn für Receptur-Zwecke überhaupt nur sterilisirtes Wasser verwendet würde.

- IV. Trinkwasser. Es muss zwar zugegeben werden, dass die chemische Analyse allein nicht im Stande ist, in jedem Falle ein abschliessendes Urtheil über ein zu Trinkzwecken bestimmtes Wasser abzugeben, immerhin aber stellt sie doch einen wichtigen Theil der gesammten Wasser-Untersuchung dar. Von den auszuführenden Bestimmungen sind die wichtigsten die folgenden:
- 1) Prüfung durch die Sinne. Jedes zu beurtheilende Wasser ist zunächst auf seine imseren Eigenschaften zu prüfen und zwar, wenn es möglich ist, an Ort und Stelle. Man stellt fest, ob es klar ist, ob es gerachlos und geschmacklos und ob es gefarbt ist. Die letztere Feststellung trifft man so, dass man dawser in eine zu diesem Zwecke ein für alle Male bestimmte weisse Flasche gisset und in grösserer Schicht über einer weissen Unterlage beobachtet. Auf den Geschmack prüft man durch Trinken des Wassers aus einem Trinkglase, auf den Geruch prüft man, nachdem des frisch entnommene (!) Wasser krüftig umgeschüttelt worden ist.

Hierauf sind alsdann sogleich einige qualitative Reaktionen anzustellen. Insbesondere ist sofort auf salpetrige Share und auf Ammonisk zu prüfen, da die erstere häufig sich erst im Verlaufe der Aufbewahrung bildet, das letztere aber bisweilen nach einigen Tagen verschwindet. Ebenso ist die Prüfung auf Salpetersaure bald nach der Einlieferung

nnaustellen.

Eine Probe des Wassers bewahrt man an einem kühlen schattigen Orte unter Watteverschluss auf. Man schättelt gelegentlich um und prüft, ob später etwa ein Geruch wahrzunehmen ist. War das Wasser nach 24 ständigem Stehen klar geblieben, so können die
zu besprechenden Bestimmungen numehr ausgeführt werden. Hatte es sich getrübt, so
lässt man es unter gelegentlichem Umschätteln solunge (2-3 Tage) stehen, bis eine weitere
Trübung nicht erfolgt und Klärung des Wassers eingetreten ist. Alle gemachten Beobachtungen werden notirt.

Man filtrirt bierauf das Wasser, stellt mit dem Mikroskope fest, aus was ein etwa vorbandener Bodensatz besteht und benutzt zu den folgenden Bestimmungen das Fittrat.

- 3) Gesammträckstand. Man verdampft in einer gewogenen Platinschale ¼ his ¼ 1 des Wassers auf dem Wasserbade zur Trockne. Der Abdampf-Rückstand wird alsdam bei einer bestimmten Temporatur bis zum konstanten Gewicht getrocknet, schliesslich gewogen. Als Trocknungstemperatur wurde früher 180° C. gefordert, jetzt nimmt man meist 120° C. an. Jedenfalls ist in dem Bericht anzugeben, bei welcher Temperatur getrocknet wurde. Der Trockenrückstand ist alsdam nuch auf sein Kusseres Aussehen zu prüfen. Körnige Beschaffenheit weist darauf hin, dass er im wesentlichen aus Calciumkarbonat besteht. Ist er faserig, glänzend, so enthält er grössere Mengen von Gips. Auch auf seine Fürbung ist zu achten, da sie von Eisenverbindungen, aber auch von gelösten organischen Substanzen herrühren kann.
- 3) Glübrückstand. Der gewogene Verdampfangsrückstand wird munnehr über kleiner Flamme (Pilzhrenner!) auf sehr dunkte Rothgluth erhitzt. Eine stückere Erhitzung ist zu vermeiden, weil sich sonst Alkalichlorid, insbesondere Kaltiumehlorid, verfüchtigen kann. Man nehtet auf die Veränderungen und Erscheinungen, welche beim Erhitzen auftreten. Der Abdampfrückstand eines guten Trinkwassers fürbt sich beim Erhitzen nur einen kurzen Augenblick ofwas dunkter. Tritt deutlich wahrnehmbare Verkohlung ein, so ist das ein Beweis dafür, dass erheblichere Mengen organischer Substanz verhanden sind. Auch auf den numentlich zu Anfang des Erhitzens auftretenden Geruch ist zu nehten. Urinöser Geruch tritt bei urinkaltigen Wässeren auf; der Geruch nach versengten Federa weist darauf hin, dass noch nicht mineralisiste Eiweissverbindungen zugegen sind. Das Erhitzen wird solange fortgesetzt, bis der Glübrückstand weiss erscheint, bezw. bis alles organische verbrannt ist.

Durch das Glühen werden die Nürate und Nitrite vollständig, die Karbonate zum größten Theile in Oxyde übergeführt. Kouventionell wird der Glührückstand erst dann gewogen, nachdem die Oxyde wiederum in Karbonate übergeführt sind. Zu diesem Zwecke befeuchtet man den erkalteten Glührückstand mit einer Lösung von Ammoniumkurbonat, denstet auf dem Wasserhade zur Trockne, erhitzt alsilann 1/4 - 1/2 Stunde im Lufthade bei der nämlichen Temperatur, bei welcher der Rückstand vorher erhitzt worden war (120 bez. 180° C.) und wägt. Dieses Verfahren ist zo oft zu wiederholen, bis Gewichtskonstanz erreicht ist.

4) Glühverlust. Als solcher wird die Differenz zwischen dem Trockenrückstand sub 2 und dem Glührückstand sub 3 in Rechnung gestellt. Bisweilen wird dieser Werth auch als "organische Substanz" bezeichnet, doch ist dies eigentlich nicht zulässig.

Der gewogene Glährückstand wird zu den folgenden Bestimmungen 5-8 verwendet. 5) Kloselsaure. Man beseuchtet ihn mit Wasser, fügt unter Bedecken mit einem Uhrglase vorsichtig einen Ueberschuss stark verdünnter Salzsaure hinzu, erwärmt auf dem Wasserbade bis zur Auflösung bez. bis zum Auflören der Kohlensäureentwickelung, spritzt das Uhrglas ab und dunstet die Lösung zur Trockne ab. Dann erhitzt man den Rückstand eine Stunde lang auf 150° C., nimmt ihn mit Salzsture auf, fügt Wasser hinzu, erwärmt, fültrirt durch ein aschereies Filter und wäscht dieses zuerst mit warmer verdännter Salzsäure, schliesslich mit beissem Wasser aus. Die auf dem Filter zurückbleibende Kiesel-Salzsaure, sonnession mit neissem wasser aus. Die auf dem Fater Zuteckberschen Reserven saure wird im Platintiegel, zuletzt vor dem Gebläse, gegläht und gewogen. — Bei Wässern, welche viel Gips enthalten, muss man genügende Mengen Salzsaure (!) anwenden und hinreichend lange erwärmen, damit auch alles auser der Kieselsäure in Lösung geht.

6) Eisenoxyd — Aluminiumoxyd. Das salzsaure Filtrat von Nr. 5 wird in einer Schule aus Platin oder Porcellan mit etwas Ammoniumohlorid, sodann mit Ammoniak in genismen Universitätet. Man genülent auf dem Wasserbade salange, bis der

in geringem Ueberschuss versetzt. Man erwärmt auf dem Wasserbade solange, bis der Geruch usch Ammoniak verschwunden ist und die Flüssigkeit neutral ist. Man prüfe unbedingt mit Lackmuspapier. Erhitzt man zu lange, so wird die neutrale Lösung wieder sauer, und Thonerdehydrat geht in beträchtlicher Menge in Lösung. Der Niederschlag wird auf einem Filter gesammelt, mit heissem Wasser gewaschen, getrocknet und nach dem Glüben im Platintiegel gewogen. — In den meisten Fällen setzt man den so erhaltenen Werth als Eisenoxyd + Thonorde in Rechnung und verzichtet auf die Trennung dieser beiden. Wird

dieselbe aber verlangt, so verführt man wie folgt:

Man scheidet nochmals aus einer neuen Menge Wasser die Kieselsäure ab, fallt Eisen und Thonerde mit Ammoniak als Hydroxyde, und wäscht den Niederschlag aus. Nun kann man nach zwei Methoden weiter arbeiten: a) Man lost den noch feuchten Niederschlag in warmer Salzsäure, wäscht das Filter nach und trägt die salzsaure Lösung in eine siedende, von Thonerde und Elsen freie Lösung von Natrouhydrat (e Natrie) ein, welche sich in einer Platinschale befindet. Man filtrirt das Eisenhydroxyd ab, wäscht es einige Male aus, löst es in Salzsaure, fällt mit Ammoniak und wägt als Eisenoxyd. — b) Man löst den noch feuchten Niederschlag in verdännter Schwefelskure, reducirt das Eisenoxydsalz durch Einstellen eines Stäckes eisenfreien Zinks zu Eisenoxydul und titrirt die vom Zink ge-treunte Lösung mit Kaliumpermangaant. Siehe Ferrum.

Keunt man den Werth von Eisenoxyd - Thonarde, andererseits denjenigen des Eisenoxyds, so findet man durch Subtraktion den Werth für die Thonarde und umgekehrt. 7) Calciumoxyd. Das ammoniakalische Filtrat von 6 wird, eventueil nach Zusatz

von etwas Ammoniak, erwärmt, mit einem Ueberschuss von Ammoniumoxalat in der Hitze gefällt und 12 Stunden an einem warmen Orte bei Seite gestellt. Dann filtrirt man ab, wäscht den Niederschlag mit heissem Wasser aus und führt ihn durch Glühen — zuletzt vor dem Gebläss — in Calciumoxyd über. — War das Filtrat von Nr. 6 zu stark verdünnt (zu lang!), so kann es durch Eindampfen vor der Fällung koncentrirt werden, doch macht man es zweckmässig vor dem Eindampfen mit Salzsäure schwach sauer und stellt vor der Fällung die alkalische Reaktion durch Zusatz von Ammoniak wieder her. - Bei ganz genauen Analysen ist das gewogene Calciumoxyd in Salzsäure zu lösen und nach Zusatz von Ammoniumchlorid und Ammoniak noclimals mit Ammoniumoxalat zu fällen und wie vorher zu behandeln. Das zweite Gewicht ist das richtigere, da das Calciumoxalat stets kleine Mengen Magnesiumoxalat mit niederreisst. Das Filtrat von der zweiten Fällung ist als-dann mit dem zuerst erhaltenen Hauptfiltrat natärlich zu vereinigen.

8) Magnesium. Das Filtrat (bezw. die Filtrate) von 7 werden wiederum salzsauer gemacht, auf utwa 100 eem eingeengt, dann mit Ammoniak alkalisch gemacht und durch Zusatz von Dinatriumphosphat die Magnesia unter Umrühren gefällt. Man fährt den

Niederschlag durch Glühen in Magnesiumpyrophosphat über.

9) Ohlor. Wird in Trinkwassern gewöhnlich massanalytisch bestimmt. Man titrirt nuch Monn mit <sup>1</sup>/<sub>20</sub> Silbernitratlösung und Kaliumehromat als Indikator oder nach Volllage in salpetersaurer Lösung. Uebrigens ist zu beschten, dass beide Methoden nur relativ richtige Werthe geben. Die beiden Methoden geben selten untereinander oder mit der Gewichtsanalyse völlig übereinstimmende Resultate.

10) Schwefelsäure. Man säuert 200-500 cem Wasser mit Salzsäure an, erhitzt zum Sieden und fällt mit Baryumchlorid. Vgl. Acidum sulfurioum S. 126. Müssen grössere Mengen Wasser abgedampft werden, so ist zu beachten, dass das Leuchtgas nicht unbeträchtliche Mengen von Schwefel enthält, welche beim Verbrennen Schwefelsäure liefern, die in die abzudampfenden Flüssigkeiten gelangen kann. Man arbeitet aledaan mit Weingeist-Flammen, um diese Fehlerquelle auszuschliessen.

11) Salpetersäure. Qualitativ. 1) Man vermischt 5 cam konc. reine Schwefelsaure mit I com Diphenylamin-Lösung (a. Reagentien) und schichtet auf diese Lösung einige

Kubikoentimeter des Wassers. Bei Gegenwart von Salpetersaure tritt Blacfarbung auf. 2) Man bringt in ein Kölbeheu, welches auf einen Porcellanteller gestellt wird, 20 eem Wasser und giebt 40 eem kone, reine Schwefelsäure hinzu, mischt vorsiehtig und lässt nun tropfenweise Indigolösung (s. weiter unten) unter Umsehwenken einfallen. Ist Salpetersäure zugegen, so verschwindet die Blaufärbung.

Quantitative Bestimmung. Man bedarf folgender Lösungen: a) Kaliumnitrat-Lösung in 1 cem = 0,001 g Salpetersäure N<sub>2</sub>O<sub>5</sub> enthaltend. Man löst 1,871 g reines, scharf getrocknetes Kaliumnitrat in 11 destillirtem Wasser auf.

b) Indigo-Lösung. Man reibt 2,0 g reinen Indigo-Karmin (Indigotin Минок) mit 40,0 g reiner kone. Schwefelsäure im Porcellan-Mörser an, spült die Mischung mit Wasser in eine Porcellan-Schale, füllt die Lösung alsdann in einer Flasche mit destillirtem Wasser auf 1800 ccm auf, lässt sie 1-2 Tage stehen und filtrirt sie sehr sorgfältig. Die Färbung

der Lösung muss so sein, dass sie in einer Solicht von 12—15 mm anfangt durchsiehtig zu werden. Die Titerstellung dieser Lösung geschieht wie folgt:

Titerstellung. Man verdünnt 1 Volum der oben angegebenen Kaliumnitratiosung mit 9 Vol. Wasser, so dass 10 ccm dieser Lösung = 0.001 g NaOa enthalten. — Von dieser Lösung bringt man 10 ccm in ein Erlenmeyer-Kölbehen von 200-200 ccm Fassungsraum, giebt 15 ccm destillirtes Wasser, sowie ein einziges Körnehen Kochsalz, schliesslich s cem Indigolosopg hinzu und mischt durch Schwenken. Zu dieser Flüssigkeit lässt man alsdann am Rande das Kölbehen hinunter, aber auf ein mal, soviel reine kone. Schwefelsbure zusliessen, als das Volumen der Kaliumuitratiösung + destill. Wasser + Indige-Lösung beträgt, also in unserem Beispiel 30 ccm und schättelt tüchtig um. Tritt Ent-färbung ein, so lässt man zu der Reaktionsflüssigkeit Indigolosung bis zur bleibenden Blaufärbung aufliessen. Angenommen, os würder hierzu noch 3 cem verbraucht, so dass also

im ganzen (5 + 3) = 8 cem Indigolösung angewendet worden ware.

Man mischt nun zu einem zweiten Versuche die vorher angegebauen Mengen Kaliumnitratiosung, destill. Wasser und Kochsalz zusammen, setzt aber dieser Lösung gleich 5 com Indigolosung mehr zu, als bei dem ersten Versuche im ganzen verbraucht worden war. In unserem Beispiele also (8 + 5 ccm) = 18 ccm. Nachdem die Flüssigkeit gemischt ist, lässt man am Rande des Kolbens auf einmal ein der Reaktionsflüssigkeit gleiches Volumen (in unserem Beispiel also 38 cem) kone, Schwefelsture zufliessen und mischt durch Umschwenken. Bleibt die Blaufärbung bestehen, so ist Indigo im Überschuss vorhanden. Man sucht nun in neu unzusetzenden Versuchen unter Anwendung geringer Mengen Indigolösung den Punkt zu treffen, bei dem die Reaktionsflüssigkeit nach dem Zumischen der Schwefelsaure meergrüne Fürbung annimmt. In unserem Beispiele setzt man also bei einem dritten Versuche 10 ccm Indigolosung hinzu. Je nachdem dies zu viel oder zu wenig ist, wendet man bei einem vierten Versuche 9 eem oder 11,5 eem

Indigolosung an u. s. w. Die zur Erzielung der meergrünen Fürbung nöthige Menge Indigolosung zeigt 0,001 g Salpetersäure  $N_2O_6$  au. Es ist zweckmissig, wenn die lösung so eingestellt wird, dass 0,001 g  $N_2O_6=6-8-10$  com Indigolosung ent-

sprechen.

Obereinstimmende, genaue Resultate werden nur dann erhalten, wenn die Mischung gerade die zur meergrünen Färbung erforderliche Menge Indigolösung enthält; es ist also uicht statthaft, mit Indigo bis zur meergrünen Fürbung auszutitriren. Ausserdem muss der Reaktionsflüssigkeit stets ein ihr annähernd gleiches Volumen kone. reiner Schwefelsäure zugesetzt werden.

Versuch. Von dem zu prüfenden Wasser bringt man 25 cem in einen Kolben, dazu 10 cem Indigolosung, ein Körnehen Kochsalz, mischt und lässt 35 eem konc. reiner Schwefelsaure zufliessen und stellt durch Zufliessenlassen von Indigolösung oder durch Anwendung geringerer Mengen Wasser fest, wieviel Indigolosung ungefähr zur Hervor-

bringung der meergrünen Farbung erforderlich ist. Hat man in dieser Weise den Salpetersauregehalt des Wassers ungeführ ermittelt, so wendet man zu den entscheidenden Versuchen soviel Wasser an, dass die vorhandene Menge Selpeterskure etwa 0,001 g N<sub>2</sub>O<sub>5</sub> entspricht, und titrirt wie bei der Titerstellung auf meergrüne Färbung. Wurde z. B. durch die Vorversuche ermittelt, dass in 10 ccm Wasser etwa 0,001 g N<sub>2</sub>O<sub>5</sub> entbalten sind, so mischt man 10 ccm Wasser mit 15 ccm destillirtem Wasser, giebt ein Kornechen Kochsalz sowie 10 ccm Indigolösung und 35 com konc. Schweselsäure hinzu und sucht den genauen Werth wie bei der Titerstellung in mehreren Versuchen zu treffen. — Enthält ein Wasser viel Salpetersäure, so ist es mit destillirtem Wasser passend zu verdünnen.

12) Salpetrige Saure. Qualitativ. 1) Man giebt 50-100 ccm des zu untersuchenden Wassers in ein Becherglas, fügt 2 oem Zinkjodid-Stärkelosung sowie 2 cem verdannte Schwefelsture hinzu und rührt um. Entsteht sofort Blaufarbung, so ist dies ein Beweis für die Anwesenheit anscholicher Mengen salpetriger Säure. Tritt Blaufärbung nicht sogleich ein, so stellt man das Glas ins Dunkle und daneben ein Kontrolgias, welches

Aqua, 334

50-100 cem destallistes Wasser mit den pleichen Mongen der Rongontien vermischt ent halt. Man beobachtet, oh innerhalb 15 Minuten eine Farhung des Versuchaglases eintritt, wahrend das Kontrolgias ungafurbt bleibt. Fürbungen, welche erst nach dieser Zeit auftreten, lassen sich zu sicheren Sehlussfalgerungen nicht verwerthen. Der Versuchsraum muss frei sein von Dampfen des Chlor, Brom, der Salpetersaure und der salpetrigen Säure.

2) Nach Ganes. Man sauert 20 ccm Wasser mit verdunnter Schwefelsaure an und fügt schwefelanires Metaphenykendiamin lanzu. Bei Anwosenheit von salpetriger Shura entsteht eine gelbbruume Färbung, welche durch Bildung des Azofarbstoffes Triamidoazu-

benzol, d. i. Bismarckbraun, bedingt wird.

3) Nach Luxuz. Man bedarf bierzu folgender Lösungen; Luxua sehes Reagens. 0.1 g reinweisses a Naphthylamin wird durch 1/1 ständiges Kochen mit 160 cem Wasser aufgelöst. Man setzt zunüchst 5 cem Eisessig und alsdem eine Lösung von 1 g Sulfanitsaure in 100 cem Wasser hinzu. Diese Lösung wird, vor Licht geschützt, in gut verschlossenen Gefässen aufbewahrt. Schwach resuredte Färbung derselben stort nicht, eine stärkere Färbung kann durch Schütteln mit Zinkstaub leicht beseitigt werden.

Man versetzt in einem Colorimeter-Cylinder 40 com des zu untersuchenden Wassers mit I cem von obigem Reagens, fågt sogleich 5 g krystall. Natriumacetat hinzu, schattelt gut dorch und liset 10 Minuten hang stehen. Zeigt sieh nach dieser Zeit eine rosurothe

Farbung, so ist salpetrige Saure zugegen.

Bestimmung. Diese erfolgt colorimetrisch nach der Luxue'sehen Reaktion. Die

Vergleichslösung stellt man wie folgt her:

Nitrillosum. Man löst 0,03632 g reines Natriammitrit (= 20 mg  $N_cO_s$ ) in 100 ccm reinem Wasser. Von dieser Lösung fügt man 10 ccm zu 90 ccm reiner Schwefelsaure. Diese letztere Lösung enthält in 1 ccm = 2/100 mg.  $N_sO_s$  und ist die zum Vergleich

bestimmte Nitritlesung.

Man versetzt also in einem Colorimeter-Cylinder 40 oem des zu untersuchenden Wassers mit I eem Lungu'schem Reagons und rührt gut durch. Zu gleicher Zeit hatte nan Controleylinder beschickt mit je 40 eem destillirtem Wasser, je 1 eem Lungu'schem Reagens und je 5 g Natriumacetat. Diesen Cylindern setzt man je 1—2—3 etc. eem der obigen Nitrit-Schwefelsaure von bekanntem Getalte zu, rührt um und vergleicht nach 10 Minuten die entstehenden rosarothen Farbungen.

Man nimmt au, dass die Lösungen, deren Fürbung nach der gleichen Zeit der Einwirkung die gleiche ist, auch den gleichen Gehalt an salpetriger Saure haben. Die ganze Reaktion beraht auf Bildung eines Azofarbstoffes.

13) Ammoniak. a) Qualitativ. Man versetze 50-150 com Wasser mit 10 Tropfen Natronlauge und 20 Tropfen Sodalbsung (welche beide derch Auskochen von Ammoniak vollständig befreit sein müssen), wartet, his zich der Niederschlag gut krystallimisch abgesetzt hat und giesst die überstebende klare Flüssigkeit ab. Zu einem Theile derselben (50 ccm) fügt man I ccm Nussium'sches Reagens und habbachtet die entstebende Furbung. Gelbe

Färhung weist auf geringen, gelbrothe Enrhung auf hohen Gehalt an Ammoniak hin.
b) Quantitativ. Man bringt 250 ccm Wasser in einen Kolben, fügt 5 ccm ammoniakfreie, gesättigte Sovalösung hinzu und destillirt im Wasserdampfstrome 100 ccm bei

Von dem Destillat giebt man 10 ccm in einen Cylinder, fügt Wasser bis zum Volumen 100 hinzu und versetzt mit 1 ccm Nesslen'schem Reagens. In eine Anzahl anderer Cylinder, welche durch 100 cem Wasser bis zur gleichen Höhe wie der vorige angefüllt werden, giebt man je 100 cem ammoniakfreies destillirtes Wasser, I cem Nesslensstelle Reagens und verschiedene, von 1-10 com ansteigende Mengon einer Salmiaklösung, die in 1 ccm = 0,05 mg NH, enthalt. Man vergleicht nun über einer weissen Unterlage den 1. Cylinder in Bezug auf die Farbe mit den Kontroll-Cylindern.

Angonommen, die Farbe des das Destillat enthaltenden Cylinders entspreche der des Oylinders mit 3,1 com Salmiaklösung, so sind in den 10 com Destillat 3,1  $\times$  0,05 = 0,155 mg NH, enthalten. Das Gesammtdestillat von 100 ccm würde demnach 1,55 mg NH, enthalten. Da diese Menge durch Destillation von 250 ccm Wasser erhalten wurde, so sind im Liter des zu untersuchenden Wassers 4 × 0,00155 d. i. 0,00620 g Ammoniak NH,

enthalten

Ammoniumchlorid-Losung in 1 ccm = 0,05 Milligr. NH, enthaltend. Man lost 0.1573 g scharf getrocknetes Ammoniumchlorid in Wasser zu 1 Liter auf.

14) Verbrauch an Kaliumpermanganat (nach Kunzt-Tiemann). Man bedarf

hierzu folgender Lösungen:

a) Oxalsäure 1/100 normal. 0,63 g reine krystallisirte Oxalsäure werden mit Wasser zu II aufgefüllt. Diese Lösung ist als Urlösung auzuschen. Man hält zweckmässig eine 10 fach stärkere Oxalsäurelösung vorrättig und verdünnt diese bei Bedarf auf das 10 fache Volumen.

B) Kaliumpermanganat-Lösung 1/100 normal. Man löst 0,4 g Kaliumpermanganat (die theoretische Zahl ist 0,316 g) in Wasser zu 1 l auf. Diese Lösung wird nach dem

Aqua 333

Absetzen durch Glaswolle oder Asbest filters. Man stellt diese Lösung so ein, dass 10 eem

derselben genau 10 cem der Oxalsaurelosung ontsprechen.

Zu diesem Zwecke bringt man in einen sauheren Entermerte Kolben von 300 con Fassung raum 100 cen frisch destillirtes Wosser, fügt 10 cen verdündte Schwefelsäure (1-5) hinzu, lässt alsdam trepfenweise Kaliumpermanganat-Lösung hinzuhliessen, bis die Flüssigkeit deutlich gerüthet ist, erhitzt zum Sieden und erhält die Flüssigkeit 10 Minnten lang in gelindem Sieden. Sie muss in diesem Stadium des Versuchs noch deutlich roth sein, sonat ist Kaliumpermanganat zuzugeben. Dann lässt man zu der noch heissen Flüssigkeit soviel Oxalsäurelösung zufliessen, dass die Lösung grade wieder farbios wird. Ein nunmehr zuzegebener Tropfen Kaliumpermanganat muss schwache Rothfarbung der Lösung bervorrufen. Man hat sich jetzt ein von organischen Stoffen freies Wosser bereitet und schreitet nunmehr erst zur eigentlichen Titerstellung: Man lässt nun 10 cen Oxalsäurelösung und hierauf Kaliumpermanganat zu der noch heissen Flüssigkeit tropfenweise solunge zufliessen, bis grade ein eben wahrnelumbarer, schwacher rother Schein der Lösung auftritt. Die Beobachtung ist über einem wiesen Unterlage zu machen. Um jedes Mal den gleichen Farbenton zu treffen, stellt man zich — ebenfalls nuf weisser Unterlage — einem Kolben mit 100 cem Wasser und einen anderen mit 100 cem Wasser, welcher mit einem Tropfen Kaliumpermanganatlösung tingirt int, zur Seite.

Angenommen, man habe nach dem Zusatz der 10 ccm Oxalsüure noch 9,35 ccm Kallumpermanganat-Lösung bis zur Rothung verbraucht, so entsprechen eben diese 9,35 ccm Kallumpermanganat-Lösung = 10 ccm Oxalsüure-Lösung. Es sind also 9,35 ccm der Kallumpermanganat-Lösung mit Wasser auf 10 ccm oder 935 ccm der Lösung auf 1000 ccm

nufzufällen.

Zur Ausführung des Versuches pipettirt man 100 com Wasser in am 300 com-Kolhehen, giebt 10 com verdünnte Schwefelsäure, sowie 10 ccm Kaliumpermanganat-Losmohinze und kocht 10 Minuten. Nach dieser Zeit (die Plüssigkeit muss noch deutlich rothgefärbt sein) lässt man 10 ccm Oxalsäure-Lösung hinzufliessen und setzt nun, ohne zu kochen, zu der noch heisselt, farblos gewordenen Plüssigkeit soviel Kaliumpermanganat-Lösung tropfenweise hinzu, dass eben wahrnehmbare Rothfärbung eintritt. Die Differenz zwischen den im ganzen zugesetzten Kubikcentimetern Kaliumpermanganat minus der Kubikcantimeter Oxalsüure ist der Verbrauch zu Kaliumpermanganat.

Beispiel: Angewendet 100 och Wasser. Zugesetzt 10 cem Kaliumpermanganat-Lösung, dam 10 com Oxalsaure-Lösung. Saldiesslich 5,I cem Kaliumpermanganat-Lösung

zum Zurücktitriren verbraucht. Mithin wurden verbraucht

15,1 cem Kaliumpermanganat-Lösung minus 10 cem Oxalsäure-Lösung, d. h. also 5,1 cem Kaliumpermanganat-Lösung für 100 cem Wasser.

Da I cem der Kaliumpermanganat-Lösung = 0,000316 g KMnO<sub>4</sub> enthält, so werden im vorstehenden Versuche  $5.1 \times 0.000316$  g = 0.0016116 g Kaliumpermanganat (KMnO<sub>4</sub>) verbraucht. Wir empfehlen, das Ergebniss dieser Bestimmung in der Weise anzugeben, dass gesagt wird, wieviel Gramm Kaliumpermanganat die in 1 l Wasser gelöste organische Substam zur Oxydation verbraucht.

Einige Analytiker dracken das Ergebniss des Versuches als "organische Substanz" aus, und zwar nehmen sie als organische Substanz die fünffache Menge des verbrauchten

Kaliumpermangunates an.

Noch andere geben an, wieviel Sauerstoff zur Oxydation verbraucht worden ist. Da die oben augegebene Reaktion nach der Gleichung

$$2 \text{ KMnO}_4 + 3 \text{ H}_2 \text{ SO}_4 = \text{K}_2 \text{ SO}_4 + 2 \text{ Mn SO}_4 + 3 \text{ H}_2 \text{ O} + 5 \text{ O}$$

verläuft, so ergiebt sich, dass I eem der ohigen Kaliumpermanganat-Lösung = 0,00008 g

Sauerstoff entspricht.

Bei der oben beschriebenen Bestimmung dürfen Eisenoxydulverbindungen im Wasser nicht gelöst sein, diese müssen vorher durch Läften und Filtration abgeschieden werden. Auch größere Mengen salpetrige Säure würden zur Folge haben, dass der Verbrauch an Kaliumparmanganat zu boch gefunden wird. In diesem letzteren Falle kann man den Felder der Hauptsache nach dadurch corrigiren, dass man das mit Schwefelsäure abgeäuerte Wasser zunächst in der Kälte mit Kaliumpermanganat auf sehwachroth titrirt und dann erst die eigentliche Bestimmung in der Hitze ausführt.

15) Bestimmung der Harte. Die Harte des Wassers wird bedingt durch die in dem Wasser gelösten Erdalkalien (Kalk, Magnesia). Man bestimmt deren Menge maassanalytisch durch eine Seifenlösung und stellt fest, wieviel Seifenlösung das Wasser verbraucht, bevor Bildung von Schaum eintritt. Unter Gesammtharte versteht man die durch alle verhandenen Salze der Erdalkalien hervorgebrachte, unter bleibender Harte diejenige, welche bestehen hleibt, nachdem die Karbonate der Erdalkalien durch Kochen abgesekieden worden sind. Die Differenz zwischen Gesammtharte und bleibender Harte wird temporare oder vorübergehende Harte genannt. Man unterscheidet deutsche und französische Hartegrabe.

Ein deutscher Härtegrad ist gleich 1 Th. Calciumoxyd in 100000 Th. Wasser (bezw. die dieser Menge Calciumoxyd aquivalente Menge Magnesiumoxyd).

Ein französischer Härtegrad ist gleich 1 Th. Calciumkarbonat in 100000 Th. Wasser gelöst (bezw. die dieser Menge Calciumoxyd aquivalente Menge Magnesiumoxyd). Die frunzösischen Härtegrade lassen sich demnach durch Multiplikation mit 0,56 in doutsche amrechnen.

Man bedarf für die Ausführung dieser Bestimmung folgender Lösungen:

a) Seifenlösung. Man bereitet sich die für diese nötlige Seife, indem man 150 Th. Bleipflaster auf dem Wasserbade schmilzt und hiernach mit 40 Th. reinem Kalium-Man bereitet sich die für diese nötlige Seife, indem man karbonat zu einer gleichmässigen Masse verreibt. Diese wird mit 96 proc. Alkohol ausgezogen und die Lösung klar ültrirt. Aus dem Filtrat entfeent man den Alkohol durch Destillation oder Abdampfen und trocknet die hinterbleibende Seife im Wasserbade aus. Zur Bereitung der Seifenlösung löst man 20 Th. dieser Seife in 1000 Th. Alkohol

von 56 Vol. Proc. auf. Diese Seifenlösung wird nun so eingestellt, dass 45 Th. derselben 12 mg Calciumoxyd zu binden vermögen. Diese Einstellung erfolgt mittelst einer Baryum-

chloridlösung. S. weiter unten.

b) Baryumchloridlösung 0,523 g lufttrocknes reines (unverwittertes) Baryumchlorid BaCl<sub>4</sub> + 2 H<sub>2</sub>O werden in destillirtem Wasser zu I 1 gelöst. 100 ccm dieser Lösung enthalten die 12 mg Calciumoxyd entsprechende Menge Baryumchlorid und entsprechen einer Lösung von 12 Härtegraden.

Titerstellung der Seifenlösung. Man giebt in ein Stöpselglas von 200 ecm Fassungsraum 100 ccm der vorstehenden Baryumchloridlösung und illest aus einer Bürette zunüchst eine grössere Menge, später immer nur 0,5 ccm, zuletzt Tropfen der oben augegebenen Seifenlösung zu, schüttelt nach jedem Zusatz kräftig um und beobachtet, ob ein feinblauger Schaum entsteht, welcher 5 Minuten laug bestehen bleibt. Dieser Punkt bedeutet die Endreaktion.

Ist diese Endreaktion z. B. schon bei einem Verbrauch von 22 cem Seifenlösung eingetreten, so anthalten schon 22 ccm der Lösung soviel Seife, als eigentlich 45 ccm enthallen sollen. Man füllt also 220 ccm der Seifenlösung mit 56 volumenprocentigen Alkohol

auf 450 ccm auf.

Ausführung der Bestimmung. In ein Stopsolglas von 200 cem bringt man 100 cem des zu untersuchenden Wassers. Den Stand des Wasserspiegels bezeichnet man mit einer Marke. Hierauf wird Seifenlösung com für com unter jedesmaligem Umschütteln, zuletzt tropfenweise, zusliessen gelassen. Im Uebrigen verfährt man wie bei der Titer-

wasser, deren Hürte grösser als 12 dentsche Grade ist, konnen so nicht geprüft werden, sie müssen vielmehr vorher passend verdünnt werden. Man bringt also in das Stopselglas 10 oder 20 oder 30 ccm des zu präfenden Wassers, füllt mit destillirtem Wasser bis zur Marke auf und führt die Bestimmung wie vorher angegeben weiter. Bei der Berechnung der Hartegrade ist die vorgenommene Verdünnung natürlich zu berücksichtigen.

Bei Anwendung von 100 ccm Wasser kann man aus nachstehender Tabelle die den verbrauchten Kubikeentimetern Seifenlösung entsprechenden deutschen Härtegrade direkt

entnehmen.

#### Tabelle von Faist und Knauss.

Es ensaprechen com		Es entaprechen com		
verbrauchter Seifenlünung	Doutsche Härtegrade	rerbracebur Belfenlösung	Deutsche Härtegrade	
3,4	0,5	26,2	D,D	
5,4	1,0	28,0	7,0	
7,4	3,5	29,8	7,5	
9,4	\$,D	91,6	8,0	
Die Differenz von 1 cem Se		Die Differenz von I cem	Bollenibaung = 0,377	
grad.		Hartegrad,		
11,3	2,6	33,3	8,5	
18,9	3,0	85,0	9,0	
15,1	B <sub>c</sub> ft	\$6,7	9,5	
17,0	4,0	38,4	10,0	
18,9	4,5	40,1	10,5	
80.8	6.0	41,8	11,0	
Die Differenz von 1 ccm Seifenlösung = 0,26 Harto- grad		Die Differenz von 1 ccm	Edifentiaring = 0,294	
		Hirtegrad.		
22.0	6,6	43,4	11,5	
84,4	6.0	45,0	12,0.	

Bleibende Härte. Man erhält ein gemessenes Volumen Wasser (300-500 ccm mindestens 1/a Stunde lang im Sieden unter gelegentlichem Ersatz des verdampften Wassers durch destillirtes, füllt nach dem Erkalten mit destillirtem Wasser bis zum ursprünglichen Volumen auf, filtrirt von etwa vorhandenen Ausscheidungen ab und filhrt mit 100 ccm des Filtrates die Härtebestimmung genau wie vorher angegeben aus. Wasser von einer

grösseren permanenten Harte als 12 deutschen Graden muss gleichfalls passend verdannt werden Noch zweckmässiger ist es, eine grössere Menge Wasser am Rückflusskühler

1/4 Stunde lang zu kochen und nach völligem Erkalten zu filtriren.

Berochnung der Härte aus den gewichtsanalytischen Daten. Sind die in dem Wasser gelösten Mengen Calciumoxyd und Magnesiumoxyd bekannt, so kann die Härte auch durch Rechnung gefunden werden. Je 1 Th. Calciumoxyd in 100000 Th. Wasser entspricht. — 1 deutschen Härtegrade. Für das vorhandene Magnesiumoxyd muss die diesem aquivalente Menge Calciumoxyd durch Rechnung gesucht und dem ersten Werthe zugezählt werden.

Beispiel. Ein Wasser enthält in 100000 Th. = 6,52 Th. CaO u. 1,56 Th. MgO.

Die Harte berechnet sich wie folgt:

 $\frac{\text{MgO}: \text{CaO}}{40} = 1,56: x \text{ x} = 2,18 \text{ berocinet sich, dass } 1,56 \text{ Th.}$ Nach dem Ansatz Magnesiumoxyd = 2,18 Th. Calciumoxyd aquivalent sind.

6,25 Th. Calciumoxyd in 100000 Th. Wasser sind = 6,52 Hartegraden deutsch

Die durch Rechnung gefundene Härte beträgt also 8,706 deutsch. Die durch Seifenlösung und die durch Rechnung gefundenen Härtezahlen stimmen häufig, aber nicht immer genügend überein.

Bestimmung der gesammten, halbgebundenen und freien Kohlensäure nach Tenlich. Die Methode beruht darauf, dass man die freie und halbgebundene Kohlensiture durch einen Ueberschuss titrirter Barytlösung füllt und den alsdann noch vorhaudenen Ueberschuss von Baryomhydroxyd in der nach dem Absetzen geklarten Flüssigkeit durch Salzsäure von bekanntem Gehalte bestimmt. Bei Anwesenheit von Alkalikarbonaten oder anderen Salzen der Alkalien, welche schwer lözliche Baryumverbindungen geben, ist der Zusatz einer Lözung von neutralem Baryumchlorid (1 Th. BaCl<sub>2</sub> + 2 H<sub>2</sub>O + 10 Th. Wasser) erforderlich. Ausserdem muss der Gehalt des Wassers an Magnesiumoxyd bekannt sein oder bestimmt werden, weil die vorhandenen Magnesiumsalze als Magnesiumhydroxyd ausgefällt werden, wodurch eine rechnungsmissige Menge Baryumhydroxyd beausprucht und demnach eine entsprechande Menge Kohlensäure vorgetäuscht wird. Nach der Formel MgO (40): CO2 (44) entsprechen 40 Th. Magnesiumoxyd = 44 Th. Kohlensäure. Für je I mg vorhandenes Magnesiumoxyd ist daher stets 1,1 mg Kohlensäure abzuziehen. - Man

bedarf für die Bestimmung folgender Lösungen:

a) Sulzsäure, im Liter 1,659 g HCl enthaltend. 1 ccm dieser Salzsäure entspricht = 0,661 g Kohlensäure CO<sub>2</sub>. Man stellt diese Säure dar durch Auffüllen von 45,47 ccm

Normal-Salzsäure zu 1 l.
b) Barytlösung. Man löst 7 g Baryumhydroxyd (Ba[OH]<sub>2</sub> + 8 H<sub>8</sub>O) in Wasser,

setat 0,2 g kryst. Baryumchlorid hinzu und füllt zu 11 auf. Kurz vor Anstellung des Versuches stellt man die Barytlosung auf die Salzsaure unter Benutzung von Phenolphthalem einerseits und Cochenille andererseits als Indi-

Zur Aussührung der Bestimmung bringt man in ein 150 ccm-Kölbehen von dem zu untersuchenden Wasser 100 ccm, fügt 5 ccm neutrale Baryumchloriditsung I:10 (8. o.) sowie 45 ccm obiger Barytlösung hinzu, verschliesst deu Kolben luftdicht, mischt gut durch and lässt 12 Stunden (1) in der Kälte stehen. Während dieser Zeit setzt sich der Niederschlag (das Calciumkarbonat wird krystallinisch) gut ab, und die überstehende Flüssigkeit wird klar. Man hebt nun mit einer Pipette von der klaren Flüssigkeit, ohne den Niederschlag aufzurütteln, zweimal je 50 ccm ab, bringt diese in ein Erlesnerrer-Kölbehen, setzt 2-3 Tropfen Phenolphthalem-Lösung hinzu und türirt nun mit der obigen Salzsaure bis zur eben eintretenden Parblosigkeit.

Man findet den Gehalt an freier + halbgebundener Kohlensaure nach folgender

Rechnung.

Enthalten 100 ccm Wasser = m mg Magnesia (MgO) und sind 45 ccm Barytlbsnng = a com Salzsaure und brauchen 50 com der geklärten Flüssigkeit b com Salzsaure zur Neutralisation, so enthält 1 1 Wasser

 $a - [3 \times b] - [1,1 \times m] \times 10$  mg freie und halbgebundene Kohlenslure.

Beispiel: Das untersuchte Wasser enthielt im Liter 4 mg Magnosia. 45 ccm Barytlösung entsprachen = 39 ccm Salzsäure. 50 ccm der geklärten Flüssigkeit verbrauchten 9,75 ccm Salzsäure zur Neutralisation. Hieraus berechnet sich der Gehalt an freier 4 halbgebundener Kohlensaure für 11 zu 53,5 mg.

Zur gleichzeitigen Bestimmung der Gesammt-Kohlensäure versetzt man die in dem Absetz-Kölbeben zurückgebliebenen 50 ccm Flüssigkeit plus dem Niederschlage mit einigen Tropfen Cochenilletinktur und titrirt mit der oben erwähnten Salzeaure bis zur Neutralität. Braucht man hierzu d cem Salzsaure, so enthält 11 Wasser

 $[d-b-(1,1\times m)]\times 10$  mg Gesammt-Kehlensäure.

Beispiel: Bei der Titrirung des Restes im Absetz-Kölbehen wurden 20,65 ccm Salzsaure verbraucht. Bei der vorigen Bestimmung verbrauchten 50 ecm der klaren Lösung noch 9,75 ecm Salzsaure. Der Gehalt an Magnesia betrug 4 mg in 100 cem. Hieraus berechnet sich der Gehalt an Gesammt-Kohlensäure zu 65 mg im Liter.

Völlig gebundene Kohlensäure. Zieht man von der gesammten Kohlensiure

die freie + halbgebundene Kohlensäure ab, so erhält man die Zahl für die an Basan völlig

gebundene Kohlensture, in unserem Beispiele 11,5 mg per Liter.

Freie Kohlenshure. Zieht man von der freien + halbgebundenen Kohlensaure die vollig gebundene ab, so erhalt man die Zahl für die im freien Zustande vorhandene Kohlensaure, in unserem Beispiele 42,0 mg pro Liter.

Beurtheitung. Die chemische Analyse allein ist nicht immer im Stande, ein zu-treffendes Urtheil über die Zulässigkeit eines Wassers als Trinkwasser zu geben. Immerhin liefert sie Anhaltspunkte für die Beurtheilung. Ein gutes Trinkwasser zeigt etwa folgenden chemischen Befund. Zu 1 Liter:

Trocken Rückstand 0,2-0,6 g 0,002-0,01 g Glühverlust 0,01-0,02 ... Ammoniak 0 bis Spur

Salpetersaura 0-0,01 Salpetrige Saure 0 Verbranch an Kaliummanganat 0,01-0,015.

Reichhaltige Mengen Chlor können von menschlichen und thierischen Abfallstoffen herrühren, da das in den thierischen Organismus eingeführte Chlor zum grössten Theil durch den Urin ausgeschieden wird. Salpetrige Säure, Salpetersäure und Ammoniak machen das Wasser verdächtig, faulende Substanzen zu enthalten. Hoher Verbrauch von Kaliumpermanganat gilt gleichfalls als verdächtiges Zeichen.

Zurückzuweisen als Trinkwasser ist jedes Wasser, welches unappetitlich aussieht und unangenehmen Geschmack oder Gerach besitzt, falls letzterer nicht durch Lüftung zu beseitigen ist. Man achte auch darauf, ob das Wasser an der Luft Eisenhydroxyd absetzt.

In diesem Falle ist der Auftraggeber davon zu verständigen, dass das Wasser einer

Enteisenung zu unterwerfen ist.

Vom Trinkgebrauch zurückzuweisen ist jedes Wasser, welches einer Verunreinigung durch unreine oberirdische Zuflüsse verdüchtig erscheint. Um das Vor-Möglichkeit einer Infektion besteht, ist das Wasser als infektionsverdächtig zu erklären und zu beanstanden.

Bei Brunnen und ähnlichen Wasseranlagen sind die exakten wissenschaftlichen (chemischen, mikroskopischen und bakterioskopischen) Untersuchungen durch die örtliche

Besichtigung, sobald dies nur irgend ausführbar, zu vervollständigen.

Zusätze zu Trinkwasser. Um Trinkwasser wohlschmeckender und besser bekömmlich zu machen, werden demselben vielfach (in Schulen, Bergwerken, Fabriken, Schiffen etc.) Zusätze gemacht, welche wohl den Nebenzweck haben sollen, verdichtiges Wasser unverdächtig zu machen. Von den zahlreichen Vorschriften geben wir die nachstehenden wieder:

 Pariser Schultrank. Glycerin, Zucker, Weinsäure ää 1,5 kg Pfefferminzöl
 Quassiin amorph 10,0 g. Von dieser Mischung werden 3,0 g auf 11 Wasser gerechnet. 2) Nach Adrian. Ammoniumglycyrrhinat (robes), Zucker, Weinstaire ää 1,5 kg. Quassiin amorph 8,0 g, Pfefferminzessenz 120,0 g. Auf 1 l Wasser = 3,0 g dieser Mischung. 3) Nach Aronsonn. Ein Auszug von: Radix Liquiritiae 500,0 g, Spiritus 2 l, Citronen 2 Stück auf 100 l Wasser. 4) Nach Malterne & Gendron. Edzianwurzel, Pfefferminzeblätter ää 200,0 g, siedendes Wasser 100 l. Nach 20 Minuten koliren und gusetzen: Amponiumglygwerhingt (robes) 30 g g. Citronen 50 g g. 5) Rum 1 l. Wasser 20 l. Resign moniumglycyrrhinat (rohee) 30,0 g, Citronensauro 50,0 g. 5) Rum 1 l, Wasser 20 l, Rasig 6 Proc.) 50 g. Dazu irgend eine adstringirende Substanz, z. B. Auszug von Eichenrinde oder Theeblüttern. 6) Heidelbeeren 125,0 g, Nelken 250,0 g, Ingwerwurzel 600,0 g, Zimmt 250,0 g, Essigsäure verdannte (30 Proc.) 6,0 kg, Essig (6 Proc.) 45,0 kg. 7) Mistra. Spiritus mit Sternanisol und Kreoliël parfamirt. 8)Coco and Coco de Calabre sind technisches Glycyrrhizin. Bestlimmung der zur Wasserreinigung erforderlichen Kalk- und Sodamengen. Von O. Binden. Zu 200 ccm Wasser, die sich in einem 300 ccm-Kolben befinden griebt man 50-75 ccm gesättigtes Kalkwassen, dessen Gabelt an Calciumound

finden, giebt man 50-75 ccm gesättigtes Kalkwasser, dessen Gehalt an Calciumoxyd genau bekannt ist. Man bestimmt deneelben mit einer Schwefelsäure, welche im Liter 1,857 g SO, enthält und Mathylorange als Indikator. 1 ccm dieser Säure entspricht ungefähr — I ccm Kalkwasser. Die Säure wird dargestellt, indem man 45,43 ccm Normalschwefelsäure

zu 1 l nuffüllt.

Die mit Kalkwasser versetzte Probe erwärmt man, nachdem der Kolben mit einem Kurk, welcher ein Thermometer enthält, lose verschlossen ist, auf die Temperatur, welche man hei der Reinigung anwenden will, also auf 50-60° C. – Nachdem der Kolbeninbalt auf 15° C. abgekühlt worden ist, fällt man mit kohlenshurefreiem, dertillirten Wasser bis zur Marke auf, filtritt durch ein trockenes Filter, bestimmt in 250 ccm des Filtrates den noch vorhandenen Aetzkalk

durch Titriren (s. o.) und findet durch Rechnung die für I I Wasser erforderliche Kalkmenge.

Bestimmung des Sodagusatzes. Man dampft in
einer Platinschale 250—300 ccm
Wasser unter Zusalz von 5 ccm
einer Normal-Sodalfaung ein,
zieht den Rückstand mit Wasser
aus, filtrirt und bestimmt im Filtrat maassanalytisch mit Säure
und Methylorange das noch vorhandene unzersetzte Natrumkarbonat. Die Differenz ergiebt die
zur Zersetzung der Chloride,
Sulfate, Nitrale etc. nothwendige
Sodamenge.

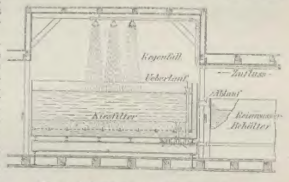


Fig. 89 Entelsemingsanlage mach G. OESTEN-Perlin.

Die Ergebuisse sind auf I I zu berechnen und in dem Berichte für 1 Cubikmeter (= 1000 1) anzugeben.

Enteisenung von Grundwasser. Das Grundwasser der norddeutschen Ebeno enthält sehr häufig Eisen. Dieses Eisen ist in dem Wasser (zu etwa 20-40 mg FeO pro Liter) als Ferrobikarbonat gelöst. Kommt solches Wasser mit Luft in Berührung, so wird en nundelst milchig, dann bilden sich allmählich braune Ausscheidungen von Ferrihydroxyd. Solches Wasser ist zum Trinkgebrauch nicht zu empfehlen, weil es unappetitlich aussieht und schwach tintenartig schmeckt; auch ist es für gewisse gewerbliche Zwecke, z. B. zum Mitzen, nicht zu verwenden. Seit 1890 ist man in der Lage, solches Wasser von seinem Eisengehalte zu befreien, und zwar wird vorzugsweise nach zwei Verfahren gearbeitet. Beide gehen von der Absicht aus, das gelöste Ferrobikarbonat zu unlöslichem Ferrihydroxyd zu oxydiren und dieses durch Filtration zu beseitigen.

1) Verfahren von G. Obsten-Berlin. (Grundwasser-Enteisenung mittelst Regenfall und Kiesfilter.) Dasselbe besteht darin, dass das zu filtrirende Wasser als fein vertheilter

Regenfall aus einer Höhe von 2—3 m durch die Luft auf ein Filter von 15 cm Graupenkies auffällt. Bei einer Filterigeschwindigkeit von 100 mm pro Stunde wird das Wasser so vollständig enteisent, dass Eisen aus dem Filtrate sich nicht mehr ausscheidet. Alle 4 Wochen etwa ist eine Reinigung des Filters auszuführen. Fig. 89.

Für kleine Verhältnisse können Filter mit Brause, sowie Reinwasserbassie auf dem Hausboden untergebracht werden. (Patentirt.)

2) Verfahren von Piefere. Die Ausscheidung des Eisens erfelgt hier in einem sogenannten "Koks-Rieseler". Als Filter dient ein Sandfilter. Der "Rieseler" ist ein cylindrischer Behälter und zwar je nach der Ausdehnung der Anlage ein hölzernes Fass oder eine eiserne Trommel oder ein gemanerter Thurm, welche mit Koks angefüllt sind. Durch einige Vertheiler fliesst das zu enteisende Wasser zunächst oben auf den Rieseler. Es siekert alsdann über die Koksschichten nach unten. Auf diesem Wege kommt es hintrichand

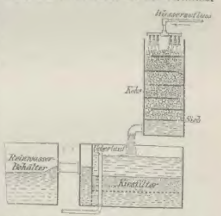


Fig. 90. Versuchanlage rum Entelanen von Grundwasser nach PERFER.

reichend mit der Luft in Berührung: das Eisen wird in unbestichen Zustand übergeführt und kann nunmehr durch ein Sandfilter abgeschieden werden. Das erhaltene Filtrat ist soweit eisenfrei, dass bei weiterem Stehen das filtrirte Wasser Eisen nun nicht mehr ausscheidet. Fig. 90. (Patentirt!)

Beide Verfahren haben sich bisher in kleineren und grösseren Betrieben gut bewährt. Dasjenige von Preuke kommt in den Charlottenburger Wasserwerken für eine Tagesproduktion von obwa 50000 obm in Anwendung. Ausserdem haben beide Verfahren seit einer Reihe von Jahren sich in industriellen Betrieben, z. B. Malzereien und Bierbrauereien, bewährt.

Bei dem PREPEZ'schen Verfahren schlügt sich die Hauptmenge des Eisens auf den Koksstücken nieder und überzieht diese mit einer Schicht von Eisenoxydhydrat. Zur Reiuigung der Rieseler wird entweder die Eisenoxydhydrat-Schicht durch kräftige Wasserspülung von oben abgelöst oder man schafft den Koks heraus, verwendet ihn mach dem Trocknen an der Luft als Brennmaterial und füllt die Rieseler mit frischem Koks.

Meerwasser, künstliches. A. Nach Lachmann. In 50 Liter möglichst barten Brunnenwassers werden gelöst: Natrii chlorati 1325,0 g, Magnesii sulfurici crystail. 100,0 g, Kalii sulfurici 30,0 g, Magnesii chlorati 150,0 g. In diese Lösung bringt man, um sie mit Sauerstoff zu sättigen, einige an Steinen haftende grüne Algen und lässt das ganze etwa 3 Wochen leicht zugedeckt im Freien stehen. B. Der Parisor Weltausstellung. In 3 Kuhikmeter Wasser (= 3000 Liter) werden 100 kg eines trockenen Gemisches aus: Natrii chlorati 78,0, Magnesii chlorati 11,0, Kalii chlorati 3,0, Magnesii sulfurici 5,0, Calcii sulfurici 3,0 geläst.

# Aquae minerales.

Naturliche Mineralwässer. Als "natürliche Mineralwässer" bezeichnet man solche natürliche (Queil-, Wässer, welche grössere Mengeu mineralischer, fester und gasiger Bestandtheile aufgelöst enthalten, als das gewöhnliche Brunnen- und Trinkwasser, und welche wegen dieser Bestandtheile auf den kranken menschlichen Organismus eine heilsame Wirkung ausüben. Daher der Name Heilqueilen, Heilbader, Aquae soteriae. Hat das Mineralwasser zu Tage tretend eine höhere Temperatur als die umgebende Luft, so neunt man es Thermalwasser, seine Quelle neunt man eine Therme.

Die Mineralwässer werden je nach den vorwiegend in ihnen enthaltenen Bestand-

theilen benaunt:

Sauerlinge. Wenn die mineralisehen Bestandtheile eines Wassers in sehr geringer Menge vorhanden sind, das Wasser aber so reich mit Kohlensäuregas gesättigt ist, dass es auf Lackmus vorübergehend röthend wirkt, beim Einfüllen in ein Glas stark perlt and schäumt (monssirt) and auf der Zunge einen angenehm säuerlich prickelnden und dabei erfrischenden Geschmack bewirkt, so neunt man es Säuerling. Man unterscheidet the aber als atkalisch-muriatischen, wenn Natriumkarbonat und Natriumchlorid, als erdig-muriatischen, wenn Karbonate der Erden und Natriumchlorid, als alkalischsalinischen, wenn Karbonate der Erden und Natriumsulfat, als alkalisch-ordigen, wenn Karbonate der Erden und Alkalien als Bestandtheile nuftreten.

Stahl- oder Eisensäuerling ist ein Säuerling, welcher zugleich Ferrokarbonat

enthält.

Salinisches Wasser, Kochsalzwasser ist solches Wasser, unter dessen festen Bestandtheilen Natriumehlerid vorwaltet. Enthält es gleichzeitig Jod- oder Brommetalle, so nennt man es jodhaltiges oder bromhaltiges Kochsalzwasser.

Soolen neunt man die Kochsalzwässer, deren specifisches Gewicht über 1,04 hin-

ausgeht.

Glaubersalzwässer enthalten vorwiegend Natriumsulfat.

Bittersalzwässer enthalten vorwiegend Magnesiumsulfat und

Bitterwässer vorwiegend Magnesiumchlorid oder Magnesiumsulfat. Schwefelwässer enthalten Schwefelwasserstoff oder Schwefelverbindungen, aus

denen Schwefelwasserstoff durch Kohlensäure entwickelt wird.

Indifferente Wässer enthalten nur geringe Mengen der verschiedenen festen Substanzen and nur wenig Kehlensiture, unterscheiden sich überhaupt eigentlich wenig von gewähnlichen Quell- oder Brunnenwässern, so dass sich ihre Heilkraft schwer erklären lässt.

heilwirkung der Mineralwässer. Hierüber mögen folgende beschränkte Angaben einen Platz erhalten.

Säuerlinge wirken durch ihren Reichthum an Kohlensäure anreizend auf die Schleinhäute, erfrischend und kühlend, dann aber erregend auf das Gefässsystem, die Seund Exkretionen befördernd. Stahlsäuerlinge gebraucht man bei Muskel- und Nervenschwäche und Schlaffheit der Schleimhäute; muriatische oder alkalisch-salinische besonders
bei chronischen Brustleiden, erdige und alkalisch-erdige als resorptionsbefördernde Mittel
bei Drüsenanschoppungen und Unterleibsstockungen und vorzugsweise fast bei allen chronischen Leiden der Harnwerkzeuge. Um die erregende Wirkung der Säuerlinge zu
mässigen, vermischt man sie mit warmer Milch oder Molken.

Eisensäuerlinge wirken tonisirend und äussern durch einen Salzgehalt eine gelind eröffnende, durch die Kohlensäure vorlibergehend belebende Wirkung, alaunhaltige Eisenwässer wirken adstringirend. Eisenwässer änden ihre Anwendung bei Blutarmuth, bei geschwächtem Nervensystem, schlaffen Muskeln, schlaffen Schleimhäuten.

Alkalische Mineralwässer wirken wohlthätig auf die Schleimbäute, das Drüsenund Lymphsystem, die Nieren und die Haut und regeln die Schleimsekretion. Sie wirken der Säure- und Steinbildung entgegen und vermehren die Harnabsonderung; man gebraucht sie daher bei Gicht, chronischen Hautausschlägen, Drüsenverhärtungen, Nervenleiden, chronischen Katarrhen.

Die Kochsalzwässer empfiehlt man bei Skrophulose, rheumatischen und gichtischen Leiden, Verschleimung des Darmkauals, Blennorrhöen der Harn- und Geschlechtsurgane, als Bäder (in Sool- und Seebädern) gegen chronische Hantausschläge, veraltete Geschwüre, rheumatische Leiden.

Glaubersalzwässer wirken eröffnend, schleimlösend und dinretisch. Man empfiehlt sie bei Unterleibsstockungen, Leberanschwellungen, Darmverschleimung, Blasenleiden, Gieht, Steinkrankheit.

Kalkhaltige Mineralwässer gelten in Form von Bädern als die Se- und Exkretionen befördernd.

Bittersalzwässer wirken abführend, antiphlogistisch; man wendet sie an bei Kongestionen nach Kopf und Brust, chronischen Hautausschlägen mit unregelmässigem Stuhl, unterdrückter Menstruation und stockendem Hämorrhoidalfluss.

Schwefelwässer befördern die Bluteirkulation im Unterleibsveneusystem, wirken schweiss- und urintreibend und abführend. Man empfiehlt sie bei Blutsvockungen im Unterleib (Hämorrhoiden), Bleunorrhöen der Athmangs-, Harn- und Geschlechtsorgane, chronischem Rheumatismus, Metalivergiftungen und Hautausschlägen, veralteten Geschwören etc.

Die indifferenten Thermen (Wildbäder) werden meist in Form von Bädern angewendet. Diese befördern den Stoffwechsel, werden daher bei Rheumatismus, Ischias, Lähmungen verordnet.

Anch des indifferenten Mineralwässern werden in zahlreichen Krankbeiten Heilerfolge nachgerühmt. Mit Erfolg werden sie in Verbindung mit einem mehrwöchentlichem Erholungsaufenthalt namentlich bei Neurasthenie und deren Folgeerscheinungen angewendet.

Künstliche Mineralwässer. Mit diesem Namen bezeichnet man Nachbildungen der nathrlichen Mineralwässer, wie sie nach den Ergebnissen der chemischen Analyse der letzteren mit Hilfe besonderer Apparate hergestellt werden, im weiteren Sinne auch mit Kohlensäure gesättigte Salzlösungen, welche (wie das Sodawasser) mit gewissen natürlichen Mineralquellen einige Achnlichkeit haben.

Hiernach eind die künstlichen Mineralwässer im grossen und ganzen also Auflösungen von Salzen in Wasser, welche mit Kohlensäure gesättigt sind. Wir werden demnach zu betrachten haben: das Wasser, die Salze und Salzlösungen, die Kohlensäure, die Apparate zur Herstellung der Mineralwässer und die fertigen Mineralwässer selbst.

I. Das Wasser. Die grösseren und renommirteren Fabriken zur Herstellung von kunstlichen Mineralwässern benutzen ausschließlich destillirtes Wasser. Dieses wird von ihnen in bezonderen, sehr leistungsfähigen Destillirapparaten (s. S. 329) in grossen Mengen gewonnen und ausserdem noch einer sorgfältigen Filtration über Kohle-Sandfilter

unterworfen (s. S. 327), um dem Wasser auch den geringsten Geschmack zu benehmen und es in völlig blanken Zustand zu versetzen. Es muss zugegeben werden, dass sich eine rationelle Nachbildung natürlicher Mineralwässer, namentlich der eigentlichen Heilwässer, wohl kaum anders als unter Verwendung von destillirtem Wasser bewerkstelligen lässt.

Bei den lediglich Erfrischungszwecken dienenden Wässern wie Selterser oder Soda-wasser liegen die Verhältnisse etwas anders. Diese Wässer sind in den letzten Jahrzehnten ein starker Konsumartikel auch für die minder Begüterten geworden. Diese verlangen ein kohlensaures Wasser zu Preisen, zu welchen es schlechterdings mit destillirtem Wasser nicht hergestellt werden kann. Man wird also bei diesen "Erfrischungswissern" von der principiellen Forderung absehen dürfen, dass sie lediglich mit destillirtem Wasser bereitet

Wir resumiren also dahin, dass wir zur Bereitung der als "Heilwässer" anzusehenden künstlichen Mineralwasser unbedingt destillirtes Wasser fordern, dass wir dagegen die

künstlichen Mineralwässer unbedingt destillirtes Wasser fordera, dass wir dagegen die Verwendung nicht destillirten Wassers für die sogen. Erfrischungswüsser (Selterser, Sodawasser) als zulässig halten. Natürlich dürfen alsdann diese Wässer nicht unter Bezeichnungen foilgeboten werden (z. B. "mit destillirtem Wasser" oder "mit chemisch-reinem Wasser" bereitet), welche geeignet sind, den Anschein zu erwecken, als seien sie mit destillirten Wasser bereitet. Und es mag auch gleich hinzugefügt werden, dass es nach unseren Erfahrungen in der Regel nicht möglich ist, an dem fertigen Fabrikate festzustellen, ob es unter Verwendung von destillirten Wasser hergestellt worden ist oder nicht.

Wird nichtdestillirtes (gemeines) Wasser verwendet, so hat man an dieses die nämlichen Anforderungen zu stellen, welche au ein gutes Trinkwasser gestellt werden. Nur sei man bei der Beurtheilung der Brauchbarkeit lieber etwas zu scharf als zu milde. Die Konsumenten kritisiren ein Fabrikat, welches sie Glus für Glas bezahlen müssen, sehr viel sehärfer als das rohe Wasser, von dem sie sich überhaupt nicht die Vorstellung machen, dass es auch Geld kostet. Man wähle also ein Wasser, welches absolut klar, farblos, ohne Geruch und störenden Geschmack ist und diese guten Eigenschaften auch nach 1—2 tägigem Stehen noch behält. Namentlich bezüglich des Geruches und Geschmackes prüfe man sorgältig, denn auch ein minimaler Geruch kommt im fertigen Mineralwasser sehr deutlich Stehen noch behält. Namentheh bezüglich des Geruches und Geschmackes prüfe man sorgfältig, denn auch ein minimaler Geruch kommt im fertigen Mineralwasser sehr deutlich zur Geltung, weil die entweichende Kohlensäure sozusagen Träger des Geruches wird. — In allen Fällen, in denen das zu verwendende Wasser diese Eigenschaften nicht hat, wird man versuchen müssen, ihm diese zu ertheilen. Ist also z. B. das Wasser nicht ganz klar, blank und farblos, so muss es über ein Kohle-Sandfilter filtrirt werden, wozu sich die S. 327 angegebene Kombination besonders gut eignet. Sie liefert ein absolut blankes, klares und geruch- und geschmackloses Filtrat. Enthält das Wasser Eisen gelöst oder besitzt es einen Geruch nach Schwefelwasserstoff, so muss us vor der Filtration zertfächt und während einer Fallbaha von 1.—2 Matern der Erwickens der Laft ausgezeit. stänbt und während einer Fallhöhe von 1-2 Metern der Einwirkung der Luft ausgesetzt

In Städten mit centraler Wasserversorgung wird man das von dieser gelieferte Wasser unbedenklich entweder ohne weiteres, jedenfalls aber nach nochmaliger Filtration über Sand-Kohle verwenden können. Wo man auf Brunnenwasser angewiesen ist, mache man es sich zur Pflicht, dieses in nicht zu langen Zwischenräumen immer wieder auf seine

Brauchbarkeit zu prüfen.

II. Die Chemikalien. Die für die Herstellung der künstlichen Mineralwässer erforderlichen Chemikalien bestehen meist in Salzen. Man halt diese im festen Zustande, aber - der Bequemlichkeit wegen - auch als Lösungen von bestimmtem Gehalte vorrathig. Haben letztere infolge Abkühlung Krystalle abgeschieden, so sind diese wieder dadurch in Lösung zu bringen, dass man das Gefäss mit locker aufsitzendem Stopfen an einen etwa 30° C. warmen Ort bringt. Die Chemikalien wählt man in möglichster Reinheit, die in dem Arzueibuche aufgenommenen sollen auch von der dort vorgeschriebenen Reinheit sein.

Der Bequemlichkeit halber bereitet man die Lösungen so, dass ein bestimmter Gewichtstheil des Salzes in einem bestimmten Volumen der Lösung enthalten ist, dass also n. B. 100 g oder 10 g oder 1 g reinen Salzes in 1 Liter Flüssigkeit enthalten sind, Man ist dann wie bei der Maassanalyse in der Lage, bestimmte Gewichtsmengen einer Substanz durch Messen zu erhalten, was natürlich bezuemer ist wie das Wügen.

Um Irrungen zu vermeiden, die durch Ueberschen von Nullen leicht möglich eind, signist man die im Volumenverhältniss 1:10 bereiteten Losungen mit 1/X. Diejenigen im Verhaltniss 1:190 bereiteten mit 1/C und diejenigen um Verhaltniss 1:1000 dargestellten mit 1/M. Alle Lösungen sind mit destillirtem Wasser zu bereiten.

tt Acidum arsenicicum. Arsensaure-Anhydrid As, O. = 280. Bei schwacher Rothgluth zur Trockne gebrachte sirupüse Arsensaure. 1 g wird in Wasser gelöst und zu I I aufgelöst. 1 cem dieser Lösung enthält = 1 mg Arsensäure. Signatur: Arsensäure 1/M +++.

Acidum hydrochloricum. Chlorwasserstoff. 400 g der 25 procent. Salzsaure werden mit Wasser zu 1 laufgelost. Der ganze Liter enthält 100 g Chlorwasserstoff HCl.

Signatur: Chlorwasserstoff 1/X.

Acldnm allicieum. Kiesolsaure SiO2 = 60. Wird bei der Herstellung der Mineralwasser in der Form des Natriumsilicates angewendet, von einigen aber, weil als thera-

poutisch unwirksam angeschen, nicht beschtet und deshalb weggelassen.

Acidum sulfuricum. Schwefelsäure-Anhydrid SO<sub>3</sub> = 80. Von einer Schwefelsäure vom spec. Gew. 1,836 werden 130 g. von einer Schwefelsäure vom spec. Gew. 1,840 werden 125 g zunächst vorsichtig in ½ Wasser unter Umrühren eingetragen und die Mischung alsdann mit Wasser zu 11 aufgefüllt. 11 enthält = 100 g Schwefelsäureauhydrid SO. Signatur: Schwefelsaure-Anbydrid SO, 1/X.

Alumen natricum. Aluminium-Natrium sulfuricum. Natron-Alaun Ala  $Na_1(SO_4)_4 = 484$ . Es werden 13,76 g krystall. Aluminiumsulfist  $(Al_9(SO_4)_2 + 18 H_0O)$  in Wasser gelöst und nach Zusatz von 30 ccm der 1/X Natriumsulfatlösung mit Wasser zu 1 1 aufgefällt. 100 ccm enthalten = 1 g wasserfreien Natronalaun  $Al_4Na_2(SO_4)_4$ . Sig-

ustur: Aluminium-Natriumsulfat 1/C.

Aluminium sulfuricum. Aluminium sulfat. Thoner desulfat  $Al_2(SO_4)_4 = 342$ . Es werden 19,5 g des krystall. Aluminium sulfates  $(Al_1(SO_4)_3 + 18 H_2O)$  in Wasser zu 1 l gelöst. 100 ccm enthalten 1 g wasserfreies Thoner desulfat. Signatur: Thoner desulfat

Al<sub>4</sub>(SO<sub>4</sub>), 1/C.

Aluminium chloratum. Aluminiumchlorid Al<sub>2</sub>Cl<sub>6</sub> = 267. Man fullt eine warme Lösung von 35,5 Th. Kali-Alaun mit einer warmen Lösung von 40 Th. krystall. Notriumkarbonat, so dass am Ende der Fällung die Flüssigkeit deutlich alkalisch reagirt. Der entstandene Niederschlag wird auf einem Filter oder Kolatorium gesammelt, einige Male mit Wasser gewaschen, schliesslich mässig abgepresst. Man löst ihn dann in er-wärmter Salzsäure, filtrirt die Lösung und füllt sie nun in mässiger Wärme durch Ammoniak. Der jetzt entstaudene Niederschlag wird bis zum Verschwinden der Chlor-Reaktion gewaschen, dann in gelinder Warme getrocknet. Man erhält so ein weisses, lockeres, in verdännten Säuren leicht lösliches Pulver von Alaminiumhydroxyd Al<sub>4</sub>(OH)<sub>6</sub>. Von diesem Pulver werden 5,66 g mit 32,8 g Salzslure (von 25 Proc., spec. Gew. 1,123) übergossen und schwach erwärmt. Nach erfolgter Auflösung verdönnt man mit Wasser zu 1 L. Je 1 cem dieser Lösung enthält 0,01 g Aluminiumehlorid Al<sub>2</sub>Cl<sub>6</sub>. Signatur: Aluminiumehlorid Al<sub>4</sub>Cl<sub>7</sub> L. chlorid Al, Cla 1/C.

† Baryum chioratum. Baryumchlorid. Chlorbaryum. BaCl<sub>2</sub> = 208. 11,73 g krystallisirtes Baryumchlorid (BaCl<sub>2</sub>-|-2H<sub>2</sub>O) werden in Wasser zu 1 1 gelöst. Je 1 cem enthalt = 0.01 g BaCl<sub>2</sub>. Signatur: Baryumchlorid BaCl<sub>2</sub> 1/C †.

Calcium bromatum. Calcium bromid. Bromcalcium. CaBr. = 200. 5 g reines Calcium karbonat werden in 32,4 g Bromwasserstoffsaure von 25 Proc. (spec. Gew. = 1,203) gelöst; die Lösung wird mit Wasser zu 11 aufgefüllt. 100 ccm dieser Lösung enthalten I g Calciumbromid CaBrg. Signatur: Calciumbromid CaBrg 1/C.

Calcium chloratum. Calciumchlorid. Chlorcalcium. CaCl2 = 111. a) 200 g krystallisirtes Calciumchlorid CaCl<sub>2</sub> + 6 H<sub>2</sub>O werden in Wasser zu 1 l gelöst. Die Lösung wird auf das spec. Gew. 1,082 bei 15° C. eingestellt. 100 ccm dieser Lösung enthalten

10 g Calciumchlorid CaCl<sub>2</sub>. Signatur: Calciumchlorid CaCl<sub>2</sub> 1/X.
b) 100 ccm der 1/X Calciumchlorid-Lösung werden mit Wasser zu 1 1 aufgefüllt. 100 ccm dieser neuen Lösung enthalten 1 g Calciumelilorid CaCly. Signatur: Calcium-

chlorid CaCl, 1/C.

Lithium chloratum. Lithiumchlorid. Chlorlithium. LiCl = 42,5. Man lost 8,7 Th. getrocknotes Lithiumkarbonat in 34,85 Th. Salzsaure von 25 Proc. (spec. Gew. 1,123) and fallt diese Lösung au 1 1 auf. 1 ccm der Lösung enthält 0,01 g Lithiumchlorid LiCl. Signatur: Lithiumchlorid LiCl 1/C.

Magnesium chloratum. Magnesium chlorid. Chlormagnesium. MgCl2 = 95. In 307,5 g Salzsaure von 25 Proc. (spec. Gew. 1,123), welche mit dem gleichen Volumen Wasser verdünnt ist, löst man 43,0 g frisch geglühtes Magnesiumoxyd oder soviel davon auf, dass eine kleine Menge ungelöst bleibt und fällt die Lösung zu 1 1 auf. Der ganze Liter enthält 100 g Magnesiumehlorid MgCl<sub>2</sub>. Signatur: Magnesiumehlorid MgCl<sub>2</sub> 1/X.

Magnesium nitricum. Magnesiumnitrat. Salpaters Magnesium Magnesium 174.

Mg(NO<sub>a</sub>)<sub>2</sub> = 148. Man löst 2,75 g frisch geglähtes Magnesiumoxyd in 34,0 g Salpetersiurvon 25 Proc. (spec. Gew. = 1,153) und fällt mit Wasser bis zu 11 auf. I com dieser lönung enthält 0,01 g Magnesiumnitrat Mg(NO<sub>a</sub>)<sub>3</sub>. Signatur: Magnesiumnitrat Mg(NO<sub>a</sub>)<sub>4</sub> 1.C.

Magnesium sulfuricum. Magnesiumsulfat. Schwefeleaure Magnesia. MgSO<sub>4</sub> = 120. 205,0 g krystallisirtes Magnesiumsulfat (MgSO<sub>4</sub> + 7 H<sub>2</sub>O) werden in Wasser zu 1 l gelöst. Der ganze Liter enthält 100 g wasserfreies Magnesiumsulfut MgSO. Sig-

natur: Magnesiumsulfat MgSO, 1/X.

† Natrium arsenicioum. Natriumarsoniat. Arsonsaures Natrium. AsO, Na. = 208. Man löse 0,558 g trockene, wasserfreie Arsensäure und 0,76 g wasserfreies Natriumkarbonat in Wasser und fülle die Lösung zu 11 auf. Jeder Kubikeentimeter der Lösung enthalt = 1 Milligr. Natriumarseniat AsO, Na,. Signatur: Natriumarseniat Na, AsO, 1/M +++.

Natrium carbonicum. Natriumkarbonat. Kohlensaures Natrium. Na<sub>4</sub>CO<sub>4</sub> = 106. Man löst 540,0 g krystall. Natriumkarbonat in Wasser und füllt die Lösung bis zu 21 auf. 100 g der Lösung enthalten 10 g wasserfreies Natriumkarbonat. Signatur: Natriumkarbonat Na $_1\mathrm{CO}_2$ 1/X.

Natrium chloratum. Natrium chlorid. Chlorastrium. Kochsalz. NaCl=58,5, Man löst 100 g gut getrocknetes Kochsalz, welches erhebliche Mengen von Magnesium-chlorid nicht enthält, in Wasser und füllt die Lösung zu 11 auf. Signatur: Natriumchlorid NaCl 1 X.

Natrium phosphoricum basicum. Trinatriumphosphat. Basisch-phosphorsaures Natrium. Na<sub>3</sub>PO<sub>4</sub> = 164. Es werden 22 g krystallisirtes Dinatriumphosphat (Natrium phosphoricum der Officinen) und 3,25 g wasserfreies Natriumkarbonat in Wasser gelöst; die Lösung wird zu 1 laufgefüllt. 100,0 ccm enthalten 1 g Trinatriumphosphat Na<sub>2</sub>PO<sub>4</sub>. Signatur: Trinatriumphosphat Na<sub>2</sub>PO<sub>4</sub> I/C.

Natrium silicium. Natriumsilicat. Kieselsaures Natrium. SiO<sub>4</sub>Na<sub>5</sub> = 122. Es werden 100 Th. reines Natriumsilicat durch langers Digestion im Wasserbade gelöst und auf 1 laufgefüllt. 100 ccm enthalten 10 g wasserfreies Natriumsilicat SiO<sub>2</sub>Na<sub>3</sub>. Signatur: Natriumsilicat SiO<sub>2</sub>Na<sub>3</sub>.

Signatur: Natriumsilicat SiO, Na. 1/X.

Natrium sulfuricum. Natrium sulfat. Schwefelsaures Natrium. Na SO. = 142. Es werden 454,0 g krystall. Natrium sulfat in Wasser gelöst und zu 2 l aufgefüllt. 10 ccm der Lösung enthalten 1 g wasserfreies Natrium sulfat Na SO. Signatur: Natrium sulfat Na2SO, 1/X.

Strontium chloratum. Strontium chlorid. Chloretrontium. SrCl<sub>3</sub> = 158,5. Man löst 9,4 g getrocknetes Strontiumkarbonat in 18,60 g Salzsaure von 25 Proc. (spec. Gew. 1,123) und fällt die Lösung zu 11 auf. 190 cem enthalten = 1 g wasserfreies Strontiumchlorid SrCl, Signatur: Strontiumchlorid SrCl, 1 C.

Substanzen, welche ausserdem noch bei der Bereitung künstlicher Mineralwässer Verwendung finden.

Baryumkarbonat. BaCO = 197. Aus der wässerigen Lösung des Baryumchlorida durch Natriumkarbonat auszusüllen, hierauf zu waschen und zu trocknen.

Calciumkarhonat. CaCO = 100. Das durch Fällung bergestellte Pärparat des

Areneibuches: Calcium carbonicum praecipitatum.

Calciumphosphat, basisches. Ca<sub>2</sub>(PO<sub>4</sub>)<sub>2</sub> = 310. Dreibasisches Calcium-phosphat. Wird durch Fallen von Calciumchlorid mit Trimstriumphosphat erhalten.

Calciumsulfat, kryst. CaSO<sub>4</sub> + 2 H<sub>2</sub>O = 172. Zur Darstellung werden 20 Th. krystall. Calciumchlorid in 200 Th. Wasser gelöst; die erwärmte Lösung mit einer lauwarmen Lösung von 30 Th. kryst. Natriumsulfat oder 12 Th. Ammoniumsulfat in 300 Th. Wasser vermischt. Der nach zwei Tagen abgeschiedene Niederschlag wird ausgewaschen und bei 30° C. getrocknet.

Ferrochlorid. FeCl + 2H 0 = 163. Das durch Auflösen von Eisenpulver in Salzsaure und durch Verdampfen der Lösung bis zur Salzhaut erhaltene krystallisirte Praparat, welches durch Trocknen in der Sonne zum Theil entwässert und oxydfrei er-

halten worden ist.

Grünlich-weisses Pulver, welches sich bei sorgfaltiger Aufbewahrung hinlänglich

gut halt.

Ferrosulfat, krystall. FeSO<sub>4</sub> + 7 H<sub>2</sub>O = 278. Krystall. schwofelsaures Eisen. Das Praparat des Arzneibuches, durch Alkohol aus seiner wässerigen Lösung als Krystallpulver gefällt.

Schwefelwasserstoff, H2S. Wird gewöhnlich als Schwefelwasserstoff-Wasser angewendet. Man nimmt an, dass das bei mittlerem Druck und bei mittlerer Temperatur gesättigte Schwefelwasserstoff-Wasser in 10 ccm = 0,033 g oder 20 ccm Schwefelwasser-

stoffgas onthall.

Magnesiumkarbonai, krystall. MgCO, + 3 H2O = 138. Man lost 3 Th. kryst. Magnesiumsulfat in 10 Th. Wasser, filtrirt in einen geräumigen Kolben, setzt 2 Th. Natriumbikarbonat hinzu und erwärmt unter häufigem Umschwenken allmählich bis 40° O. (nicht darüber!). Man lässt nun 2-3 Tage bei gewöhnlicher Temperatur stehen, sammelt den Niederschlag, presst ihn ab und trocknet an der Luft. Wird, zu feinem Pulver zerrieben, in gut verschlossenen Gefassen aufbewahrt.

Natriumsulfid. Na  $8+9\,\mathrm{H}_2\mathrm{O}=240$ . Krystall, Natriumsulfid. Man bereitet z. B. 500 ccm einer 38 proc. Natriumhydroxyd-Lösung (spec. Gew. 1,336) und theilt diese in zwei gleiche Volume. Ein Volum, also 250 ccm, sättigt man völlig mit gewaschenem Schwefelwasserstoffgas. Alsdann fügt man dieser Lösung das andere Volum der Natriumhydroxydlosung hinzu, mischt und lässt an einem kühlen Orte wehlverschlossen stehen. Die sich abscheidenden Krystalle sind das obige Praparat. Sie werden, mit 60 proc. Alkohol abgespült, auf Fliesspapier getrocknet und in gut verschlossenen Gläsern unter Paraffinverschiuse aufbewahrt.

III. Die Kohlensäure. Die zur Fabrikation von Mineralwässern erforderliche Kohlensaure wird entweder als flüssige Kohlensaure durch den Handel bezogen, oder algasförmige Kohlensäure selbst bereitet. In letzterem Falle erfolgt die Darstellung dadurch, dass man gewisse natürlich vorkommende kohlensaure Mineralien durch stärkere Säuren zersetzt, und die hierbei freiwerdende Kohlensäure reinigt und aufsammelt.

Als solche kohlensaure Mineralien kommen in Betracht: Kreide, Marmor, Dolomit, Magnesit. - Als zersetzende silirkere Säuren werden augewendet: Salzsäure und Schwefelsaure.

Ob man Salzekure oder Schwefelshure als Zersetzungssäure benutzt, hängt im wesentlichen davon ab, welches kohlensaure Mineral man als Kohlensaurequelle verwendet, denn es ist darauf hinzuwirken, dass man bei dieser Reaktion möglichst lösliche Nebenprodukte erhalt. Und die Wahl des kohlensauren Minerals ist im allgemeinen wieder von örtlichen Bedingungen abhängig. Wo also z. B. Kreide oder Marmor wesentlich billiger als andere Materialien zu erlangen sind, wird man diese wählen, obgleich sie im praktischen Betriebe etwas schwieriger zu handhaben sind als z. B. Magnesit. Die Auswahl des Karbonates and der Säure ist also Sache der Kalkulation.

Kreide. Da diese im trockenen Zustande fast reines Calciumkarbenat darstellt, so

verbrauchen

Salzsaure Schwefelshure von 30 Proc. von 33 Proc. von 95 Proc. 100 Th. trockene Kreide 248 Th. 100 Th.

Die Salzsaure ist hierbei, um die Kohlensaure-Entwickelung handlich zu gestalten, auf einen Gehalt von rund 20 Proc. Chlorwasserstoff, also mit etwa 1/2 Volumen Wasser zu verdünnen. Unter diesen Umständen bietet die Zersetzung der Kreide durch Salzsäure wesentliche Schwierigkeiten nicht. Es ist jedoch zu beachten, dass die Kreide nicht trocken, sondern etwa mit dem gleichen Gewichte Wasser angerührt in des Entwickelungsgefüss zu bringen ist, worauf man die wie vorher angegeben verdünnte Salzsäure in kleinen Antheilen zufliessen lässt. Es ist ferner auf den Wassergehalt der Kreide Rücksicht zu nehnen. Benutzt man Schwefelsäure zur Zorsetzung der Kreide, so ist diese vorher mit der

doppelten Menge lauwarmen Wassers anzurühren, bevor man die Säure in kleinen Autheilen zufliessen lässt.

Die Anwendung von Schwefelsäure zur Zersetzung der Kraide bietet den Nachtheil, dass die Zersetzung nicht vollständig wird. Das entstehende unlösliche Calciumsulfat hüllt die Kreideklümpohou ein, sodass die Einwirkung der Säure auf diese verhindert wird. -Bei Anwendung von Salzsäure fällt diese Schwierigkeit weg. Dafür aber verbreitet die Salzsäure, wenn sie nicht auf 20 Proc. HCl verdünnt ist, Dämpfe in dem Fabrikationsraume, welche alle dort befindlichen Metalltheile angreifen. Ausserdem werden Salzsäuredämpfe von der entwickelten Kohlensäure hartnäckig mitgenommen, so dass die letztere sur Reinigung durch 4—5 Waschflaschen zu leiten ist. Man wählt alsdann zweckmässig folgende Anordnung der Reinigung: Waschflasche I: Lösung von 10 Proc. kryst. Soda. Waschflasche II: Lösung von 10 Th. kryst. Eisenvitriol, 2 Th. kryst. Soda und 200 Th. Wasser. Waschflasche III: Lösung von 3 Th. Kaliumpermanganat, 100 Th. Wasser und 5 Th. Englischer Schwefelsäure. Waschflasche IV: kalt gesättigte Lösung von Natriumbikarbonat. Waschflasche V: Reines Wasser.

Die Verwendung von Kroide bietet an sich den Uebelstand, dass die entwickelte Kohlensäure durch schwefelhaltige und bituminöse (also riechende und schmeckonde) Gase rerunreinigt ist. Sie kann zwar durch das schon angegebene Reinigungssystem von diesen befreit werden, indessen setzt diese Reinigung eine grosse Sorgfalt in der Warlung voraus.

Fär Marmor gilt bezüglich der Wahl von Schwefelsäure oder Salzsäure genau das Gleiche wie für Kreide. Hinsichtlich der Reinheit des zu erwartenden Kohlensaure-Gases ist zu bemerken, dass weiseer Marmor eine sehr reine Kohlensaure liefert. Schwarzer

Marmor oder Kalkstein dagegen liefern durch riechende Bestandtheile stark verunreinigts Kohlensäure.

2) Dolomit. Bekanntlich ein ratürliches Mineral, aus Calciumkarbonat und Magnesiumkarbonat bestehend, wird im gemahlenen Zustande verwendet. Die Zersetzung kann bei Anwendung von Salzsäure bei gewöhnlicher Temperatur erfolgen,¹) bei Benutzung von Schwefelsäure muss man den Dolomit mit heissem Wasser anrühren.

Salzeäure Schwefelsäure

Wasser von 33 Proc. von 30 Proc. Wasser von 95 Proc.

100 Th. Dolomit bedürfen 100 Th. 220 Th. 240 Th. 200 Th. 120 Th.

Die Kombination Dolomit + Salzsäure bietet alle Unannehmlichkeiten, welche aus der Anwendung von Salzsäure überhaupt resultiren; siehe bei Kreide. Die Kombination Dolomit + Schwefelsäure liefert ein reines Kohlensäure-Gas, vorausgesetzt, dass der Dolomit frei von bituminösen Bestandtheilen ist, wovon man sich durch den Versuch zu überzeugen hat. Die Reinigung der entwickelten Kohlensäurs erfolgt bei Anwendung von Salzsäure wie unter Kreide beschrieben ist, bei Anwendung von Schwefelsäure wie bei Magnesit.

3) Magnesit, ein natürliches Magnesiumkarbonat darstellend, wird gleichfalls im gemahlenen Zustande in den Handel gebracht. Man kann zur Zersetzung zwar Salzsäure benutzen, verwendet in der Regel aber Schwefelsäure. In diesem Falle rührt man den Magnesit mit der doppelten Raummenge heissem Wasser zu einem Brei an und lässt als-

dann in kleinen Antheilen die koncentrirte Schwefelshure zufliessen.

Salzsäure Schwefelsäure

Wasser v. 33 Proc. v. 30 Proc. Wasser v. 95 Proc. v. 63 Proc. 100 Th. Magnesit bedärfen 100 245—250 270—275 200 118—120 140—144

Die Kombination Magnesit + Schwefelsäure liefert eine verhältnissmässig reine, bez. leicht zu reinigende Kohlensäure. Die Reinigung erfolgt, indem man das Gas durch folgendes Reinigungssystem leitet: Waschflasche I: Lösung von 10 Th. kryst. Ferrosulfat, 2 Th. kryst. Soda und 200 Th. Wasser. Waschflasche II: Lösung von 10 Proc. kryst. Soda. Waschflasche III; Reines Wasser. Zwischen II und III kann, falls bituminöser Glernen unt ist.

Goruch auftritt, noch eine Flasche mit Kaliumpermanganat eingeschaltet werden.

4) Natriumbikarbonat. Wir kennen zwar keinen Betrieb, in welchem Natriumbikarbonat verwendet wird, da dieser Fall aber nicht ausserhalb der Möglichkeit liegt, so muss er besprochen werden. Zur Verwendung würde das gewöhnliche Natriumbikarbonat der Ammoniak-Soda-Fabriken gelangen. Bei Zersetzung mittelst Salzsäure werden sich die unter Kreide geschilderten Unzuträglichkeiten horausstellen, bei Verwendung von Schwefelsäure ist ein sehr reines Kohlensäure-Gas zu erwarten. Die Zersetzung erfolgt sowohl mit Salzsäure als mit Sohwefelsäure in der Kälte.

Salzsaure Schwefelsaure

Wasser v. 23 Proc. v. 80 Proc. Wasser v. 95 Proc.

100 Th. Natriumbikarbonat bedärfen 100 125,0 138,0 200 60

Die Reinigung des Gases erfolgt wie bei der Kombination Magnesit + Schwefel-

skure angegaben.

Bei der Kalkulation des Preises ist es natürlich wesentlich, zu wissen, wie hoch sich ein Kilogramm Kohlensäure einstellt. Dies wird sich leicht berechnen lassen, wenn man die Mengen der Rohmsterialien kennt, welche zur Gewinnung von 1 kg Kohlensäure erforderlich sind.

Für 1 kg Kohlensäure gebraucht man in der Praxis:

	Kilo	Schwefelsäure (95 Proc.)	Salzsäure (33 Proc.)
Magnesit	2,2	2,6	5,53
Dolomit	2,52	2,65	5,62
Calciumkarbonat	2,65	2,62	5,57
Natriumbikarbonat	2,2	1,32	2.80

Flüssige Kohlensäure. Diese ist zur Zeit Gegenstand lebhaften Handels und wird zu ausserordentlich billigen Preisen geliefert. Ueber Darstellung und Eigenschaften siehe Acidum carbonium. S. 32.

In den Handel gelangt die flüssige Kohlensäure in nathlosen Stahlflaschen, welche auf einen Druck von 250 Atmosphären amtlich geprüft worden sind. Eine solche Flasche

<sup>9</sup> Doch empfiehlt sieh auch bei der Kombination Dolomit - Salzaaure, den Dolomit mit warmen Wasser anzurühren.

stellt in dem Zustande, in welchem sie sich während des Versandes befindet, einen schlanken Eisencylinder A dar, welcher einen verbreiterten Fussansatz B trägt. C ist eine Schutzkappe, welche während des Transportes zum Schutz für die Ventileinrichtung aufgeschraubt ist. Entfernt man diese Kappe, so sieht man die Ventilschraube D, ferver ist bei E sin

Schraubenstutzen vorhanden, an welchen wie in Fig. 91 ein Schlauchhahn oder wie in Fig. 92 ein Reducirventil angeschlossen

warden kann.

Wird die Ventüschraube D im Sinne der Uhrzeiger-Be-Wegung gedreht, so wird das Ventil geschlossen, wird sie in entgegengesetzter Richtung gedreht, so wird das Ventil geöffnet, und die Kohlensäure stromt bei E aus. Da das Gas unter erheblichem Drucke steht, so ist das Oeffnen des Ventils mit Vorsicht zu bewerkstelligen, damit nicht unnöthig Gas verloren geht oder gar Zertrümmerung etwa angeschlossener Apparate erfolgt. Solche Vorkommnisse werden vermieden durch Einschaltung eines Reducirventils. (Fig. 92.)

Ein solches Reducirventil wird unmittelbar an die Kohlensäure-Flasche mittelst einer Schraubenmutter angeschlossen. Oeffnet man den Niederschraubhahn D, so kann durch Stellung der Schraube S der Druck so regulirt werden, dass bei G die Kohlensaure mit einem bestimmten, gleichbleibenden Drucke ausströmt, welcher an dem Manometer abgelesen werden kann. Ein stärkerer Druck kann hinter dem Reducirventil nicht auf-

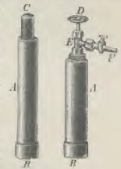


Fig. 91.

treten. Entströmt der Kohlensäureflasche zuviel Kohlensäure, so bläst das Ventil von einem bestimmten Drucke aus gerechnet ab., d. h. der Ueberschuss der Kohlensäure entweicht durch das Sicherheitsventil V. (Fig. 92.)

Da bei 760 mm Barometerstand und 15°C. 1 kg Kohlensäuregas den Raum von

535 l einnimmt, so stellen 10 kg Kohlensäure bei mittlerer Tem-peratur rund 5000 l, d. h. 5 ebm Kohlensäure dar.

Die in den Handel gelangende flüssige Kohlensäure ist in der Regel von grosser Reinheit. Man hat von ihr zu verlangen, dass sie praktisch luftfrei sei. Fängt man sie über Kalilauge auf, so muss sie nach kurzer Zeit von der Kalilauge absorbirt werden, ohne dass bei Mengen von 50-100 ccm wahrnehmbare Mengen nicht absorbirter Gass zurückbleiben. Sie muss ferner frei sein von fremdartiges, den Geruch und Geschmack beeinflussenden Beimengungen. Man hat vorgeschlagen, sie hierauf in der Weise zu prüfon, dass man die gasförmig entweichende Kohlensäure durch eine mit Schwefelsäure angesäuerte Kalimpermanganatlösung leitet und feststellt, welche Mengen Kaliumpermanganat durch ein bestimmtes Gewicht Kohlensaure reducirt werden. Indessen ist die beste Kontrole die Herstellung des Mineralwassers selbst. Fällt dieses unter Bedingungen, wolche sonst ein gutes Produkt liefern, schlecht aus, d. h. besitzt es üblen Geruch oder Geschmack, so ist die Kohlensture dafür verantwortlich zu machen.



Fig. 00.

Für den Transport, die Ausbewahrung und die Handhabung der Kohlensäureslaschen sind Polizei-Verordnungen erlassen, welche genau einzuhalten sind. Von Wichtigkeit ist, dass die Flaschen an einem kühlen Orte untergebracht sind, und dass sie vor plotzlichen Erschütterungen möglichet bewahrt werden. Dass von ihnen Substanzen fern zu halten sind, welche Eisen anzugreifen vermögen, versteht sich eigentlich von selbet.

Für die regelmässigen Konsumenten flüssiger Kohlensäure empfiehlt es sich, die erforderlichen Flaschen nicht zu leihon, sondern als Eigenthum zu erwerben, da sich hier-

durch der Preis der Kohlensture wesentlich ermässigt.

IV. Die Apparate. Die Anzahl der für Erzeugung künstlicher Mineralwässer konstruirten Apparate ist eine sehr grosse, da jede Apparaten-Fabrik mehrere besondere Modelle fertigt. Alle diese Apparate lassen sich indessen auf drei Grund-Typen zurückführen.

A. Selbst-Entwickler. Dieser nicht sehr glücklich gewählte Name soll andeuten, dass die Sättigung des Wassers mit Kohlensäure nicht unter Anwendung von Pumpenapparaten, sondern unter dem von der entwickelten Kohlensäure erzeugten eigenen dasdruck erfolgt. Hieraus ergiebt eich, dass der ganze Apparat in allen seinen Theilen sin sinziges drucksicheres Gefäss darstellt, und dass deshalb alle einzelnen Theile so konstruirt sein müssen, dass sie einen hohen Gasdruck aushalten. Sie müssen also gas dicht and druckfest sein,

In beistehender Figur ist A das Säuregestes, in der Regel aus Blei hergestellt. B ist der kupferne, stark mit Blei plattirte Entwickeler mit dem Rührer C. Als D ist ein Massometer bezeichnet, welcher den Gasdruck sowohl in dem Entwickeler als auch in dem ganzen übrigen Apparate anzeigt. E E sind aus Kupfer hergestellte, innen stark verzinnte, gasdichte und drucksichere Waschslaschen. Das gewaschene Gas gelangt durch die Leitung F in den Mischeylinder G. Das mit Kohlensäure imprägnirte Wasser gelangt

durch die Leitung J nach dem Abfüllapparat H.

Diese Apparate können heute eigentlich nur noch auf historisches Interesse Anspruch machen. Wie schon bemerkt, stellt der ganze Apparat in allen seinen Theilen ein einziges Gefäss dar, welches während des Betriebes in allen seinen Theilen unter einem Gasdruck von 5—6 Atmosphären steht. Deshalb müssen alle Theile so konstruirt sein, dass sie diesen und einen höheren Druck aushalten. Gewöhnlich werden diese Apparate unter einem Druck von 12 Atmosphären geprüft. Es ergiebt sich hieraus die Nothwendigkeit, alle Theile ziemlich schwer im Metall herzustellen. Das Säuregefäss ist z. B. aus Blei, die Waschfaschen sind aus Kupfer hergestellt. Und trotz aller Vorsichtsmassregeln sind diese Apparate im Gebrauche doch nicht ganz ungefährlich.

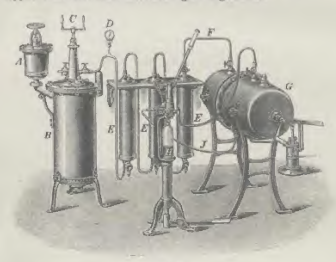


Fig 53.

Wenn ein Rohr sich verstopft oder das Manometer versagt, können recht gefährliche Gasspannungen in dem Apparate auftreten. Sie sind deshalb von der Praxis ziemlich auf-

gegeben worden.

B. Pumpenapparate. Bei diesen wird die zu verwendende Kohlensäure aus Karbonaten und Salzsäure oder Schwefelsäure bei gewöhnlichem Drucke entwickelt. Sie wird alsdam gereinigt, in Gasometern aufgefangen und mittelst geeigneter Saug-Druckpumpen in die Mischeylinder gepreset, welche das zu imprägnirende Wasser, bez. die zu

imprägnirende Salzlösung enthalten.

In beistehender Figur 94 ist A das Säuregefäss, B der Entwickeler für die Kohleusäure, C vier Waschflaschen aus Glas (Wouler/sche Flaschen) mit Sicherheitstrichtern. Die erzeugte und gereinigte Kohlensäure wird unter der Gasometerglocke D angesammelt. Von hier wird sie mittelst der Luftpumpe L und zwar durch die Leitung E in den kopfernen Waschcylinder B geleitet und hierauf durch die Leitung G in den Mischeylinder M gepresst. Das fertige Mineralwasser gelangt durch die Leitung J nach dem Abfülapparat K. Die Leitung H hat den Zweck, die nach dem Abfüllen des Mineralwassers in dem Mischeylinder M verbleibende Kohlensäure wieder in den Gasometer zurückzeleiten.

Die Haupttheile eines solchen Apparates sind demnach: 1) Das Entwickelungsgefüss für Kohlensaure nebst Waschvorrichtung. 2) Der Gasometer. 3) Die Luftpumpe. 4) Der

Mischeylinder.

Das Entwickelungsgefäss für Kohlensauro ist in der Regel aus Kupfer hergestellt, welches mit Blei plattirt ist. Das darüberstehende Säuregefäss ist in allen Theilen, welche mit der Säure bestimmungsgemäss in Berührung kommen, gleichfalls mit Blei plattirt, bez. verbleit oder aus Blei hergestellt, soweit nicht Glas zur Verwendung gelangt. Die Gasomasterglocke wird am zweckmässigsten aus Kupfer hergestellt und mit einem Oslanstrich

überzogen. Zur Aufnahme der Gasometergiocke und des Absperrwassers dient gewöhnlich ein kölzerner Bottich. Als Sperrfüssigkeit wählt man Wasser, welches im Sommer alle 6 Wochen, im Winter alle 8 Monate einmal erneuert wird. Calciameblorid- oder Magnesiumeblorid-Lösungen wählt man nur dann — im Winter — als Sperrfüssigkeit, wenn andernfalls das Einfrieren des Gasometers sicher zu erwarten ist. — Ein sehr wichtiges Organ dieser Apparate ist die Luftpumpe. Diese funktionirt nur dann zufriedenstellend, wenn die Ventile dicht schliessen. Wo dies nicht der Fall ist, müssen sie von einem Sachverständigen (Präcisionsmechaniker) nachgeschliffen werden. Der Hauptfehler, welcher bei allen Pumpen in der Regel gemacht wird, besteht darin, dass man dieselben zur Erziehung leichteren Ganges zu reichlich ölt. Dies ist zu vermeiden. Man mache es sich zum Grundsatz, nicht mehr Ool (gutes Olivenöl oder flüssiges Paraffin) zu geben, als wirklich erforderlich ist und vor jedem aeuen Oelen das alte Oel wegzuwischen, auch in regelmässigen Zeitraumen die Pumpen abzuschrauben und alle alten Oelreste zu beseitigen. Nur bei Bedung dieser Massrageln erzielt man mit Pumpenapparaten dauernd ein gleichmässig wohlselmeckendes Wasser.

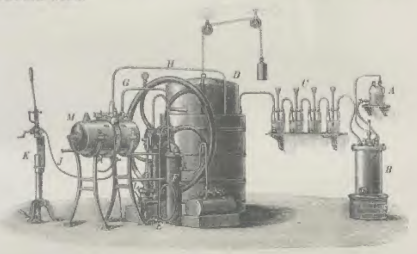


Fig. 94,

Damit die Kohlensbure nicht bloss frei von riechenden und schmeckenden Verunseinigungen, sondern auch frei von Luft erhalten wird, lässt man bei einer neuen Fällung des Entwickelungsgefässes bei geöffneter Fälloffnung die Entwickelung der Kohlensaure erst einige Zeit andauern, damit die Luft aus dem Geßisse verdrängt und durch Kohlensbure ersetzt wird. Dann schliesst man das Entwickelungsgefäss und lässt nun auch durch die Waschflaschen erst einige Zeit den Gasstrom ins Freie treten, bevor man die Kohlensbure unter der Gasometerglocke aufflingt. (Präfung durch ein brennendes Straichholz!)

Ist die Gasometerwanne mit frischem Wasser gefällt worden, so lässt man sie, indem man den an ihrem höchsten Punkte befindlichen Hahn öffnet, vollständig unter Wasser untertauchen, so dass dieses durch den Hahn durchtritt. Alsdann schliesst man den Hahn und lässt nun die Kohlensäure unter der mit Wasser gefüllten Glocke sich ansammeln.

In manchen Betrieben halt man einen besonderen Gasometer für solche Kohlensture, welche voraussichtlich mit etwas Luft verunreinigt ist und benutzt diese zum Füllen der Flaschen mit Kohlensäure, s. S. 352.

C) Apparate mit flüssiger Kohlensäure. Durch die Anwendung flüssiger Kohlensäure wird die Einrichtung der Mineralwasserapparate ganz wesentlich vereinfacht. Bei Apparaten mit Mischeylindern von nicht mehr als 501 Inhalt besteht der ganze Apparat lediglich aus der Kohlensäurefläsche mit Reducirventil, dem Mischeylinder und der Abfüllvorrichtung. Gegenüber den Pumpenapparaten fallen weg: die Vorrichtungen für die Entwickelung der Kohlensäure, für das Auffangen der letzteren und die Luftpumpe.

Für Apparate mit Mischeylindern über 50 l Inhalt ist in einigen Bezirken vorgeschrieben zwischen Kohlensüureflasche und Mischeylinder die Einschaltung eines Expansionskessels mit Sicherheitsventil und Manometer. Diese Expansionskessel sind Gefässe aus Kupfer von 100 l Inhalt, welche zur Aufspeicherung der Kohlensüure unter einem bestimmten Drucke dienen (12 Atmosphären).

Thre Einrichtung entstammt noch einer Zeit, als es noch nicht gelungen war, die Reducirventile in der nöthigen Zuverlässigkeit herzustellen.

Bei Benutzung Hüssiger Kohlensaure gestaltet sich die Herstellung kohlensaurer Wässer ungemein einfach: Man bringt das zu imprägnirende Wasser oder die zu imprägnirende

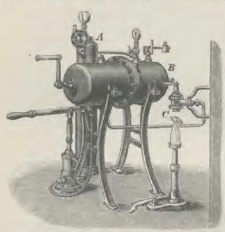


Fig. 95. Kleiner Mineralwaaser-Apparat für Büssige Koblensture, A Koblensture-Flarche mit Reductiventil und Manometer, B Mischeylinder mit Sicherbeitsventil und Manometer, C Abfüll-Vorrichtung.

Salzlösung in das Mischgetäss, verbindet dieses mit der Kohlensäureflasche, öffnet diese so weit, dass die Kohlensäure in das Mischgefliss mit dem gewänsehten Druck von 4 bis 8 Atmosphären eintritt und sättigt das Wasser alsdaum dadurch, dass man die Röhrvorrichtung in Thätigkeit setzt u. s. w.

D) Kleinapparate, Verfügt man über flüssige Kohlensäure, so kann man mit Hilfe gewisser Kleinapparate auch relativ kleine Mengen kohlensaures Mineralwasser, z. B. eine oder mehrere Flaschen, herstellen. Das ist namentlich für medikamentöse Wässer wieltig. Die beistehende Figur 97 zeigt den Apparat "Blitz".

In beistehender Figur ist rechts die Kohlensäureflasche K, links der eigentliche Apparat. Man fällt zunächst die Flasche B mit Wasser oder der vorgeschriebenen Salzbösung und schliesst sie mittelst der Stellschraube D fest an den Apparat an. Dann lässt man durch Oeffnen des Halmes E Kohlensäure bis zum Drucke von 1—2 Atmosphären zutreten, schliesst den Hahn der Kohlensäureflasche G, fasst alsdann den Hebel F und richtet diesen nach oben, so-

dass die Kugel A nach unten und die Flasche B in eine schiefe Lage kommt. Der Inhalt der Flasche B ergieset sich nun nach der Kugel A. Man mischt bier das Wasser mit der Kohlensäure durch Hin- und Herschwenken des Apparates und bringt diesen wieder in die ursprüngliche Lage. Nachdem man durch ein kurzes Lüften der Schranbe bei D die

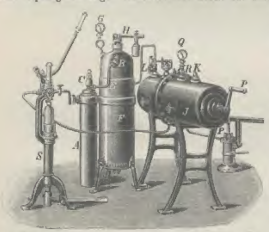


Fig. 96. Orösserer Mineralwasser-Apparat für filtasige Kohlensaure. A Kohlensaure-Flasche. B Expansionakeasel mit Manometer G umi Scherheitsventil H. J Muschgefiles. F Wasserpumpe. S Abfüll-Vortightung.

Hauptmenge der Gase (um die Luft abzublasen) entfernt hat, schraubt man die Flasche wieder fest ein, lässt 4-5 Atmosphären Druck zutreten, bringt den Inhalt der Flasche durch Neigen wieder in die Mischkugel A. sättigt hier durch Schwenken mit Kohlensäure. Sobald die Sättigung erfolgt ist, stellt man den Apparat so ein. dass die Kugel A nach unten gerichtet ist und die Flasche B senkrecht nach unten steht. Man schliesst den Hahn G und E und nimmt die umgekehrt stehende Flasche durch Rückwärtsdrehen der Stellschraube D heraus. Da hier Kugelverschluss angenommen ist, tritt sofort Verschluss der Flasche ein.

Das Imprägniren des Wassers mit Kohlensäure. Will man ein tadelloses kohlensaures Wasser herstellen, so hat man zu beachten, dass der grösste Feind desselben die atmos-

phärische Luft ist. Jedes Wasser, welches mit der Luft in Berührung ist, löst atmosphärische Luft auf und enthält pro Liter nach Luene 3—5 ccm Luft gelöst. Die gelöste Luft verdrängt etwa ihr 20 faches Volumen gelöster Kohlensäure aus dem Wasser, ausserdem ist sie die Ursache für eine besondere Erscheinung: Wird nämlich ein luftfreies Wasser mit Kohlensäure imprägnirt und unter Druck auf Flaschen gefüllt, so entweicht zwar beim Ochnen der Flaschen etwas Kohlensäure. Die Hauptmenge der Kohlensäure aber ist in

dem Wasser gelöst und steigt sehr allmählich in Form kleiner Bläschen aus dem Wasser auf. — Ist dagegen lufthaltiges Wasser mit Kohleusäure (oder Wasser mit lufthaltiger Kohleusäure) gesättigt worden, so entweicht beim Oellnen der Flusche das zwischen Wasser und Stopfen komprimirte Kohlensäuregas mit heftigem Aufsprudeln auf einmal. Giesst und jetzt den Flascheniehalt in ein Trinkglus, so nimmt man nahezu gar kein Aufperlen wahr, denn die Kohleusäure war eben nicht in dem Wasser gelöst, sondern zwischen Wasser und Stopfen komprimirt.

Die Menge Kohlensaure, welche das Wasser unter sonst gleiehen Umständen auflöst, ist abhängig von dem Druck und der Temperatur. Luftfreies Wasser nimmt etwa auf:

Unter dem Drucke von: 0 (gewähnl. Druck)		bei 5-8° C.	10-15° C.	17-20° C.	
		1,3 Vol.	1,0	0,9	
1	Atmosphär.	Ueberdruck	2,5 ,	2,0	1,8
2		য	3,5	3,0	2,6
3	ju.	n	4,3 "	3,8	3,3
4	77	n	4,8 n	4,3	8,8
- 57	n	n	5,8 ,,	4,7	4,2
E		ri	5,7 B	5,0	4,4
4	76	n	6,0 ,	5,3	4.5

Ein Wasser, welches drei Volumen Kohlensaure gelöst enthalten soll, wäre denmach bei einer Temperatur von 12° C. unter dem Druck von 2 Atmosphären, bei einer Temperatur von 18° C. dagegen unter dem Druck von 3 Atmos-

pharen zu sattigen.

Die Impragnirung mit Kohlenshure erfolgt in der Weise, dass man das Mischgefass zunächst zu nicht mehr als 1 mit dem zu imprägnirenden Wasser aufüllt. Dies kann durch die Wasserpumpe geschehen, wo eine solche vorlanden ist. Im anderen Falle durch direktes Einfüllen in die Füll-In diesem letzteren Falle empfiehlt es sich, den Mischeylinder völlig bis zum Ueberlaufen mit Wasser anzufallen, die Verschlusssehraube aufzusetzen und nun 1/10 des Wassers durch Ueberdrücken von Kohlensäure wieder auslaufen zu lassen. Wie man auch operirt haben möge, zuallehet wird unter Inbetriebsetzung des Rührwerkes ent-weder durch die Kohlenshurepumpe oder direkt aus der Kehlensaureflasche soviel Kohlensaure in den Mischeylinder gepresst, dass das Manometer etwa 2 Atmosphären Druck suzeigt. Alsdann lässt man mittels des "Zumischers" die erforderlichen Lösungen zulaufen, setzt das Rührwerk in Betrieb und presst weiter so viel Kohlensflure (unter kraftigem Rühren) in den Cylinder, bis das Manometer 4 Atmosphären anzeigt. Hierauf lässt man den Apparat einige Augenblicke ruhig stehen, läftet alsdann den Abblasehahn und lässt das Gas so lange entweichen, als ein Ueberdruck vorhanden ist, wodurch die Luft zum grössten Theile beseitigt und durch Kohlen-



Fig. 97.

säure verdrängt wird. Man schliesst nun den Abblasehahn und presst auß neue unter Bewegung des Rührwerkes Kohlensäure bis zu 4 Atmosplären Spannung in das Mischgefass. Man lässt wiederum kurze Zeit stehen und den Ueberschuss des Gases alsdann durch Lüftung des Abblasehahnes entweichen. Man schliesst alsdann den Abblasehahn und presst unter Inbatriebsetzung des Rührwerkes auß neue Kohlensäure ein, bis nach energischem Bewegen des Rührwerkes die Flüssigkeit unter dem vorbandenen Drucke nunmehr mit Kohlensäure vollständig gesättigt ist. Man erkennt dies wie folgt: Angenommen, das Manometer zeigt 4½ Atmosphären an. Man unterbricht das Zupumpen von Kohlensäure oder den weiteren Zutritt von Kohlensäure aus der Stahlflusche und setzt das Rührwerk in energische Bewegung. Geht das Manometer zurück, z. B. auf 3½ Atmosphären, so ist das ein Beweis, dass die Sättigung noch nicht vollendet ist. Bleibt es dagegen auf 4½ Atmosphären stehen, so folgt daraus, dass die Sättigung beendet ist. In ersteren Falle hat man unter weiterer Inthätigkeitsetzung des Rührwerkes das Zupressen von Kohlensäure fortzusetzen, bis die Sättigung erreicht ist.

Entnimmt man in diesem Zustande eine Probe des Wassers, so darf dieses nicht milchig trübe (durch Luftbläschen) aussehen, sondern es muss klar sein und die Erscheinung des lange Zeit anhaltenden Perleus darbieten. Ist dies nicht der Fall, so muss zum dritten Male abgeblasen und die Imprügnation aufs neue vorgenommen werden. Bei Wässern, welche leicht oxydirbare Verbindungen (z. B. solche des Eisenoxyduls und Mangans) enthalten, ist ein dreimaliges Abblasen unter allen Umständen zu empfehlen her. man bläst so lange ab, bie das entweichende Gas aus völlig luftfreier Kohlensäure besteht.

Ist nach dreimaligem Abblasen das Wasser noch nicht von der gewünschten Beschaffen

beit, so ist höchstwahrscheinlich die Kohlensaure selbst luftladtig.

Infolge des Abfüllens des Mineralwassers sinkt der Druck allmahlten in dem Misch-cylinder. Es ist durch zeitweises Nachpumpen oder Zulassen von Kohlensaure Sorge dafür zu tragen, dass dieses Sinken keinen allzu erheblichen Betrag annimmt.

Die Prüfung der Kohlensäure auf Luftgehalt geschicht mittelst des Aëro-dekterrohres, eines eines eines dekterrohres, eines eines den



Fig. 98. p Aërodekter-Robr. a Abblaseruhr mit Habn auf dem Mischgefass, a Gummischlauch mit gekrümmtem Glaurebranants.

langen Rohres von Pipettenform, welches an seinem längeren und engeren Ende geschlossen ist. Dieses Aerodekterrohr füllt man völlig mit abgekochtem und erkaltetem Wasser and hierauf mittelst eines Kautschukrobres, welches dem Abblaserehr aufgesetzt und mit einem Glasrohr armirt und aus welchem durch abblasende Kohlensäure die atmosphärische Luft verdrängt ist, unter Wasser mit der Kohlensaure. Dann schliesst man das Abblaserohr und die Oeffnung des Aërodekterrobres mit dem Finger unter dem Wasser und führt es in eine verdünnte Aetznatronlauge von 10 bis

15 Proc. über. Unter gelinder Hin- und Herbewegung füllt sieh das Rola bei luftfreier Kohlensäure bis zu seinem geschlossenen äussersten Ende. Bei Gegenwart atmosphärischer Luft wird diese sich dagegen hier ansammeln. Kennt man den Rauminhalt des Aëro-dekters, so hast sich auch der Luftgehalt der Kohlensaure dem Volumen nach leicht bestimmen.

Bei Bereitung der Eisensäuerlinge muss die zu absorbirende Kohlensäure völlig frei von Luft sein, während bei Bereitung der sog. Luxuswässer ein sehr geringer Luftgehalt von 0,5-1,0 Proc. allenfalls zulässig ist. Um diese Luftfreiheit sicher zu erzielen, lässt man der Bereitung der Eisenwässer diejenige von gewöhnlichem Selterser oder Sodawasser vorausgehen.

Das Abfüllen des Mineralwassers. Wasser, welches auf Glasflaschen gefüllt wird, sättigt man bei 3-4 Atmosphären mit Kohlensäure, Wasser für Syphons bei 4-5 Atmosphären, Wasser für Ausschank-Cüvetten (Ballons) bei 6-7 Atmosphären.

Das Abfüllen des kohlensäurehaltigen Wassers in Flaschen erfolgt mit Hille besonderer Abfüllvorrichtungen. In gut geleiteten Fabriken werden die Flaschen vorher mit Kohlensäure gefüllt. Zu diesem Zwecke füllt man sie mit reinem Wasser vollständig an, stellt die gefüllten Flaschen umgekehrt in ein mit Wasser gefülltes Gefüss (pneumatische Wanne) und lässt nun aus einem Rohr oder Gummischlauch die Kohlensäure in die Flasche eintreten, welche sodann herausgehoben und mit einem Kork rasch provisorisch verschlossen wird. Die Kohlensäure, welche hierzu verwendet wird, ist meist diejenige, welche nach Fertigstellung des Mineralwassers aus dem Misch-Cylinder in einen besonderen Gasometer übergeführt wird. Kleinere Fabriken sammeln auch die bei dem zweiten "Abblasen" sich ergebende Kohlensaure zu dem gleichen Zwecke auf.

Der Verschluss der Flaschen erfolgt entweder durch Korken - und in diesem Falle entweder ans freier Hand oder mit einer Korkmaschine - oder durch Kugelverschluss oder durch Patentverschluss.

Wo Gummitheile an den Verschlüssen vorhanden sind, ist zu beachten, dass das Wasser von neuen Gummischeiben unter Umständen Geruch und Geschmack annehmen kann. Solche neue Gummitheile sind daher vor Ingebrauchnahme in dinner, lauwarmer Sodalösung zu waschen.

Limonaden werden mit Benutzung von kohlensaurem Wasser (ohne Zusatz von Salzen) hergestellt. Man beschickt vorher die zu füllenden Flaschen mit der abgemessenen Menge Sirup, lässt das kohlensaure Wasser dazulaufen, sehlieset die Flasche und nimmt nunmehr erst die Mischung durch sanftes Umschütteln vor.

Zusatz von Chemikalien. Soweit es irgend möglich ist, werden alle Salze nur in klar filtrirter Lösung dem zu imprägnirenden Wasser zugesetzt. Und zwar bringt man zuerst die Salze der alkalischen Erden binzu, mischt gut durch und fügt alsdann erst die Salze der Alkalien dazu, verausgesetzt, dass die letzteren mit den ersteren in gewöhnlichem Wasser unlösliche Verbindungen bilden. Die Karbonate und Sulfate der Erdalkalien lässt man, wenn es irgend angängig ist, sich durch Wechselzersetzung im Wasser selbst bilden. Sie lösen sich alsdann im frisch gefällten Zustande bei Zutritt von Kohlensäure leicht auf. Trockenes Calciumkarbonat und krystallisirtes Magnesiumkarbonat müssen, selbst wenn sie zu sehr feinem Pulver zerrieben und mit Wasser angerührt wurden, 4-6 Stunden mit dem kohlensauren Wasser in Berührung bleiben, um vollständig in Lösung zu gehen.

Bei der Herstellung medicinischer Mineralwässer kann man des Zumischers gar nicht entbehren. Dieser Apparat dient dazu, dem Wasser, wenn es schon mit Kohlensäure gesättigt ist, die verschiedenen Salzlösungen zuzusetzen, deren schwerlösliche Umsetzungsprodukte in kohlensäurchaltigem Wasser löslich sind. Um den Zutritt von Luft durch den Zumischer zu vermeiden, lässt man das zweite Abblasen der Kohlensäure nicht durch den Abblase-Hahn, sondern durch den Zumischer erfolgen.

Bei der Bereitung der Eisensäuerlinge ist die Verwendung luftfreien Wassera und luftfreier Kohlensäure unumgänglich nothwendig. Im anderen Falle wird der Eisensäuerling trübe und macht ockerartige Niederschläge. Eisensäuerlinge, welche reichlich Fetrokarbonat enthalten, lassen während der Aufbewahrung an einem zu kühlen Orte leicht einen weisslichen Bodensatz fallen, welcher aber bei mittlerer Temperatur wieder in Lösung geht.

Die Eisenoxydulsalze, welche für Bereitung der Eisenzäuerlinge verwendet werden, sind hier das durch Weingeist gefällte Ferrosulfat  ${\rm FeSO}_4+7{\rm H_2O}$  und das an der Sonne theilweise entwässerte Ferrochlorid  ${\rm FeCl}_2+2{\rm H_2O}$  vertreten. Damit die Lösungen dieser Salze sich nicht oxydiren, werden sie erst kurz vor der Verwendung bereitet und zwar mit einem Zusatz freier Säure. Aus diesem Grunde ist in den später folgenden Vorschriften freie Säure aufgeführt.

Enthalten die nachzubildenden Wässer nicht genügend Chloride oder Sulfate, um die Verwendung der soeben genannten Salze zu ermöglichen, so verwendet man reducirtes Eisen, welches vor der Entlüftung des Wassers direkt in das Mischgefüss eingeschüttet wird. Die Auflösung des reducirten Eisens bedarf indessen gemanner Zeit, es ist häufig 12- und mehrstündige Einwirkung des kohlensauren Wassers erforderlich. Während dieser Zeit ist natürlich das Wasser unter mässigem Kohlensäure-Druck (2 Atmosphären) zu halten. Erst nach erfolgter Auflösung des Eisens verstärkt man den Druck und macht das Wasser fertig.

Schwefelwässer lassen sich nicht so darstellen, dass man dem Inhalte des Mischgefüsses etwa Schwefelwasserstoffwasser oder eine Lösung von Natrium- oder Kaliumsulfid zusetzt. Vielmehr giebt man abgemessene Mengen Schwefelwasserstoffwasser oder der Sulfidlösungen in jede einzelne Flasche und füllt sie darauf mit dem fortigen Wasser voll. Oder man giebt jeder Flasche des ausser der Schwefelverbindung alle übrigen Bestandtheile enthaltenden Wassers ein Glüschen mit, welches die erforderliche Menge der Lösung des Schwefelpräparates enthält und dem Wasser vor dem Genuss zuzusetzen ist.

Wir geben im Nachstehenden Vorschriften zur Nachbildung der wichtigeren natürlichen Mineralwässer. Die ungegebenen Mengen beziehen sich durchweg auf die Mengen von 100 k des fertigen Mineralwassers. Sämmtliche Wässer werden unter einem Druck von 3-4 Atmosphüren imprägnirt. Sie enthalten alsdann zwar in der Regel mehr Kohlensäure als die ihnen entsprechenden natürlichen Mineralwässer, doch entweicht dieser Ueberschuss beim kurzen Stehen des Wassers im Trinkglase.

Die wagerechten Striche bei den Zahlen bedeuten, dass die von einem Striche bis zum anderen stehenden Chemikalien zu einer Lösung vereinigt werden können, da sie keine unlöslichen Verbindungen mit einander eingehen.

Zusammer	nsetzung der	gangbars	ten künstlichen I	dineral wasser	10 005 a
	stys: Liknenna.		Calciumkarbonat	CECOF	89,885 a
	t: H. FISCHER.		Catelumchlorid	CaCl <sub>a</sub>	
Natriomallicat	Na.810.	2,035 g	Magnesiumsulfut	MgSO <sub>4</sub>	29,406
Natriumkurbonat	Na CO	59,00 %	Ferrosulfat kryst	FeSO, 47H, O	0,446
Natriumehlorid	NaCl	187,90 -	Manganosulfat	MnSO,+411,0	0,361
Ferrondist kryst.	FeSO, +7H,0	2,060	Natriumarseniat	Na <sub>3</sub> AsO <sub>4</sub>	0,15
Calciumsulfat	Ca80, 42H, 0	939,84 -	Driburg. Hauptq	nelle, Analyt:	FRESENIUS.
Natriumaulist	Na.SO.	1464,16 4	1806 Bere	chnet: B. Fiscal	ER.
	MgSO <sub>4</sub>	2449,68 +	Natriumsilicat	Na,SiO,	5,8874 E
Magheriumaulfat			Natriumphosphas	Na PO.	0,0594
Apolifnaris, Nach l		nbe-kanna.	Natriumnitrat	NaNO.	0,0459
Borechnet	von B. HIRSCH.		Lithiumchlorid	LiCi	0,0354
Natriumbikarbonat	NaHCO,	214,985 g	Ammonlumchlorid	NH,CI	0,1988 ,
Natriumchtorid	NaCl	4,4695 _	Kallumaulfat	K.SO.	2,2246
Natriamsilicat	Na <sub>g</sub> BiO <sub>g</sub>	2,7850			38,0956
Catelumehlorid	CaCly	28,945	Natriumsulfat	Na <sub>2</sub> SO <sub>2</sub>	0,0280
Magnesiumkarbonat	MgCO,+SH,O	49,778	Aluminlumehlorid		0,5349 ,,
Magnesiumsulfat	MgSOa	16,731 ,	Manganochlorid	MaCl, HH,0	13,9800 H
Ferromiliat kryst	Fe SO, +711,0	2,002 4	Fernandat bryot.	Fe80, +711,0	
Chlorwasserstoff	RCI	1,6668 ,	SchwefelsAntiporid		5,000 H
	1 . Charles Addition		Baryumchlorid	HaCl,	0,0133 ,,
Billin, Ar	alyt: Greek tas:	J.	Strontlunchlorid	SrCL,	0,4684 ,
Berechn	et B Fiscura		Calciumchiorid	CaCl,	6,354
Natriumsilient	Na,510a	19,698 g	Magneelunsullat	MgSO,	59,8d m
Natriumphosphat	Na PO	0,0947	Colciumanifat	CaSO,+2H,0	101,791
Natriamoulfat	Na SO.	6,4815 **	Calciumkarbonat	CnCO <sub>a</sub>	112,1927
Katriumchlorid	NuCl	84,6849			A marting a
Lithiumchlorid	Lact	2,2553		ensbrupnen.	
	K,CO,	19,188	RESERVICES-BAUE		
Kallquienrbonat	Na,CO,	371,241	Natriumjodid	NaJ	0,0015 p
Natriumkarbonst		0,0756	Natriumbromid	NuBr	0,105
Ferrosulfat kryst.	FeSO, +7H,0		Ammoniumchlorid	NH <sub>1</sub> Cl	0,271 ,
Chlorwasserstoll	HCI	1,248 -	Natriumphosphat	Na <sub>2</sub> PO <sub>4</sub>	0,494 ,
Manganosulfat	MnBO +4H3()	0,0227 *	Natriumelilicat	Na, SiO,	12,528
Alumintumchlorid	AICI	0,07858	Kaliumanifat	K,50,	12,617
Calciumsulfst	CaSO <sub>4</sub> +2H <sub>4</sub> O	62,457	Natriumchlorid	NaCl	01,898 ,
Magnesiumsulfat	MgSO,	24,960	Natriumkarboant	Na <sub>2</sub> CO <sub>2</sub>	107,415
Bocklet in Bayern	. Stablquelle	Analyti	Natriumsulfat	Na,SO,	285,250
				SrCl.	the struck
HASTNER 1837.			Strontiumchlorid	AICI,	AL PERSON
Matrimusiliest.	810, Na,	8,611 g	Aluminiumehlorid		21 2 2 AVE
Natrimmkarbonat	Na <sub>2</sub> CO <sub>3</sub>	98,000	Calciumeblorid	CaCl	4 4 7 7 7 7
Alumintamehlarid	AICI	0,0785	Magneelumaulfat	MgSO.	12,500
Ferromillat kryst.	FeSO <sub>4</sub> +7H,C		Lithlumkarbonat	LI <sub>1</sub> CO <sub>1</sub>	0,452
Manganochlarid	MnCl. +4H,0	0,038	Echwefeln,-Anhydrld		8,212
Schwefelsaure-Anhyd	irid SO,	1,000	Manganosulfat	MaSO <sub>4</sub> +4H <sub>2</sub> O	1,088
Culciamehlorid	CsCl	90,8	Ferrosulfat kryst.	FaSO <sub>4</sub> +7H <sub>3</sub> O	7,834
Magneshumeblorid	MgCl	(3,279	Eger. Salabrunn	an Analut- Butt	1998 1998
Magnosiumsulfat	MgSO.	57,851			Maryon. The
Magneslunckarbonst	MgCO <sub>2</sub> + 3H <sub>4</sub>			met: H Himsen.	0.000
	E,CO,	\$ 199/S	Natriumphosphat	Na <sub>1</sub> PO <sub>4</sub>	0,288
Kuthumkarbount			Natriumnilicat	Nu <sub>z</sub> SiO <sub>2</sub>	12,973
Cadowa. Euganqu	nella. Analytt	P. JESERICH,	Natriumeblorid.	NaCl	90,917
	net B. Puscuku		Natriumkarbonst	Na <sub>4</sub> CO <sub>4</sub>	101,827
Natriumaillest	Na SiO.	11,082 €	Katriumaullat	Na <sub>2</sub> SO <sub>2</sub>	240,217
Natriumarsenit	Nu <sub>4</sub> AnO <sub>2</sub>	0,233	Strontlamehlorid	SrCl <sub>a</sub>	0,007
Natriumphosphat	Na PO.	0,531	Aluminiumchlorid	AICL	0,135
Nutriumkarbonat	Na <sub>x</sub> CO <sub>h</sub>	107,6	Calciumchlarid	CaCla	21,876
Kallumkarbonat	K,CO,	10,23 -	Magnesiumsulfat	MgSO,	14,840)
		0,595	Lithium karbonat	LL,00,	0,850
Lithiumchlorid	LiCI		Manganosultat	Maso,+411,0	0,808
Aluminiomeblorid	AJC),	4,11 -		FeSO, 1-7H, O	2,183
Manganochlorid	MnGl <sub>q</sub> +4H <sub>q</sub>		Ferrosulfat kryst		8,508
Ferresulfut kryst.	Fe50, 17H4	0 11,51 .	SchwefelsAnhydri-		
	drij 80,	8,143 .	Ems. Kessalbr	unnen. Analyt:	FREEERICE
Schwofelshare-Aubyr	CaCle	6,216 .	1871. Be	rechnett B. Fisca	t Kit.
Schwofelsture-Aubyr Calciumchlorid	m made and		Natriumuillest	Na SiOs	9,5698
	CaSO, 1-211,			No PO	D. Limmer
Catelumchlorid	CaSO <sub>4</sub> +2H <sub>4</sub> (	21,94 "	Natriumphosphat		
Calchimedifat Culchimedifat Culclumkarbonat			Mr. a trade on the diliti	Nul	
Calciumchlorid Culciumsuifat Culciumkarbonat Mugne siumkarbonas	CaCO <sub>x</sub> MgCO <sub>a</sub> +8H <sub>a</sub>	0 6,416	Natriumjodid	NaJ VaBe	
Calciumchlorid Culciumatifat Culciumkarbenat Muga-siumkarbenas Cudowa. Trink	CaCO <sub>3</sub> MgCO <sub>3</sub> +8H <sub>4</sub> quelle. Analyt	0 6,416	Natriumbromid	NaBr	0,04545
Calciumchlorid Culciumatifat Culciumkarbenat Muga-siumkarbenas Cudowa. Trink	CaCO <sub>3</sub> MgCO <sub>3</sub> +8H <sub>4</sub> quelle Analyt hunt R. Hinsen.	0 6,416	Natriumbromid Natriumkarbount	NaBr Na <sub>2</sub> CO <sub>2</sub>	0,04545 164,78
Calciumchlorid Calciumatifat Calciumkarbenat Magar stumkarbenas Cadowa. Trink	CaCO <sub>3</sub> MgCO <sub>3</sub> +8H <sub>4</sub> quelle. Analyt	0 6,416	Natriumbromid Natriumkarbount Natriumeklorid	NaBr Na <sub>3</sub> CO <sub>2</sub> NaCl	67,600
Calciumchlorid Calciumnuifat Calciumkarbenat Magar stumkarbonas Cadowa. Trink Bered	CaCO <sub>3</sub> MgCO <sub>3</sub> +8H <sub>4</sub> quelle Analyt hunt R. Hinsen.	O 6,416 .	Natriumbromid Natriumkarbonat Natriumchlorid Kalimakarbonat	NaBr NaCO <sub>2</sub> NaCO <sub>3</sub>	0,04545 464,78 67,688 3,465
Calciumchlorid Culciumvailfat Culciumvailfat Culciumvailfat Magnesiumkarbonas Cudowa. Trink Bencel Katiumanifat Natriumbikurbonas	CaCO <sub>3</sub> MgCO <sub>4</sub> +8H <sub>4</sub> quelle. Analyt bust B. Hinsen; K <sub>3</sub> SO <sub>4</sub>	O 5,416 DUPLOS. 6,58 K	Natriumbromid Natriumkarbonat Natriumeblorid Kaliankarbonat Aluminiumeblorid	NaBr NaGO <sub>2</sub> NaGI K <sub>2</sub> CO <sub>1</sub> AlCi <sub>1</sub>	0,04545 164,78 67,688 3,465 0,02198
Calciumchlorid Calciumsalfat Calciumkarbonat Magnesiumkarbonas Cadowa. Trink Bened Kaliumanifat	CaCO <sub>3</sub> MgCO <sub>4</sub> +8H <sub>4</sub> quelle Analyt base B. Hirscu, K <sub>4</sub> SO <sub>4</sub> NaHCO <sub>3</sub>	O 5,416 : Duplos. 0,58 k 163,15	Natriumbromid Natriumkarbonat Natriumehlorid Kallimakarbonat Aluminiumehlorid	NaBr NaCO <sub>2</sub> NaCO <sub>3</sub>	0,04545 464,78 67,688 3,465

Die gemachten Angaben beriehen nich ohne Ausnahme auf die Herstellung von 100 h Mineralwaseer

Behwefels - Anhydrid	80,	1,000 F	Glissliubel. Saner	brunnen An	slyte Kappu
Lithiumchlorld	LICI	0,4134	1800. Here	chnet: B Huse	201.
Strontlumchlorid	SrCl.	0,149	Natriumehlorid	NaCl	1,193 p
Baryumehturid	Bat'l.	0,1077 8	Natriumsulfat	Na.SO.	1,408
Calciumchlorid	Cattle	15,928	Natriumallicat	Na.SiO.	11,580
Mugnestameblorid	MgCl <sub>a</sub>	18,6481	Natriuse karbonat	Na,CO,	78,233
Ammontum-sulfat	(NH <sub>4</sub> ),80,	0,6090	Calcium arbonat	CaCO,	10,00 "
Natriumanitat	Na.SO.	H,5456	Magnestumkarbount	MgCO2+311,0	14,907
	Damperson A.		Alumintumehlorid	AICI,	0,86
Ems. Kränchen.	Analyt: FRESE	S120. 1871	Verronulfat hryst	Fe80, +711,0	2,157
	set B. Fraction				
Natriumnilien:	Nu <sub>6</sub> 810 <sub>1</sub>	10,1149 g	Hellbrunn. Adelb		
Natriumphosphal	Na.PO.	0,1841 0		chnet: B Fisca	
Natriumjodid	NaJ	0,00221	Natriumgilletal	Na <sub>2</sub> SlO <sub>3</sub>	2,6416 g
Sarriguteronid	Natir	0,081195	Natriumbromid	NaBr	5,881 ,,
Natriumharbonat	Na,00,	161,5	Natriumjodid	NaJ	9,012
Satriumchlorid	NaCl	08,625	Kallumchlorid	KCI	0,598 **
Kallumkarbonat	E <sub>3</sub> CO <sub>3</sub>	-A FIVE	Netriumenlint	Na 50.	1,8007
Aluminlumehlerid	AICh	0,01252	Natriumchlorid	NaCl	497,20 "
Manganochlorid	MnCl <sub>g</sub> +4H <sub>g</sub> O	0,0215	Natriquekarbonat	Na <sub>2</sub> CO <sub>4</sub>	US, NO
Ferrosulfat kryst		11 m 1 d 5	Aluminiumehlorid	AlCla	0,262
Schwefels - Anhydrld	FeSO, 7H,0	2 200	Perrosulfat kryst.	Fe80, -7H,0	0,0772
		and the same of the	Calciumchlorid	CaCi,	5,005
Strontinenchlorid	Sect.	to a street	Magnesiumebiorid	MgCl,	9,708
	HaCl.	a anne	Strontlumchlorid	SrCl <sub>e</sub>	0,6482
Baryumchlorid	CaCla	A DE STATE	Hambara Eli-		
Calciumchtorid		W. H. ANDREW	Howburg, Elias		
Magnesdamehlorid	Mgth,	O OLLAN	FREARXITE. 1884		
Ammonjum milist	(NHT 20"	D- 190 a	Natriumallicat	Na. 810,	5,8578 w
Magamilianiniffia	MgSO;	2,424 (*	Natriumphosphat	Na, PO,	0,0002 .
Priedrichaball.	Analyt: B. Fincil	mp. 1804.	Kaliurobramid	KBr	0,8704
	net B. Fraction		Kallumjodid	EJ	0,6639
Natrigenailleat	Na 810,	2,2863	Lithiumehlorid	LACI	2,162
Satriumbronid	Salir	de directo	Ammoniumchlorid	NH <sub>4</sub> Cl	2,189
Calciumchiorid	CaCl	the second de-	Kallumeblorid	KCl	24,021
		750 AV	Natrhumchlorid	Sact	794,458
Magnestauchlorid	MgCl <sub>a</sub> NaCl	23,63	Natriumkarbonst	Na <sub>k</sub> CO <sub>k</sub>	108,869 "
Natriumehlorid		1000,27	Ferrosulfat kryst.	FeSO, +7H, O	6,552
Enlinmentfat	K <sub>r</sub> SO <sub>a</sub>	17,100 "	Manganochierla	MnCL+4H,0	0,269
Magnesiumaulfut	MgSO,	1164,128 ,	Chloryaneerstoff	HCI	6,15 ,,
Natrium karbonat	Na <sub>4</sub> CO <sub>6</sub>	33,29	Haryumehlorid	BaCle	0,0897
Fachingen, An	alyt: Farsanica	1886	Strontlumchlorid	SrCl,	1,532 ,,
	et, B. Fischian,		Calciumchlorid	CuCla	638,010
Natriumallicat			Magnesium chlarid	MgCl,	76,24 .,
Natriumbilment	Na <sub>2</sub> SiO <sub>3</sub>	5,1840 g	Kallomauifat	E,80,	0,485 "
Natriumjodid	B.O. Nagi-tell,		Hunyadi Janos.	Amplys: FREEE	FIDS. 1878.
Natelain broadd	Naftr	0,00948		set: B. Fraculum	
Natriambitrat	NaNO,		Natriumallicat	Na <sub>s</sub> SIO <sub>s</sub>	2,2810 g
Ammoniumchlorid	NB CI	market.	Natriumearbonat	Na <sub>x</sub> CO <sub>x</sub>	90,496
1/1: hiumchlorid	LEG	and the state of the	Natriumchlorid	NaCi	885,88
Kaliumchlorid	KC1	Ph. Allenton I	Natriamentiat	Naso,	not free ones of
		0,8074	Magnemuranthat	MgSO,	1949,428
Manganuchharid	MuCl, +tH, O	1,092	Kaliumsalfat	K.SO.	300 0004
Ferrosultat kryst	FeSO, + 711,0	0,507	Calciameblorid	CaGl <sub>a</sub>	The state of the s
Schwelein-Anhydrid		1,989			107,898
Baryumehineld	BaCl,	0,084	Ferrusultst kryst	FeSO, +7H, C	0,4584 .,
Strontinmehlorid	SrCl <sub>4</sub>	0,338	Jastrurmb (König	sdorf-Jastrzemi	b). Analyt:
Colciumehlorid	CaClg	3,0988 H	SCITWARE 1864	Berechnet: R.	HIRSCH
Magneslamchlorid	MECL	40,806	Natriamullicat	Na.BIO.	0,447 m
Calciumkarlanat	CaCO <sub>a</sub>	88,83	Kallumehlorid	KC	0,868
Natrium karbonat	SagCO,	805,56	Kaliumjodid	K.J	8,011 .,
0-11		*****	Kallumbromid	KBr	B,066
	dyl: FRESENTUS.	1857,	Natriumkarbonat	No,CO,	5,189
	net: R. Hirsch		Natriomehloeld	Sach	
Natriumphosphat	NagBO.	0,087 g	Magnesdumchlori-t	MgCL	26 166
Fatriumchiorid	NaCl	0,358	Calciumchurid		36,160 N
Satriumanifat	Na <sub>x</sub> SO <sub>4</sub>	0,830 ,,	Ferrochlorid	CaCl <sub>g</sub>	59,581
Kallemanitat	K4804	1,761 ,.	Chlorwasseratoff	FoCie	0,471
Natriumaillent	Na <sub>s</sub> SiO <sub>y</sub>	6,030 p		HC	0,268 ,
Natriumkarhogat	Na <sub>s</sub> CO <sub>1</sub>	75,561	Karlubad, Spri	del Analyti	Leowie u.
Bury umchineld	BioCl <sub>a</sub>	0,020	MATTHEWEL 1879		Fractima.
Atamophachharid	NH <sub>4</sub> Ct	0,098	Natriumelicat	Na,810,	14,585 g
Calciuminthough	CaCO <sub>1</sub>	B1,050	Natriumphosphat	Na PO	0,000
Magnestanteartenay	MgCO, +3HaO	BD,144	Natriambibarat	B <sub>1</sub> O, Na <sub>1</sub> +10H,	0 0 000
Manganochlorid	MuCl	0,866	Natriumfluorid	RaF	A 2 2 2 2
Ferenchlorid	FeCL	3.041	Lithiumchiprid	LICI	2.5.0
Die Bemachten An.	and and the of		The state of the s	A III to B	1/417 H

wenn es reringt wird, in einem gesonderten Flaschehen 12 Tropien Schwefelwasserstoff-wasser, verdünst mit 10 een Wasser, beigegeben.

30					
Natriomearbonas	Na <sub>2</sub> CO <sub>2</sub>	177,212 g	Krankenholl. Ge	press. oder Jo	danda-
	NaCl	61,355	Quella, Ana	lys: Fassuates.	1852.
	AICI,	0,1047		et: B, Hensen.	4
	FeSO,+7H,0	0,7333			4115
	MnCl, HH.0	0,028	Natriumjodid	NaJ	0,155 s
Schwefels - Anhydrid	BUT LANGE	0.000	Natriumaullat	Na *O.	1,209 .
	Na <sub>4</sub> SO <sub>4</sub>	208,42	Kaliumsulfat	E,50,	1,220
	K2804	18,64 **	Natriumsilicat	No SiO,	2,255
Magnealumsulfat	MgSO,	an mó	Natriumchlorid	NaCl	10,852
	SrCI.	0,040	Natriomkarhonat	Nn <sub>a</sub> CO <sub>4</sub>	33,290
Calciumchlorid	CaCl <sub>i</sub>	\$5,76	Aluminiamchiorid	AICI,	0,195
Die Karisbader Que	then sind in Rest		Magnesiumchlorid	MgCla	2,212
thoen gelösten feste	n Hostandtheile	atmostich	Calciumchlorid	CaCle	7,061
von gleicher Zusamme	nestronet sie 18	terschelden	Manganosulfat kryst		0,0175
nich von elnander m			Ferrosullat kryat.	FeSO <sub>4</sub> -  711 <sub>4</sub> O	0,0821
Gelmit an gelöster Ko			Chlorwasserstelf	rici	1,319
schiedene Temperatus			Water and 1916		America No.
tigeren Quellen die le			Breumach. Eli		Analyt:
Bernhardsbroom				SERTUS. 1804.	
59,7°C Schloss	brunn 49,0°C.	- Mohl-	Bereckn	et: R FISCHER	
brunn 48,0 °C M	arktbrunn 41.0	*C Eli-	Natriumallicat	BiO <sub>2</sub> Na <sub>2</sub>	8,7345
valethquelle 40,7°			Natrinabiborat	B,O,Na, - doll, o	0,3586
		1950	Natriumarseniat	AsO <sub>4</sub> Na <sub>4</sub>	0,0423
Klasingen. Pand		810, 1855.	Natriumphosphat	PO <sub>4</sub> Na <sub>4</sub>	0,0583
	4: B. FIBCREEL		Notriumjedid	JNa	0,0431
Natriumallicut	Na SiO	0,883A C	Natriumbromid	BrNa	4,9889
Natriumphosphot	Na,190,	0,652	Lithlameblorid	LICI	8,5640
Natriamnitrat	NaNO <sub>g</sub>	0,3528	Ammonlumeblorid	NH <sub>2</sub> Cl	2,2155
Natriumbroudd	NaBr	0,7091 11	Kaliumehlorid	KCI	15,2649
Lithlumchlorid	LiCl	1,6802	Natriumchlorid	Suci	990,016
Katriumchlorid	NaCl	414,150 H	Natriumkarboost	Na <sub>i</sub> CO <sub>i</sub>	54,696
	No <sub>q</sub> CO <sub>y</sub>	123,700 p	Mangapochlorid keys	t. MnCl, +4H,O	0,1598
	FeSO, +7H, O	6,641 n	Ferrochlorid	FeCL, 42H, 0	4,2554
	HCI	5,07 4	Aluminiumchlorid	AICL	0,0526
	K,SO,	28,190 H	Ziakchlorid	ZoCi,	0,7674
Magnesiumsulfat	MgSO <sub>4</sub>	63,979 "	Magnesiumelilorid	MgCL <sub>i</sub>	28,8544
	MgCl	22,905	Baryumchlorld	BaCl <sub>q</sub>	6,465
	NR*CI	1,208	Strontlumeblorid	SrCl,	7,901
Calciumchlorid	CaCl <sub>4</sub>	157,800 **	Calclumchiorid	CaCle	211,918
Rissingen. Bakoc	my. Analyt: Lr	EDIO 1856.	Chlorenagentoff	HC	5,141
Herechne	1: B. FIBCHER.				
Natriumsificat	Na S10,	3,693 g	Leries. Versand		BAUTH I
Natriumphosphut	Na PO.	0,5938 41		1880, ISBN	
Natringalient	NaNO.	0,9903	Berechn	et: B. Fracties.	
Natriumbromid	NaBr	0,8332 ,,	Natriumamenii	AsO, No.	0.1798
Lithjumehlorid	LICI	2,0030 m	Natriumsiliest	SiO <sub>2</sub> Na <sub>2</sub>	4,660
Natriumchlorid	NaCl	443,323	Das Natriumaillent		
Natriamkarhonat	Na,CO,	122,972	HesiOa zu zeraetzen	und des ausse	waschen
Ferrosulfat kryst.	FeSO, +7H,0	7,568	Kleselalurebydr	at dem Wasser	TUSHBELDE
Chlorwaserstoff	HCi	5,070	Natriumchlorid	Nota	0,0018
Enllmanulfat	K,80,	33,504	Natromaulfat	NegSO4	1,3876
Magnesiumsulfat	MgSO.	66,820	Kaliumsulfut	K.804	0,100
Magaeslumchlorid	MgCl,	25,987	Ammoniameulfat	(NHA),30,	en meis
Ammoniumcialorid	SHC	W-040-1	Kupferaulfat	CuSO, +5H,O	0,813
Calciumchlorid	CaCi,	150,150 m	Magnesiumsulfat	MgSO <sub>4</sub>	72,201
			Calciumuolfat	Caso, +TH, O	41,074
Kraukenhell, Bern			Ferrosulfat kryst.	FeSO, +7H,0	11 St. 11 St. 25 St. 101
	yt: Franceius.	1852.	Ferrinolist	Fee(S())	27,273
	net R. Hibacu:		Manganochlorid	MnCl,+4H,0	E ALARA
Natriumjodid	Nad	0,160 g	Aleminiomsulfat	A1,(80,)	16.919
Natriumsulfat	Na <sub>4</sub> SO <sub>4</sub>	0,475	Magneslumkarbonas		1,664
Kalimmaulfat	K,50,	0,968	send measurable solders	million I have	- denova
Natriumellicat	NagSiO,	9,260	Linnantings	rminiusquella.	Analys:
Natciomchlorid	NaCt	10,410	Seven	KHARDT, 1863.	many .
Katriumkurbonat	Na <sub>4</sub> CO <sub>2</sub>	3,70G .,	Barrolla	iet: B. Hinscu.	
Aluminlumchlorid	AICIa	0,192			
Magneulumoblorid	MgCl,	8,282	Natrhumallicat	SIO,Na,	1,177
Calciomeblorid	CaCle	7,845	Natriumkarbonat	Na <sub>q</sub> CO <sub>q</sub>	5,601
Mangazonulfat keyat.	MnSO, +4H,O	9,020 4	Natriumsulfal	Na.50,	79,699
Ferrosulfat kryst	FeSO, 1711,0	0,049	Calciumchlorid	CaCl <sub>r</sub>	90,151
Chlorwanseratoff	HCl	1,195	Calciumkarbonat	CaCO <sub>3</sub>	41,660
Jeder Finnelse von ru	and 600,0 econ In	hatt werden,	Calcinmanifat	CaSO <sub>4</sub> +2H <sub>2</sub> (	67,175

67,175 m

34,094

CaSO\_+2H\_00

FeSO, 4-7H,O

MgSO,

8,504 " 0,773 " Die gemachlen Angaben beriehen rich ohne Ausnahms mif die Berstellung von 100 k Mineralwasser.

Magnesiumsulfat

Ferrosulfat kryst Schwefelslure-Anbydrid 80,

Marlenbad. 1	Ferdinandsbru	шиеп.	Rippoldsau. Jusep	haqualle, Analys	: Bronnes,
Amalyt	: GINTL 1879.		Recorbit	et: B. Hitaen.	
Borech	net: B. FINCHER		Kaliumsulfat	E,80,	5,300 g
Natrimmelijent	SiO <sub>s</sub> Na <sub>s</sub>	15,7588 g	Natriumkurbonat	Na <sub>1</sub> CO <sub>1</sub>	10,489
Satriumphosphat	PO <sub>a</sub> Na <sub>a</sub>	0,5107	Satrlumaillest	Na <sub>2</sub> SiO <sub>1</sub>	11,623
Satelumnitrat	NO <sub>2</sub> Na	1,9356 ,,	Natriumanifat	NagSO4	99,305 "
Lithlumehland	LICI	9,1845 ,,	Calciumchlorid	CaCl	4,549
Kallumchlorld	KC1	4,2180	Magneslumchlorid	MgCia	4,570 _
Ammonlumahlorid	NH <sub>4</sub> Cl	0,5680 14	Calciumkarbonat	CaCO,	117,020
Natriumeblorid	NaCt	106,5930	Kall-Alaun	Alk(804),+138	
Natriumkarbonat	Na <sub>0</sub> CO <sub>2</sub>	250,0599 ,,	Magneslumauliai	MgSO,	35,36h H
Natripppentint	Na_SO,	0,8155	Manganoutlint	Maso, +4H <sub>2</sub> O	0,601 .,
Aluminiumeblorid	AlCl <sub>1</sub>	2,2868	Personulful kryst.	FeSO <sub>4</sub> +7H <sub>3</sub> O	8,006 .,
Manganochterid	MpCl, 4H <sub>c</sub> O	12,8110	SchwelelaAnhydrid	5O <sub>4</sub>	7,421
Magnestamental	FeSO <sub>4</sub> +7H <sub>8</sub> O	66,2810	Saldschfitz, Bitter	manana Anglet el	Day were a special
Chiorogaserstoff	MgSO, HCl	3,141		chnet: B. Higsen	
Calciumeldori-1	CaCl,	56,563			
See Continue to Date	r-strag	Calman II	Natriumjodbi	NaJ	0,567 g
Marlenhad, K.	zeuzbrunnen.	Annlyt:	Natriumaillest	Na <sub>2</sub> SiO <sub>4</sub>	0,954 H
Repri	CHEACHER 1899.		Kaliumudat	K <sub>9</sub> SO <sub>4</sub>	63,340
Berech	net: B. Fracues.		Natriumkarlonat	Na <sub>1</sub> CO <sub>1</sub>	92,629
Natriumelliest	BIO, Nu,	5,8947 g	Natriumsulfat Magnesiuschlorid	Sa,50.	489,931
Natriumphosphot	P0 <sub>4</sub> Na <sub>2</sub>	0,8234	Calchumnismi	MgCl <sub>2</sub> Ca(NO <sub>a</sub> ) <sub>2</sub>	29,250 ,, 158,295 ,,
Natriumsitest	NO,Na	0,4092	Magnesiumnitrat	Mg(NO <sub>2</sub> ) <sub>2</sub>	185,087
Lithiumeblorid	LECT	1,1098	Magnesinusulfat	MgSO <sub>4</sub>	1314,202
Kallumchlorid	KC1	60,0007 "	Manganosultat	MuSO, idH.O	1,615
Antanniumchlorid	NH <sub>4</sub> Cl	0,2070	Ferrosulfat kryst.	Fe80, +7H,0	
Natriumchlarid	NaCl	88,8P20	Schwefelgäure-Anhyd		0,625
Natriumkarbonat	Na <sub>a</sub> CO <sub>a</sub>	290,0750 1			alone II
Natriumuulfat	No. 30.	449,9090 ,	Salsbrann, Oberb	runnen. Analyt	: VAUNN-
Aluminiumchiorid	AlCl	0,5935		Berechnet: B. fin	
Manganuchlorid	MBCIa TdHaO	0,5856			
Ferranulist krynt	FeSO, +711,0	8,2483 11	Natriumphosphat	Na <sub>a</sub> PO <sub>4</sub>	0'08 K
Magnesiampullat Chlorwassers off	MgSO <sub>4</sub>	37,6200 H	Kallumsulfat Natriumsilicat	K,SO, Na,SiO,	3,68 4
Calciumchlorid	HCI	6,1410 ,	Natriumehlorid	NaCl	10,70 "
Strontiumeblorid	CaCi, SzCi,	0,0766 ,,	Natriumkarbonat	Na CO.	100.09
Harpamehlorid	Haci,	0,0408	Aluminiumchlorid	AlCla	0.00
	Torce of	oferen 16	Stronthunchlorid	SrCL,	on shell
Phlina. Bitterwa	seer. STRUVE'so	he Tabelle.	Magnesiumchlorid	MgGi.	of office.
Natriamphosphat	NBaPO.	o,odr g	Magnesiumauttat	MgSO,	35,24 H
Natriumaillest	Na.810,	4,880	Calciumkarbonat	CaCO <sub>a</sub>	20,51
Kalmmulfat	K <sub>1</sub> SO <sub>4</sub>	69,500	Ferrosulfat kryst.	FeSO, +7B,0	0,048
Natriumkarbonst	Na <sub>2</sub> CO <sub>2</sub>	111,000	Lithiumkarbusat	Li,CO,	0,76
Naviumenliat	Na <sub>4</sub> 50,	1450,001 ,	Schwefelshure-Anhyd	Irld SO <sub>k</sub>	3,40
Calciumeblerid	CaCly	28,740	FA1- 1.4	F 1 - 1 - 1	
Magnesiumchlorid	MgCl <sub>k</sub>	999,857	Schlaugenhad.		Lite EL,
Magnesiumsulfat	MgSO <sub>a</sub>	1378,232	Analy	t: Freeksius.	
Permont Da	spi- oder Sinb	insalla	Berech	net: B. Hinsen.	
	FRESENICS. 186				TO STATE OF
			Natrium phosphat	Na PO	0,062 g
	hnet: В. Извасы,		Kallumeblorid	KCI	0,584 **
histrium jodid	NaJ	0,0016 g	Kallumsulfat	K.SO.	1,187 ,
Natriumbramid	NaBr	0,0000 .,	Natrimkarbount	Na <sub>4</sub> CO <sub>5</sub>	5,277 ,,
Matrimmitrat	NaNO <sub>x</sub>	0,0158 ,.	Natriumeliliat Natriumelilorid	Na <sub>4</sub> SiO <sub>4</sub> NaCl	0,633 ,,
Natriumphosphat	Na <sub>F</sub> PO <sub>4</sub>	0,0171	Magnesionchlorid	MgC3 <sub>e</sub>	19,727 ,,
Lithinmeblorid	TTCI	0,0994	Calciumehlorid	CaCl <sub>a</sub>	0,703
Kallomkarbonat	K,CO,	0,350 ,,	Chlorwasserstoff	HCI	3,626
Kallummilfat	K,SO.	1,9075 .,	Cition is supply a series	417.4	B,969 .
Natriumsillen	Na <sub>2</sub> SiO <sub>4</sub>	0,462 .,	Salters. Ans	dyt: Frankrius.	1869,
Natriumkurbunat Calaban kurbunat	Na <sub>2</sub> CO <sub>3</sub>	11,6934 0		Bet: B. HIRBOH,	
Calciumeblorid	CaCl	0,0059			
Aluminiumchlarid	AlGla	0,0098 .,	Natriumjodid	KuJ	0,0033 4
Ammonlymethod	BaCl <sub>k</sub>	0,0811	Natriumbromid	NaBr	0,0000
Ammonlumehlorid	NHCL	0,2103	Natriumphosphat	Na,PO,	0,0806 ,
Strondamehlorid	Sr(I)	0,3145	Kallumkarbonat	E CO.	0,4217
Magnesiamentofid	MgCl <sub>e</sub>	3,077	Natriumnitrai	NaNO,	0,6110 ,
Magnesiumanitat Calciumkarbonat	MgSO,	48,9618	Kaliumchlorid	KCI	1,7630 .
Calciumentat	C-SO ON O	79,6989 4	Kaliumaulfal	K, SO.	6,0983
Mangaposullat	CaSO, +211,0	0.9293	Natelumsilicat	Na,Sio,	4,5208 (
Ferrochlorid	MaSO, 14H,0	0,8695	Natrium karbonat	Nn <sub>g</sub> CO <sub>g</sub>	145,7442
Chloreagnerstoff	FeCi, +9H,O	7,852	Natriumchlorid	NaCi	164,8454
	44.63	1,867	Harymonthie id	BuCl	0,0176

Die gemachten Angalien beriehen nich ohne Ausnahme auf die Herstellung von 100 k Mineralwamer

Aluminiumchlorid	AICI,	0,0470	R		schwerelquelle	5.
Strontiumchlorid	SrC),	0,2342		Analyt: Fr	MARRIUS, 1856,	
		0,5927		Same	che Tabelle,	
Anmoniumchlorid	NH,Cl					
Magneolumehlorid	MgCl,	92,8677	38	Lithlumkurhount	Lb,00,	0,058 g
Calciumeblorid	CaCL,	84,2181	179	Natriumphosphat	Na.PO.	0,057
Lithlumkarbonat	LI,00,	0,8180			Na SiO	
				Natriumeilicat		2,958 .,
Chlorwosserstoff	HCI	2,2253	FE	Kallumkarbonat	K <sub>s</sub> CO <sub>s</sub>	2,570
Manganopulfut	MnSO, + 4H,0	0,0989	bel.	Kallousnifat	K,80,	8,885
Perrosulfat kryat,	Fe80, + 7H,0	0,7262		Natriumkarbonat	Nn <sub>4</sub> CO <sub>4</sub>	80,737
Transportant griller.	a eniot Little	0,1000	11			medians to
W-4- 3411-15	and the second	Francisco III		Stroutiamehlorid	SrCL	0,011 ,
	runnes. No. L	ermusker.		Aluminimmehlorid	AlCI,	0,013
CABEI	ELMANN. 1859.			Barrumchinrid	BaCl,	0,107
Berech	set: B. Hirson.			Ammonlymchlorid	NTI CI	0,600 н
Kallumjulfat	K,80,	2,031	100	Calclumkarbonat	CaCO,	1,875
			B.	Calciumchlorid	Catll	97,163 ,,
Kaliumchlorid	K Cl	19,66	119.			on man
Katriumkar bonat	Na <sub>2</sub> CO <sub>4</sub>	86,295	10-	Magaralumourbonat	MgCO; 4-3H,O	38,723
Natriumchlorid	NoCl	149,189		Schweldwasserstoffwas	mer 0,4 Frac.	189,0
Natriumbromid	Nath	0,94				
			911	Wiesbadon.	Kechbrunner	i,
Lithlunghlorid	1401	0,06	PI	Amates : Pa	DESIGNATION, 1856.	
Kallomkurbonat	K,00,	1,524	100			
Natriumziliest	Na SiO.	6,832		Berechne	t: B. Hinsen.	
				Kallumchlorid	KCI	18,2392 g
Ferrosulfat kryst.	FeSO, +7H,0	1,390	11			
Manganosulfat	MnSO, +4H,0	6,620		Natrinmehlorid	NaCl	619,1659
Chlorwasscratoff	RCI	0.000	11	Natrimbronid	NaBr	0,4351
		0,417	.10		NaJ	0,0017
Aluminiumchlorid	AICI,	0,417	de			
Ammoniumchlorid	NH <sub>4</sub> Cl	0,435			Na <sub>2</sub> SD <sub>4</sub>	8,4078
Magneslumchlorid	MgCl,	31,747		Natriumkarbonat	Na <sub>4</sub> CO <sub>4</sub>	40,2767
					Na.PO.	0,0030
Calclumchlorid	CaCla	50,999	TP			
					Na, 11, O, + 10H, O	0,1574 ,,
Span	Analyti Pormon.			Karrinmsilicat	Na, 810,	12,7518
	sche Tabella.				Lici	2,3104
Nateimmehlorid	NaCl	0,055	E		SH,CI	1,7073 H
Natriumphosphat	Na PO.	0,324		Calciumchlorid	CnCly	98,3977
		o the	31	Enryumehlorid	BaCI,	0,1334
Natriumsulfat	Na,80,	0,488			SrCl,	1,8943
Kallumsulfas	K,SO,	1,080				
Natriumkarbonat	Na <sub>2</sub> CO <sub>2</sub>	8,131		Magneslumchlorid !	rigCl,	20,0872
Natshmallicat		18 168	40	Ferensulfat krypt.	PeSO. + 7H.O	1,6129
	Na <sub>4</sub> EiO <sub>4</sub>	15,198	[8]		MnSO, + 4H,O	0,1734
Aluminiumeblorid	AICI,	0,141	48			Cl. College 18
Calciumkarbonat	CaCO,	12,990		Natriumaraenia:	Nu <sub>k</sub> AuO <sub>k</sub>	0,083/1
Magnesiumkarbonat	MgCO, +8H,O	24,001				
	BERCOT LUISIN	and one	37"	Wildungen. Ge	org-Victorque	of La.
Manganochlorid	MnCl <sub>s</sub> +4B <sub>c</sub> O	1,164	18th	Auntet: P	RESENTUR. 1892.	
Ferrochlorid	FeCl, + 2H, 0	6,862	111			
				Herechne	t: B. Hirston.	
Tenlitz, Steinl	ad. Analyt: BER:	ZINTLETTSL.		Kaliumaulfat	K,80,	0,9280 g
STRUVE	sche Tabella			Natriumkarhonat	Na <sub>2</sub> CO <sub>3</sub>	9,9405
	-			Natriumchlorid	NaCl	0,7152
Kallmanifat	K,50,	0,059		Natriumallicat	Nasio,	4,4076
Natriumphosphal	Na PO.	0,846				
Natriumsulfat	Na.80.	0,804		Natriumphosphat	No PO	0,0087
		th same	11	Entriumpulfat	No.80,	4,0141
Natriumsilient	Na <sub>1</sub> SIO <sub>4</sub>	8,520	FI	Ammonlum karbonat	(NH <sub>4</sub> ),(O),	0,0638
Netriumkarbonat	Na <sub>s</sub> CO <sub>s</sub>	37,441	100			
Calcinnakarbonat	CaCO,	1,796		Lithiumkarbount	Li,CO,	0,0483
		E made	19	Aluminiumchlorid	AICI,	0,0337 H
Calclamehlorid	CuCl <sub>k</sub>	5,218		Barymachlorid	BaCl,	0,0014
Kuli-Alama	KAL(50,), + 12H, 6	0,227	10	Calciumkarbonat	Catto,	Co. order
Magnesiumnuling	MgSO,	5,2811		Cascing age to comme	Calcon	60,8301
Ferrasulfat kryst.	FeSO, 1 7H,0	0,571	- 24	Magnesiumkarbon kry	ar argoo, a shro	59,7139
Latinamin weller	Troops trafe	Upre	101	Ferromulfat krynt.	Fe80, +7H,0	5.9036
975 d 95		1 8 8 9		Mauganosulfat	MaSO <sub>4</sub> + 4H <sub>2</sub> O	0.2059
Vichy, Source	e do la grande g	Fille.		orici garagantia :	mynard - ando	Macon B
Analyt: Bauma	STRUVE'sche Ta	Salla.		4001.4	B 3 . 3	
Analyt: Hause	STREAM BENG TW	DEITE,			Stadtbrunnen	le:
Natriumfodid	NaJ	0,0026	adi	Analy	rt: BAUER,	
					che Tabelle.	
Satriombroudd	NaBr	0,018	131	STRUTE I	CHE INDOLLS.	
Satchumphosphal	Na PO.	0,422	49	Natriumphosphat	No PO.	0,004
Salriumidicat	Na <sub>3</sub> SiO <sub>3</sub>	13,020				0.004
			19	Natriumeblorid	NaCl	0,831
Enlimmaulfat	K <sub>E</sub> SO,	20,404	18	Kaliumaullat	K,30,	1,102
	NaCi	23,686	111	Natriamkarbonal	Na <sub>1</sub> CO <sub>1</sub>	6,913 ,
Natibimehlorid		409,465		Natriumailicat	Na,510,	& par
Natrhimehlorid			191			5,2411 0
Natriumchlorid Natriumkarbanat	Na <sub>k</sub> CO <sub>1</sub>			Strentiumehlorid	SrCl,	0.4160
Natriumchlorid Natriumkarbungt Aluminlumchlorid	Na <sub>g</sub> CO <sub>1</sub>	0,203	18	Philo Part Shought of the chill war.		or former of
Natriumchlorid Natriumkarbanat	Na <sub>k</sub> CO <sub>1</sub>	0,203				0,029 4
Natriumkarbonat Aluminlumchlorid Strontlumchlorid	Na <sub>k</sub> CO, AlCl, SrCl,	0,203	91	Alaminiumchiorid	AlCl	0,406 (
Natriumehlorid Satriumkarbonat Aluminlumehlorid Strontlumehlorid Ammonlumehlorid	Na <sub>1</sub> CO <sub>1</sub> AlCl <sub>2</sub> SrCl <sub>3</sub> NH <sub>4</sub> Cl	0,203 0,249 0,523	9E)	Aluminium chiorid Calcium karbonat	AlCl <sub>a</sub> CaCO <sub>a</sub>	49,707
Natiomehlorid Satriumkarbonat Aluminkumchlorid Stronthumchlorid Ammonlumchlorid Magnesiumehlorid	Na <sub>4</sub> CO <sub>4</sub> AlCl <sub>4</sub> SrCl <sub>5</sub> NH <sub>4</sub> Cl MgCl <sub>4</sub>	0,203 0,249 0,528 8,991	91	Aluminiumchiorid Calciumkarbonat Magnesiumkarbon, krys	AlCl <sub>a</sub> CaCO <sub>a</sub>	49,707
Natriumehlorid Satriumkarbonat Aluminlumehlorid Strontlumehlorid Ammonlumehlorid	Na <sub>1</sub> CO <sub>1</sub> AlCl <sub>2</sub> SrCl <sub>3</sub> NH <sub>4</sub> Cl	0,203 0,249 0,523	91 11	Aluminium chiorid Calcium karbonat	AlCl <sub>a</sub> CaCO <sub>a</sub>	0,406 () 49,707 () 57,950 ()
Natifumehlorid Natriumkarbonat Aluminlumchlorid Stron tlumchlorid Amnonlumchlorid Magnesiumchlorid Calciumchlorid	Na <sub>4</sub> CO <sub>4</sub> AlCl <sub>4</sub> SrCl <sub>5</sub> NH <sub>4</sub> Cl MgCl <sub>1</sub> CaCl <sub>5</sub>	0,208 0,249 0,828 8,921 27,763	11 11	Aluminiumchiorid Calciumkarbumat Magneadumkarbon, krys Ammoniukfilianigkeit	AtCl <sub>s</sub> CaCO <sub>s</sub> et. MgCO <sub>s</sub> + aH <sub>s</sub> O 10proc.	0,406 49,707 57,950 0,80
Natifumchlorid Natriumkarbunat Aluminloumchlorid Burontlumchlorid Ammonlumchlorid Magnesiumchlorid Calciumchlorid Manganosulfat	Na <sub>t</sub> CO <sub>t</sub> AlCl <sub>t</sub> SrCl <sub>t</sub> NH <sub>t</sub> Cl MgCl <sub>t</sub> CaCl <sub>t</sub> MaSO <sub>t</sub> + 4H <sub>2</sub> O	0,208 0,249 0,588 8,921 27,763 0,076	11 11 -12 14	Aleminiumchlorid Calciumkarbonat Magneadumkarbon, krys Anmoninkfillanigkeit Schwefelallure-Anhydr	AlCl <sub>a</sub> CaCO <sub>2</sub> St. MgCO <sub>4</sub> + BH <sub>2</sub> O 10proc. Id SO <sub>2</sub>	0,406 # 49,707 # 57,950 # 0,80 # 2,320
Natifumchlorid Natifumkarbonat Aluminlumchlorid Strontumchlorid Ammonlumchlorid Magnesiumchlorid Calciumchlorid Manganosulfat Ferrosulfat kryst.	Na <sub>2</sub> CO <sub>1</sub> AlCl <sub>2</sub> SrCl <sub>3</sub> NH <sub>2</sub> Cl MgCl <sub>2</sub> CaCl <sub>3</sub> MnSO <sub>4</sub> + 4H <sub>2</sub> O FeSO <sub>4</sub> + 7H <sub>2</sub> O	0,203 0,243 0,829 8,921 27,763 0,076 0,281	11 11 11 11 11 11 11 11 11 11 11 11 11	Aluminiumchiorid Calciumkarbumt Magnesiumkarbon, krys Ammoniukffinsigkeit Schwefelsture-Anhydr Manganesulfat	AlCla CaCO <sub>2</sub> St. MgCO <sub>4</sub> + BH <sub>4</sub> O 10proc. Id SO <sub>8</sub> MnSO <sub>4</sub> + 4H <sub>2</sub> O	0,406 a 49,707 b 57,950 a 0,80 ar 2,329 0,256
Natifumchlorid Natriumkarbunat Aluminloumchlorid Burontlumchlorid Ammonlumchlorid Magnesiumchlorid Calciumchlorid Manganosulfat	Na <sub>2</sub> CO <sub>1</sub> AlCl <sub>2</sub> SrCl <sub>3</sub> NH <sub>2</sub> Cl MgCl <sub>2</sub> CaCl <sub>3</sub> MnSO <sub>4</sub> + 4H <sub>2</sub> O FeSO <sub>4</sub> + 7H <sub>2</sub> O	0,208 0,249 0,588 8,921 27,763 0,076	11 11 -12 14	Aleminiumchlorid Calciumkarbonat Magneadumkarbon, krys Anmoninkfillanigkeit Schwefelallure-Anhydr	AlCl <sub>a</sub> CaCO <sub>2</sub> St. MgCO <sub>4</sub> + BH <sub>2</sub> O 10proc. Id SO <sub>2</sub>	0,406 # 49,707 # 57,950 # 0,80 # 2,320

Die französische Pharmakopöe giebt folgende Vorschriften zur Herstellung klinstlicher Mineralwässer, welche namentlich für die Grenzgebiete von Wichtigkeit sein werden.

Ean gazane simple (Gall). Aqua Acido carbonico impraegnati acido la simplicior. Loco: Eau de	Aqua Seltz	Han acidalo bicarbonatée (Gall.). Aqua natro-effervoscens. Soda-1 Rp. Natrii bicarbonici	Water.
Destilliring Wasser wird unter 6 Atuk	phären	Aquae Acido carbonico Impraegnatas	nonta.
Ueberdrock mit Kohlenshure gesktigt. Ean acldate salins (Gall.).		Limonade gazeuse (Gall.). Rp. Aquae Acido tarbenico impraegnatee Siropi Citri	650,0 80,0.
Aqua acidulo-saisa. Loco: Esu de Condillac, lichaison, Saint-Gul Schwaibeim, Scultamart etc	miers	Nachstehende Vorschriften für künstliche wänner nind von Sounkunku ungegeben i	Mineral- worden:
Pp. Calcii chlorati cryst. Mugnevii chlorati cryst. Natrii chlorati cryst. Natrii carbontdi cryst.	0,85 0,27 1,10 0,90	Eau de Bussang Soubeiham.  Rp. Katril enrhentel Na <sub>3</sub> CO <sub>3</sub> Calch multuriel CaSO <sub>4</sub> +2 H <sub>2</sub> O Magnesil sulfuriel Mg SO <sub>4</sub>	0,16 0,13 0,618
Nami aufurici oryat.  Aquan Acido carbonico impraegnatae  Esa nallue purgative (Gall.).	0,10 650,0,	Calcil chlorati CaCi, Ferri softuriel eryst. Fe SO <sub>4</sub> +7 H <sub>2</sub> O Aquae Acido enriconico lun praeguatae 1	0,16 0,11 000,0.
Aqua Sediltzensia. Enu dit de Se	edlits.	Eau de Contrexeville Sounciral	
Aqua Seutiteenii.		Rp. Calcii mifritel CaSO, +3 H <sub>2</sub> O	0,81
Ito. Magnesti sulfurici cryst.	80,0	Magnesii suifuriei Mg 80,	0,050
Aquae Acido carbonico impraegnatas	650,0.	Calcif enrisoniel	0,5
11,		Natril carbonici Na,CO,	0,013
Rp. Magnedi sufferici cryst. 160,0		Magnesif carbonici Mg CO, + 3 II,0	0,13
Natril Mearbonici 4,0		Calcil chlorati CaCl,	0,005
Acult tartarici in crystall, 4,0		Magneeil chlorati Mg CL	0,018
Aquas destillatar 650,0.		Ferri sulfuriel cryst. FeSO, +7H,0	0,033
Esu alcalino gazense (Gall.).		Aquae Acido carbonico impraegnatae	rano tor
Aqua alcalina efferreacens. Loc	o: Eau	Ean de Forges Soumenan.	
de Viehy, de Vals etc.		Rp. Catell chlorati CaCl.	0,004
Kp. Natrii bienrbonici	3,19	Magnesii chlorati MgCl	0,007
Kalli bienchoniel	0,23	Calcif suffuries CaSO, +2 H <sub>2</sub> O	0,037
Magnesii sulfurioi cryst.	0,35	Magnesii sultariri MgSO.	0,05
Natril chlorati	0.08	Ferri sulfuriel FeSO, + 7 H,0	0,065
Aquae Acido carbonico impraegnatae	650,0,	Aquae Acido carbanico impraegnatae	1000,0.
Enn furrée garenne (Gall.).		Esu de Mont-Dore Soummas	
Aqua martia effervescens. Loco:	Enu de	Rp. Natrit sulfuried Na, SO,	0,53
Span, Bussang, Saint Alhan, F.	OFECS.	Natrii chlorati NaCl-	0,69
Oresta.		Magnesil chlorad MgCl,	0,50
Rp. Kalil bliartaciel	04,0	Nauri bleartonici Salico,	5,5
Natril carbonici cryst	64,0	Calcil chiorati CaCla	1,72
Natrii chlorati	0,16	Ferri salfuriel FeSO, 4-7 H <sub>2</sub> O	0,631
Ferri sulfariel cryst.	0,18	Aquas Acide carbonles impraegnatae	10000
Aquae Acido carbonico impraegnatas	650,0,	Eau de Passy Guisouer.	
Enu aulfures (Gall.).		Rp. Calcil sulfuriel CaSO, 4-2 H,O	1,21
Aqua sulfurata Loco: Eas de	Bonnes.	Magnesil sulfurici MgSO.	0,11
Burdges, Cauterete, Bugnères de l	Luchon.	Natrit sufferici Na,SO,	0,45
Saint-Sauvent.		Aluminit sulfuriel Al <sub>4</sub> (SO <sub>4</sub> ) <sub>5</sub>	80,0
Rp. Natrii sulfurati (Na <sub>2</sub> 8-+ 911 <sub>2</sub> 0)	0.13	Ferri sulfuriei FeSO, 4 7 H,O	0,18
Natrii chlorati	0.13	Natril chlorati NaCl	0,15
Aquas destillatas abullicado ab aer		Magnesii chlorati MgCl,	0,1
	650,0.	Aquae Acida carbonico impraegnatae	1000,0.
		siner Minerelmoscaroustalt derete	

Für die, die wichtigsten Fabrikate einer Mineralwasseraustalt darstellenden Erfrischungswässer, Selterser und Sodawasser, geben wir nachstehende, sehr wohlschmeckende Wüsser verbürgende Vorschriften.

#### Seliorser.

Rp.	Natrii chiorati	4990,0 1900,0 225,0	Lösung IL  Rp. Magnesii chlorati cryst. 1000,0 Caicli chlorati cryst. 1000,0 Aquae destillatae. 20 Liter.
	Natril authorich cryst. Aquae destillatas forvidae l		Für 100 Liter Wasser eind zuzusetzen von Lösung I = 1,531, von Lösung II = 0,331.

### Soda-Wasser.

		THE REAL PROPERTY.					
	Rp.		earboulel	cryst	200,0		
		Nauri	chlorati		50.0		
		Calcli	chlorati		50,0		
Distant	300 T	Edwar ber	Allamanarea	m. Williams	-core		

## Arachis.

Gattung der Papilionaceae-Hedysareae.

Arachis hypogaea L. Erdnuss. Erdmandel. Erdpistazie. Erdbehne. Erdeichel. Chocoladenwurzel. Mandubibohne. Pistache de terre. Noix de terre. Arachide. Earth-nut. Ground-nut. Pea-nut. In Amerika heimisch, aber wild nicht bekannt, überall in würmeren Gegeuden kultivirt, auch in Südenropa. Die unter der Erde reifenden Hülsen sind bis 4 cm lang, durch die stark hervortretenden Gefässbündel grubig, geiblich. Sie enthalten bis 8 braune Samen, die in Form und Grösse den Haselnusskernen ühneln, und einen dicken weissen Embryo enthalten.

Bestandthelle. 45,8 Proc. Fett, 27,65 Proc. Stickstoffsubstanz, 16,75 Proc. stickstofffreie Extraktstoffe, 2,21 Proc. Holzfaser, 6,95 Proc. Wasser, 2,64 Proc. Ascho.

Verweendung. Im Süden als Nahrungsmittel, in Spanien mit Kakao etc. zur Herstellung einer billigen Chocolade (auch die Pressrückstände), zur Gewinnung des fetten Oeles (s. unten), die Pressrückstände mit Getreidemehl zu Brot (v. Rademanns Nährmittel-



Fig. 99. Samenschale von Arachis hypogaea, sp. Epidermis der Oberseite, en Epidermis der Unterseite, p. Parenchym., 160 Mai vergrössert (nach MORLLER).

fabrik, Frankfurt), wozu sie sich ihres hohen Fettund Proteingehaltes wegen eignen, die gespaltenen und gerösteten Samen als Kaffeesurrogat (afrik. Nusebohnenkaffee von Gebr. Schmidt Nachf. in Bockenheim), die Rückstände zum Verfälschen von Kaffee und Gewürzen, sowie als Futtermittel (Erdnusskuchen).

Die Rückstände enthalten 47,48 Proc. Rehprotein, 7,78 Proc. Rohfett und 24,80 Proc. stickstofffreie Extraktstoffe, woven 91, resp. 86-93, resp. 98 Proc. verdaulich sind.

Nachweis der Samen. Sollen dieselben in Futtermitteln, in Gewärzen oder im Kaffee nachgewiesen werden, so ist zu beachten, dass die Kotyledonen reichlich rundliche, bis 15  $\mu$  grosse Stärkekörnchen enthalten, was bei Oel enthaltenden Samen

zu den Ausnahmen gehört. Beweisend sind die polygonalen Zellen der Epidermis der Samenschale, deren Wände verdickt und so reichlich getüpfelt sind, dass sie kammartig erscheinen. (Fig. 99 ep).

Oleum Arachidis. Arachide-, Erdnuss-, Erdmandel- etc. Oct. Mandubi-Oct. Unite d'arachide. Hutte de pistache de terre. Ground-nut-Oll. Earth-unt-Oll. Pea-nut-Oll.

Dus durch die erste, kalte Pressung gewonnene Oel ist fast farblos und ein vorzügliches Speiseöl, das zweite, oft unter Erwärmen gewonnene Oel von etwas dunklerer Farbe und bohnenartigem Geruche wird als Breunöl verwendet, das letzte durch Auskochen oder Extraktion mit Schwefelkohlenstoff gewonnene dient zur Seifenfabrikation.

Bestandtheile. Der flüssige Theil besteht aus den Triglyceriden der Oelund der Linolsäure, vielleicht auch Hypogaessäure, der feste Theil aus den Triglyceriden der Lignocerinsäure, Arachinsäure, vielleicht auch Palmitinsäure. — Ferner 0,95—8,85 Proc. freie Fettsäuren.

Eigenschaften. Das beste Oel ist klar, von höchstens gelblicher Farbe, nicht trocknend. Constanten: A. Für das Oel: Spec. Gew. 0,916—0,920, Erstarrungspunkt—3°C., Нинкен'sche Zahl 95,86, Körtsbonpun'sche (Verseifungs-) Zahl 190—197, Hünn'sche Jodzahl 91,0—105,0. Reichert-Mrisst'sche Zahl 0,4. В. Für die Fettsäuren: Schmelzpunkt + 27,0—35,0°C., Erstarrungspunkt - 23,8°C., Hünn'sche Jodzahl 95,5—96,9.

Verfülschungen. Das Erdnussöl wird zuweilen mit Mohn-, Sesam-, Baumwollsamenöl verfälseht, wodurch das spec. Gewicht, die Jodzahl und der Schmelzpunkt der Fettsäuren beeinflusst wird (vgl. die entsprechenden Artikel). Arbutinum. 361

Nachweis des Erdnussöles. Es dient zur Verfülschung des höher bezahlten Olivenoles, welches dann eine höhere Jodzahl zeigt als reines Olivenol (cf. Olea). Die übrigen Methoden stützen sich auf den Nachweis der Arachinsaure:

1) 20 g Oel werden durch Kuchen mit 10 ccm Natroalauge (40 Proc.) und 50 ccm Alkohol (50 Proc.) verseilt, der Alkohol abdestillirt, die Fettskuren mit Salzskure ausgeschieden, mit heissem Wasser gewaschen und in kochendem Alkohol gelöst. Beim Abkühlen scheidet sich die Arachinshure in Krystallen von Perlmutterglanz aus. (Schmelzp. 70-71° C. weil die Saure nicht ganz rein ist.)

2) Man verseift etwas Oel mit alkoholischer Kalilauge (200 KOH + 500 Alkohol [90 Proc.]) durch Erwärmen im Wasserbade 1/4-1/4 Stunden und lässt dann bei 0° bis 6° C. stehen. Schon bei 5 Proc. Arachisol scheidet sich an den Wänden krystallinisch arachin-

saures Kalium ab.

Chinesischer Balsam, Baume Chineis von Dr. Moustain besteht aus Erdnussel,

(Hycerin und Weingeist.

Hümorrhoidalsalbe (nach Vonácka): In Erdnussol 100, lost man Salicylsiure 5,

mischt Alspurin 50, Bleiessig 2 hinzu und füllt in Tuben.
Kälbermehl ist eine Mischung von Erdnuss, Fleischfuttermehl, Weizenmehl, Stärke,

Zuelter.

Viehmastpulver, aromatisches englisches, enthält Erdnusskuchen, Reis, Mais, wenig Sale, Kümmel, Pfefferminze, Kamillen, Lavendel.

### Arbutinum.

Arbutinum. Arbutin (Erganzb.). Arbutine (franz.). Arbutin (engl.) C12H14O. + 1/4 HaO. Mol. Gew. = 281.

Darstellung. Die zerkleinerten Blätter der Bärentraube (Arbutus Uva Ursi L.) werden mit Wasser zunächst macerirt, dann wird gekocht und kolirt. Die durch Absetzenlassen geklarte Kolatur wird mit Bleiessig in der Kälte gefällt. Das Filtrat wird vom überschlissigen Blei durch Einleiten von Schwefelwasserstoff befreit. Man filtrirt vom Schwefelblei ab und dampft das Filtrat auf dem Wasserhade auf ein kleines Volumen ein. Beim Erkalten schießen Krystalle von unreinem Arbutin au. Durch Umkrystallisiren derselben aus siedendem Wasser unter Zusatz von Thierkohle erhält man das reine Praparat.

Elgenschaften. Farblese, seidenglänzende Krystallnadeln, welche ursprünglich 2 Mol. Krystallwasser enthalten. Das Infttrockene Prliparat enthält nur noch 1/4 Mol. Wasser; durch Trocknen bei 100° C. wird das Praparat wasserfrei und schmilzt alsdann bei 144 bis 148° C. Es ist geruchlos und von allmählich hervortretendem bitterem Geschmack. Das infttrockene Praparat löst sich in 8 Th. kaltem oder 1 Th. siedendem Wasser, auch in 16 Th. Weingeist, kaum in Aether. Die Lösungen sind neutral. Der Schmelzpunkt des Infttrocknen Praparats liegt bei 170° C.

Wird 1 Th. Arbutin mit 8 Th. Braunsteinpulver, 1 Th. Wasser und 2 Th. konc. Schwefelsaure erhitzt, so tritt der chlorabuliche Geruch des Chinons auf. Die wässerige Lösung des Arhutins giebt mit Ferrichlorid blaue Parbung, die durch grössere Mengen des letzteren in Grün übergeht. Die wässerige Lösung des Arbutins reducirt direkt weder die Frunkro'sche Lösung, noch schwärzt sie ammoniakalische Silberlösung. Beide Reaktionen treten indessen ein, wenn die Lösung zunächst mit etwas verdünnter Schwefelsäure gekocht worden war. Beraht darauf, dass das Glukosid Arbutin dabei unter Aufnahme von Wasser in Zucker and Hydrochinon gespalten wird.

$$C_{12}H_{10}O_7 + H_0O = C_0H_{12}O_8 + C_0H_0O_8$$

In kone. Schwefelsäure löst es sich zunächst farblos auf, nach einiger Zeit tritt eine röthliche, unf Zusatz einer Spur Salpetersäure gelbbraune Fürbung auf.

Prüfung. 1) Es schmelze im lufttrocknen Zustande bei 166-168° C. 2) Es verbrenne auf dem Platinbleche ohne einen Rückstand zu hinterlassen. 3) Die wässerige Lösung (1 = 20) werde durch Schwefelwasserstoff nicht verändert (Metalle, namentlich Blei).

Anwendung. Wird in Gaben bis zu 5 g gegen Blasenkatarrhe und Nierenaficktionen gegeben und wirkt wohl durch das Auftreten von Hydrochinon autiseptisch. Im Organismus wird es z. Th. in Hydrochinon und Zucker gespalten, theilweise auch durch den Harn unverändert ausgeschieden. Der Harn giebt mit Ferrichlorid Blaufärbung und ist linksdrebend.

# Arctostaphylos.

Gattung der Erleaceae-Arbutoideae.

1. Arctostaphylos Uva Ursi Spr. (Arbutus uva ursi L.). Bärentraube. Wilder Buchsbaum. Heimisch im grössten Theil der nördlichen Heimisphären.

Liefert Folia Uvac Ursi (Germ. Helv. Austr. Brit. U-St.), Folia Arctostaphyll, Herba Gayubac, Bärentraubenblätter. Feuilles de busserole, Raisin d'ours (Gall.).

Bearberry-leaves.

Beschreibung. Die bis 2 cm langen, eifermigen Blätter sind vorn etwa 8 mm breit und verlaufen nach hinten in den 3 mm langen Blattstiel. Sie sind lederig, dabei ziemlich spröde, oberseits rinnig, deutlich netzig, ganzrandig, am Rande (wenigstens im frischen Zustande) mit spärlichen Haaren gewimpert. (Das Blatt ist also nicht kahl.) Die

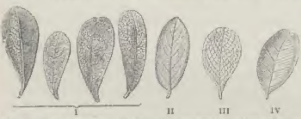


Fig. 100. I. Fol. Uwas Ursi. II. Blatt von Vaccinium Vitle Idaea. III. Blatt von Vaccinium nliginosum. IV. Blatt von Buxus sempervivens.

abgestumpite Spitze ist häufig zurückgebogen. (Fig. 100 I.) — Epidermiszellen sehr dickwandig mit geraden Seitenwänden. — Stomatien in Gruppen zusammenstehend fast nur auf der Unterseite.

Palissaden wenig ausgebildet, um die Bün-

del der sekundüren Nerven Fasern und Krystallzellen.

Bestandtheile. 8,5 Proc. Arbutin C<sub>10</sub>H<sub>10</sub>O<sub>21</sub>, Methylarbutin C<sub>11</sub>H<sub>10</sub>O<sub>2</sub>, Urson C<sub>20</sub>H<sub>10</sub>O<sub>1</sub>, Sparen Stherischen Oeles (0,01 Proc.), 34,0 Proc. Gerbstoff, 6,0 Proc. GallussSure etc.

Verwechselungen. Als solche werden die Blätter anderer Ericaeeen angegeben, die gelegentlich mit der Pflanze zusammenwschsen: Vaccinium uliginosum L. Blätter am Rande eingerollt, unten graugrün, nicht lederig (Fig. 100 III). V. Vitis Idaea L. Blätter lederig, am Rande ungerollt und kleingesägt, unterseits rostfarbig punktirt (Fig. 100 II). Aretostaphylos alpina Spr. Der Blattrand sägezähnig, in den Fasern keine Krystallzellen. Ferner Buxus sempervirens L. Sekundärnerven parallel, Blatt an der Spitze meist ausgerandet (Fig. 100 IV).

Einsammlung. Im Sommer. 5 Th. frische Blätter gebon 1 Th. trockens.

Anwendung. Wirken adstringirend und tonisirend, sollen speciell bei Blasenleiden und Steinleiden wirken. Werden im Infusum verwendet bei Blasenkatarrh, Nephritis, Kämaturie, Harnsteinen, Harngries, Leukorrhoe, auch bei Diabetes und Phthisis empfohlen. Meist als Dekokt 10.0—15.0:150.0.

Da die dieklederigen Blütter dem Eindringen des Wassers ziemlichen Widerstand entgegensetzen, sind sie fein zu kontundiren oder vor der Verarbeitung einige Zeit mit Alkohol angefenehltet stehen zu lassen. Der wirksame Bestandtheil der Droge ist das Arbutin, das in Zucker und Hydrochinon zerfüllt (S. 361). Infolge des Gehaltes an letzterem fürbt sich der Urin nach dem Gebrauch olivongrün bis bläulichgrün. Daneben unzerseztes Arbutin im Urin.

Extractum Uvae Ursl. (U-St.) Dickes Extract, aus mittelfein gepolverten Blättern

durch Verdrängung (Weingeist 2, Wasser 5 Raumth.) und Eindampfen.

Areca, 363

Extractum Uvae Ursi finidum. (U-St.) Aus 1000 g Blättern werden mittelst Glycerin 300 ccm und einer Mischung von Weingeist 2 Vol und Wasser 5 Vol. durch Verdrangung 1000 ccm Extract bereitet.

Extraction Uvas Ursi solidum. Nach Distracton stellt man aus 1000 g grobem Pulver durch Ausziehen mit Wasser 4000 g zunächst in der Kälte, dann mit 3000 g im Dampfbade, Auspressen, Filtriren, Eindampfen mit Milchzucker 700 g bis fast zur Trockne, völliges Austrocknen bei 30°C. und Zusatz von Milchzucker q. a. zu 1000 g ein den Fluidextrakten entsprechendes Dauerextrakt - Infustiu s. Decoctum siecum - von grosser Haltbarkeit dar.

Infusum Uvae Ursi, Infusion of Bearberry. (Brit.) - Aus Bärentraubenblättern

50 g und siedendem Wasser 1000 ccm zu bereiten.

Mixtura Uvae Ursi (Münch, Nosokomial-Vorschr.). Decoct. Uvae Ursi (e 15,0)

130,0, Sir. simpl 20,0. Strupus Uvac Ursl. Blatter 10 Th., siedendes Wasser 60 Th., dazu nach dem Erkalten Weingeist 10 Th. Die Seihflüssigkeit giebt mit Zucker 40 Th. Sirup 100 Th. Antipetrin von Struzzeres, ein Antikesselsteinmittel, besteht grös-tenthoils aus

S. FRÄNKELS Naturheilmittel, sind geschnittene Bärentraubenblätter.

Mixtura antigonorrhoica Coopea. Barentranbenblätterabkochung 200 g, Katechutinktur, Ingwersirup je 15 g.

Pulvis antidiabeticus von Dr. Weiserach-Harrung. Salol 36,0, Fol. Uvae Ursi 10,0, Radix Valeriause 20,0, Lycopod. 30,0 (n. Aupercht).
Pulvis antisudarius Melchon-Robert. Entspricht dem Extr. Uvae Ursi soli-

dum Dietenion.

Pulvis nephriticus Quants. Fol. Uvac Ursi 20,0, Gummi arab. 10,0, Tuber. Jalap., l'hosacch. Napline an 5,0, Sacch. alb. 10,0.

II. Arctostaphylos glauca Lindl. (Manzanita, Great-berried Manzanita). In den Weststaaten Nordamerikas. Biätter doppelt so gross, wie die vorigen, oval. Enthalten chanfalls Arbutin und werden wie die vorigen verwendet.

## Areca.

Gattung der Palmae - Ceroxyllune.

Areca Catechu L. Die Heimat ist nicht sieher festzustellen, in Kultur von Socotra, Mauritius, Indien bis zu den Philippinen, nördlich bis Formosa und den Liu-Kin-Inseln.

Man verwendet die Samen: Semen Arecae (Germ.), Arecanosa, Betelausa, Nolx d'Arec (Gall.), Areca-nut, Ping-lau.

Beschreibung. Die Früchte sind bis hühnereigross, am Scheitel genabelt mit aufangs fleischigem, später faserigem Pericarp. Der Same ist kegelförmig bis halbkugelig bis niedergedrückt, an der Basis abgeflacht oder etwas eingedrückt und lässt hier eine kleine Vertiefung erkennen, die Stelle, an der der Embryo liegt. Auf der Aussenseite ist er mattbraun, netzaderig. Auf dem Längsschnitt sieht man die braune Samenschale, die zahlreiche Falten und Einstülpungen in das Endosperm schiebt (semen ruminatum). letzteres ist von weisslicher Farbe und lässt im Centrum eine unregelmässig zerklüftete Höhlung erkennen. Am Grunde findet sich eine weitere kleinere Höhlung, in der der Embryo befindlich gewesen ist.

Das Endosperm besteht aus Zellen mit stark verdickten Wänden, in denselben Tüpfel mit nach aussen verbreiterten Enden. Die braunen Einstalpungen bestehen aus dlinnwandigen, schief getüpfelten Zellen mit rothbraunem Inhalt. Die Alkaleide haben ihren Sitz unr in den Zellen des Endosperms.

Bestandtheile, Folgende Alkaloide: Arecolin Callis NO, (Methyläther der Methyltetrahydronikotinshure), Arakain C, HuNO, HaO, Arakaidin C, HuNO, . H.O. Guvacin C.H. NO., ferner Cholin, 14-18 Proc. Fett (darin Oelsäure, Myristinsäure, Laurinsäure und wahrscheinlich Palmitinsäure), Spuren ätherischen Ocles, 14,7 Proc. einer gerbsäureartigen Materie.

364 Areca.

Anwendung. In Asien etc. als Zusatz zum Betelkauen im grössten Umfange, medicinisch gegen Diarrhoe und Dysenterie und besonders als Anthelminticum. Zunächst bei Thieren (Hunden) verweudet, werden die Samen auch bei Menschen empfohlen. Für Hunde rechnet man pro Kilo Körpergewicht 0,5 g, für Pferde gilt als Maximaldosis 100 g = 0.1 Arecolin, für Rinder 250 g = 0.25 Arecolin. - Dosis für Menschen 4.0-6.0.

Ausser einer Verker ist es nothwendig, zugleich ein Abführmittel, am besten Ricinusal, zu geben.

Electuarium anthelminticum pro canibus. Warmlatworge für Hunde.

Hp. Seminia Arecae pulverati Butyri recentla an 10,0 g. Gröneren Hunden auf einmal, kleineren die Halfte.

> Posta dentifricia cum Areca. (Brit, and Colon, Drug rist,)

Hp Sem Arecae puly. Bernels Sapon. hlspan. BR 2.0 Cale, carbon, proceip. 16,0 Rhiz. Irid: pulv. Glycerial Ol. Rosne, Casalne, Caryophylli, Spilanthia olerac. & q. a. Carmin, coerul. Aquae q. s.

Pilulus Arcens. Wormpilion. Rp. Seminis Arecae subtile pulver, 6,0

Olei Carno Sebi ovilla blan formt mittels der halberkalteten Fettmischung 10 Pillen, whist much volligem Erharten in Graphitpulver and Shercicht sie mit Keratin. För Erwachsene 5-10 Pillen auf cinnal zu nehmen.

### Pulvis antheimintions pro equis. F. Hanvey (Americ. Druggist.)

Rp. Bem. Arecse pulv. Radic. Gentian puls. aa 60,0 Ferri puly.

Divide in partes XII. Nach dem letzten Pulver globt man auf einmal: Ol. Tereblath 66,0 560,0 OL Llui Liq. Sapon, q. s. at f. empisio,

### Pulvis anthelmintless pro canibus.

Rp Seminia Arecae pulvenuti Radicle Liquiritise putverati al 10,0 g. Misce. D. tal. des. 2. Grösseren Hunden morgens abehtern 1, kleineren 4, Pulver, 2 Standen spilter ein Abführmittel.

#### Palvis dentifricius cum Areca.

10 B Rp. Seminia Arecae Carbonia Tiliae 70,0 Myzrhae 9.0 Ossia Seplae 18,0 Olei Culami gutt. V.

M. f. pulvis subtilis.

Tenalin ist ein aus Arckanfissen bereitetes Wurmmittel.

Arcka-Alkaloide. Aus den Arcka-Nüssen wurden von E Jauss die nachstehend beschriebenen Alkaloïde wie folgt abgeschieden.

Darstellung. Die grobgspulverten Areka-Nüsse werden mit schwefelsäurehaltigem Wasser kalt ausgezogen, die Auszüge eingeengt und mit Kaliumwismuthjodid gefüllt. Der entstandene Niederschlag wird mit Baryumkarhonat + Wasser gekocht, die Filtrate werden singedampft, mit Barythydrat im Usberschuss versetzt und sogleich (I) mit Aether ansgeschättelt. Dieser nimmt nur Arckolin auf. - Die rückständige Flüssigkeit wird mit Schwefelsäure neutralisirt und mit Silbersulfat vom Jodwasserstoff befreit. Aus dem Filtrat füllt man das Silber durch Schwefelwasserstoff, dann neutralisirt man mit Barythydrat, dampft zur Trockne und zieht den Rückstand mit kaltem Alkohol aus, welcher nur das Cholin löst. Ueber die Trennung der im Rückstande verbleibenden Arekarn, Arekar-

din und Guyacin s. Archiv. Pharm. 1891. 674.

† Arckollu, C.H. No. Farblose, geruchlose, ölige, stark alkalische Flüssigkeit, in Wasser, Alkohol, Acther, Chloroform in jedem Verhältniss löslich, mit Wasserdämpfen flüchtig, siedet unter Verharzung gegen 209° C. Durch Erhitzen des Arckolins mit Salzsäure wird unter Abspaltung von Methylchlorid (durch Erhitzen mit Kalilauge unter Abspaltung von Methylalkohol) Arckaidin gebildet:

### $C_8H_{10}NO_9+HCl = CH_3Cl+C_9H_{11}NO_9$

† Arekolin-Bromhydrat, C.H. NO. HBr. Krystallisirt aus der heissen alkoholischen Löung wasserfrei in langen, dünnen, nicht hygroskopischen Prismen. Schmelzp. 167—168°C. In Wasser leicht löslich, neutral. Vorsichtig aufzubewahren.
Arekandin, C.H. NO. + H.O. In geringer Menge in den Arekandssen fertig gebildet; entsteht aus dem Arekolin durch die oben angegebene Behandlung. Farblose, luft-

beständige, 4- und 6-seitige Tafeln, welche bei 100° C. wasserfrei werden und dann bei 223-224 °C. schmelzen. Der Methyläther dieser Base ist das Arckolin.

Guvacia, C. Honos, Farblose, luftbeständige Krystalle, in Wasser leicht löslich, unlöslich in absolutem Alkohol, Aether, Chloroform, Benzol. Die wasserige Lösung ist neutral and wird durch Ferrichlorid tiefroth gefarbt. Schmilzt unter Zersetzung bei 271 bis 272º C.

Arekain, C.H., NO. - H.O. Methylguvacin. Farblese, glanzende, luftbestindige Krystalle, in Wasser leicht löslich, schwer löslich in absolutem Alkohol, fast unlöslich in Aether, Chloroform, Benzol. Die wässerige Lösung ist asutral und wird durch eine Spur Ferrichlorid schwach röthlich gefärbt. Wird bei 100° C. wasserfrei und schmilzt dunn bei 213-214° C.

Homo-Arekolin, C.B. (C.H.) NO., der Aethyläther des Arekums. Farblose, alkalisch reagirende Flüssigkeit, mit Wasser in jedem Verhältniss mischbar, mit Wasser-

dampfen flüchtig.

Wirkung. Arekatdin, Arekam und Guvacin sind nach Manna unwirksam. Arekalin wirkt ühnlich wie Muscarin auf das Herz. Es befordert die Ausstessung der Darm-Parasiten (Bandwurn). Man giebt 0,004—0,006 g des bromwasserstoffsauren Salzes. Die I proc. Lösung des gleichen Salzes dient als Myoticum. Das Homo-Arekolin ist weniger giftig als das Arekolin, wirkt ühnlich wie dieses, aber schwächer.

# Argento-Natrium thiosulfuricum.

† Argento-Natrium thiosulfuricum seu hyposulfurosum seu subsulfurosum. Hyposulfis Sodae et Argenti.  $(S_4O_2Na_3)_2 + S_4O_3Ag_4 + 2H_4O$ . Mol. Gew. = 680.

Durstellung. 10 Th. kryst. Natriumthiosulfat werden in 20 Th. kaltem destillirtem Wasser gelöst. Der (filtrirten) Lösung setzt man allmählich von einer kalten Lösung aus 5 Th. Silbernitrat in 15 Th. destillirtem Wasser, zuletzt trapfenweise unter Emrühren so lange zu, bis der beim Eintragen der Silbernitratlösung entstehende Niederschlag auch beim sorgfältigen Umrühren nicht mehr in Lösung geht. Die vorbandene Trübung beseitigt man durch Zufügung einiger Tropfen Natriumthiosulfatlösung, dann vermischt man das Ganze mit dem doppelten Volumen Weingeist und stellt es an einen kühlen, dunklen Ort.

Die nach etwa 12 Stunden abgeschiedenen Krystalle sammelt man in einem Trichter über Glaswolle, wäscht sie mit Weingeist ab und trocknet sie schliesslich ohne Anwendung von Wärme auf Thoutellern oder durch Wälzen auf Filtrirpapier. Ausbeute 8-9 Th.

Eigenschaften. Farblose, kleine, lamellenförmige, ziemlich lichtbeständige Krystalle, in Wasser leicht, in Alkohol schwer löslich. Der Geschmack ist süsslich, schwach metallisch, die Lösung färbt Haut und Wäsche nicht. Man verwechsele dieses Salz nicht mit dem schwerlöslichen S<sub>2</sub>O<sub>2</sub>Ag<sub>2</sub> + S<sub>2</sub>O<sub>3</sub>Na<sub>4</sub> + H<sub>4</sub>O.

Anwendung. An Stelle des Silbernitrates, dessen ätzende Eigenschaften es nicht besitzt. Innerlich bei Epilopsie zu 0,05-0,5 g mehrmals täglich. Aeusserlich in 0,5-1,0 procentiger wässeriger Lösung zu Injektionen in Körperhöhlen (Nase, Ohr, Hamtohre), als Klystier bei Diarrhoe, zu Augenwässern bei akuter und chronischer Konjunktivitia.

# Argentum.

Argentum. Silber. Argent. Silver. Ag. Atomgew. = 108.

Reines Silbermetall wird zur Herstellung verschiedener Silberpräparate verwendet. Werden solche präparative Arbeiten nur in kleinerem Maasstabe, zu Uchungszwecken, vorgenommen, so empfiehlt es sich, das reine Silber "Feinsilber" beim Goldarbeiter direkt zu kaufen. Andererseits ist es eine nützliche Sitte, alle Silberreste aufzubewahren und gelegentlich zu Silber und Silberpräparaten zu verarbeiten. — In der Grosstechnik geht man in der Regel nicht von reinem Silber aus, sondern verarbeitet Silberlegirungen (Werksilber, Silbermünzen, Silbertressen, photographische Abfälle). Die jedesmalige Art der Verarbeitung richtet sich natürlich nach der Natur des Ausgangsmaterials, indessen lassen sich doch allgemeine Gesichtspunkte aufstellen. In der Regel scheidet man das Silber als Silberchlorid ab und führt dieses in metallisches Silber über.

 Werksilber (Münzen, Geräthe, Bruchsilber), welches im wesentlichen aus Silber und Kupfer besteht, als zufallige Bestandtheile bez. Verunzeinigungen aber noch Gold, Blei, Zink, Zinn (vom Lothe) enthalten kann, wird zunächst vom anhaftenden Sebmutz durch Scheuern mit warmer Sodalösung und nachfolgendem Abspülen mit Wasser befreit. 10 Th. dieses (zerkleinerten) Silbers bringt man behutsam (1) in einen geräumigen Kolben oder in einen hohen Porcellantopf, übergiesst es mit 10 Th. Wasser und giesst dazu allmahlich reine chlorfreie Salpetersaure von 1,178 spec. Gew. (27-28 Th.) in mehreren Antheilen. Man bedeckt das Gefüss, welches nur zu 1/4 gefüllt sein soll, und stellt es an einen warmen, aber zugigen Ort. Man beachte, dass allzu koncentrirte Salpetersäure das Silber schwar angreift, andererseits soll die Salpetersaure auch nicht zu sehr verdünnt sein. Wenn die Entwickelung von Stiekstoffdioxyd aufgehört hat und trotzdem noch Silber un-

gelöst ist, so sind weitere Mengen Solpetersaure zuzusetzen. Wenn der Auflösungsvorgang beendet ist, so sind in Lösung: Sitber, Kupfer, Blei, Zink, Wismut. In dem otwa vorhandenen, nicht in Lösung gegangenen Schlamme können zugegen sein: metallisches Gold, Antimonoxyd, Ziundioxyd. Man spritzt den Deckel des Gefasses mit destillirtem Wasser ab, filtrirt die Lösung durch ein Filter von Glaswolle oder Asbest, laugt den Rückstand noch 2-3 mal mit destillirtem Wasser aus und vereinigt die Filtrate. Zu dem Gesammt-Filtrate, welches auf 40-50° C. erwärmt worden ist, setzt man nun unter Umrühren solange Salzsäure von etwa 15 Proc. hinzu, bis alles Silber als Chlorsilber ausgefüllt, und ein kleiner Ucherschuss von Salzsähre vorhanden ist. (Man kann zur Fällung auch eine filtrirte Kochsalzlösung benutzen, indessen bleibt alsdann etwas Chlorsilber gelöst.) Man lässt das gestillte Chlorsilber sich absetzen, giesst alsdann die überstehende Fhissigkeit klar ab und wäscht das Chlorsilber noch zweimal durch Dekanthiren mit Wasser. Hierauf bringt man den Niederschlag auf ein glattes doppeltes Filter und wäscht ihn mit schwach salzsaurehaltigem Wasser solange aus, bis das Filtrat mit Schwefelwasserstoff night mehr verändert wird.

2) Photographische Papiere, Silbertressen, Troddeln und andere Abfälle tränkt man mit einer dünnen Lösung von Kalisalpeter, trocknet und äschert sie auf einem sauberen Herde ein. Zu diesem Zwecke zündet man einige Tropfen Petroleum an und trägt die getrockneten Abfalle allmählich in die Flamme ein. Die erhaltene Asche löst man in Salpetersäure, filtrirt die Lösung und schlägt aus ihr das Silber durch Salzsäure als Chloreilber nieder, wie vorher angegeben ist. Vorsicht! Bei Papieren prüfe

man, ob sie explosive Bestandtheile enthalten s. sub 4.

 Photographische und galvanische Silberbader. Diese entbalten das Silber in der Rogel als Cyandoppelsalz und überdies gewöhnlich grosse Mengen freien Crankaliums. Zur Abscheidung des Silbers versetzt man diese an einem zugigen Orte, am besten im Freien, mit einer zur vollständigen Zersetzung hinreichenden Menge von Salzsäure. Wie viel von letzterer nothwendig ist, ermittelt man zweckmassig vorher an einer kleinen Probe und berechnet darnach die Menge der für die gesammte Flüssigkeit zususstzenden Salzsäure. Man beachte, dass bei dieser Zersetzung grosse Mengen Blausäure

gasförmig entweichen, und hüte sich, diese einzunthmen.

4) Analytische Silberreste. In den Laboratorion pflegt man alle Silberreste in einem Gefüsse aufzubewahren, in welchem stets Salzallure in einigem Heberschuss vorhanden ist. Bei der Verarbeitung solcher Rückstände hat man darauf Rücksicht zu nehmen, dass in ihnen explosive Silberverbindungen enthalten sein können. - Man prüft die über den Resten stehende Flüssigkeit zunüchst darauf, ob durch Zusutz von Salzsäure noch Chlorsilber ausgefällt wird. Ist dies nicht der Fall, so giesst man die überstehende Flüssigkeit klar ab, im anderen Falle setzt man Salzsäure im Ueberschuss hinzu, lässt klar absetzen und giesst die klare Flüssigkeit dann erst ab. Den Silberniederschlag rührt man alsdann mit koncentrirter Salzsäure an, lässt absetzen, giesst die klare Flüssigkeit ab und digerirt den Niederschlag nochmals mit einer Mischung von verdünnter Salzsäure mit 1/6 Volumen rober Salpetersture 12 Stunden hindurch. Alsdann verdünnt man mit Wasser, lasst absetzen, giesst die klare Flüssigkeit ab, wascht zwei- bis dreimal durch Dekanthiren. spater auf dem Filter auf. Man löst hierauf das Chlorsilber in 5 proc. Ammoniak auf und scheidet es aus der filtrirten Lösung wieder durch Zusatz von Salzsäure aus.

Das so gewonnene Chlorsilber kann nun entweder auf nassem oder auf trockenem Wege in metallisches Silber übergeführt werden nachdem eine kleine Probe beim Erhitzen

keine explosiven Eigenschaften gezeigt hat.

I. Auf trockenem Wege. Man trocknet das Chlorsilber, mischt es mit der fünffachen Menge calcinirter Soda, füllt diese Mischung in einen Schmelztiegel und erhitzt diesen in einem Windofen solange, bis der Inhalt ruhig flieset. Ist dieses der Full, so rührt man mittelst eines eisernen Spatels um, schüttet etwas Salpeter in die Schmelze (um vorhundenes Kohlenstoffsilber zu entkarbonisiren) rührt nochmals um und lässt erkalten. Nach dem Zerschlagen des Tiegels und Aufweichen der Schmelze in Wasser erbält man des Silber als Regulus. Diese Schmelzoperation lässt sich sehr gut in dem Feuer einer Schmiede

367

oder einer Gasanstalt ausführen. Ist das "Silber" noch nicht kompakt genug ausgefallen, so kann man es nochmals mit wasserfreiem Borax einschmelzen.

II. Auf nassem Wege. A. Man rührt das noch feuchte (sulpetersäurefreie) Chlorsilber mit 10 proc. Salzsäure an, so dass diese noch otwas über dem Chlorsilber steht und stellt in den Brei Stangen oder Bleche von Zink (etwa das gleiche Gewicht des Chlorsilbers) ein. Die Reduktion beginnt sofort in der Nübe der Bleche und ist beendigt, sobald die ganze Masse grauschwarze Farbe angenommen bat und eine abfiltrirte und gut ausgewaschene Probe in Salpetersäure klar löslich ist. Ist dieses der Fall, so nimmt man das Zink heraus, spüllt es mit Wasser ab und wüsscht das Silberpulver zunächst einige Male durch Dekanthiren mit heissem Wasser, alsdann unter Erwärmen mit verdünnter Salzsäure, hierauf wiederum mit Wasser und trocknet es, bezw. glüht es schwach (sogen. Molekulares Silber).

B. 1 Th. Chlorsilber in noch feuchtem Zustaude wird in einer Porcellanschale mit 2—3 Th. Kalilauge von 1,25—1,80 sp. Gew. übergossen und unter Umrühren erhitzt, worauf man von Zeit zu Zeit einige Stückehen Traubenzucker (oder Honig) in die Flüssigkeit einträgt. Das Silber wird zu einer grauen, körnigen Masse reducirt. Man wäscht eine Probe durch Decauthiren mit heissem Wasser vollständig aus und prüft, ob sie sich alsdann in Salpetersäure klar löst. Ist dies der Fall, so ist die Reduktion beendet, wenn nicht, so muss das Erhitzen unter Zusatz weiterer Mengen Traubenzucker fortgesetzt werden. Das reducirte Silber wird schliesslich mit heissem Wasser vollständig ausgewaschen, endlich getrocknet. (Sahr zu empfehlen.)

Etgenschaften. Im kompakten Zustande ein weisses, glänzendes, schweissbares Metall von gutem Klauge und beher Politurfahigkeit, ziemlich weich, sehr dehnbar. Spec. Gewicht je nach der Bearbeitung 10,424—10,575. Schmilzt gegen 1000°C. und lässt sich bei hoher Temperatur destilliren. An normaler Luft unveränderlich, durch Schwefelwasserstoff wird es geschwarzt.

Unlöslich in Salzskere und kalter verdünnter Schwefelsäure, löslich in Salpeterskure und heisser kone. Schwefelsäure. Von schmelzendem Kali- oder Natronhydrat wird es kaum angegriffen, daher die Verwendung von Silbertiegeln zu Schmelzen mit Atzenden Alkalien.

In der Pharmacie findet metallisches Silber in folgenden Formen Verwendung.

Argent purifié (Gall.), Argentum purificatum (Brit.). Das Feinsilber des Handels mit einem Gehalte von 99,—100 Proc. Ag, nur Spuren von Kupfer und auderen veruureinigenden Metallen (Bi, Pb, Te) enthaltend.

Argentum foliatum (Germ.), Blattsilber. Argent en feuilles. Leaf-silver. Das durch Walzen und Hammern in die Form dänner Blattchen gebrachte Feinsilber. Zum Versübern von Trochiskenplatten verwendet man das Blattsilber in ganzen Blattern, zum Versübern der Pillen den bei der Blattsilberbereitung sich ergebenden Abfall. — Dieses Blattsilber soll sich in Salpetersäure kiar (Träbung durch ShO<sub>2</sub>H u. SnO<sub>2</sub>H<sub>2</sub>) und ohne bläuliche Färbung (Gu) auflösen. Beim Uebersättigen mit Ammoniak soll die salpetersaure Lösung nicht getrüht (Wismuthydroxyd) und nur schwach blaulich gefärbt erscheinen mehr als Spuren von Kupfer). Man bewahrt das Blattsilber in Kästen, vor Schwefelwasserstoff geschützt, auf.

Argentum praecipitatum. Argentum divisum seu moleculare. Molekulares Silber ist das mittelst Eisen oder Zink s. S. 367 aus dem Chlorafiber auf nassem Wege abgeschiedene metallische Silber. Ein grauschwarzes Pulver, welches wegen seiner feinen Vertheilung zer Herstellung von Verhandstoffen Verwendung findet.

Argentum coilcidale. Argentum schubile. Collargol. Colloidales Silber Danna schon Silber.

Darstellung. 500 ccm einer 30 proc. Lösung von krystallisirtem Ferrosulfst werden mit einer Lösung von 280 g krystallisirtem Natriumcitrat in 500 ccm Wasser gemischt. Diese Mischong wird unter Umrühren in 500 ccm Sibbernitratlosung von 10 Proc. eingegossen. Man lässt absetzen, giesst die überstehende Flüssigkeit ab und wüscht den Niederschlag durch Dekarthiren mit verdünnter Natriumcitratlosung, önnu löst enan ihn in Wasser und fällt diese Lösung durch Zusatz von absolutem Alkohol. In feuchtem Zustande eine mattilia, blau oder grün gefärbte Masse, welche sich in Wasser (1:50) mit tiefrother Farbe löst. Aus dieser Lösung wird das Silber durch Salzlösungen wieder abgeschieden, durch Zusatz von Salzsäure fällt eine schwammige Masse aus, welche aus Silber und Chlor-niber besteht. Auch löslich zu 0,2 Proc. in Alkohol. Die wässerige Lösung wird auch "Silberbydrosol", die alkoholische "Silberorganosol" genannt.

Wird zur Herstellung der Casta schen Verbandstoffe und Verbandsalben angewendet. Es wird zur Zeit als eine allotrope Modifikation des Silbers aufgefasst, authält aber rund

nur 97 Proc. Ag.

Unguentum Credé. Caspé'sche Salbe. Argenti collotdalis 15,0, Aquae 5,0, Cerse albae 10,0, Adipis benzomati 70.0.

Erkennung und Bestimmung. A. Man erkennt das Silber an folgenden Reaktionen.

1) Alle Silberverbindungen geben, mit Soda gemischt, vor dem Löthrohr auf Kohle erhitzt ein weisses, debnbares Metallkorn, welches sich beim Betupfen mit wässeriger Chromsaurelösung roth farbt. - Die organischen Silberverbindungen hinterlassen schon beim blossen Glüben metallisches Silber. 2) Kupfer, Zink, Eisen, Magnesium, Ferrosulfat, schweslige und phosphorige Saure scheiden aus Silbersalzlösungen metallisches Silber ab. 3) Salzsäure und gelöste Chloride erzeugen in Silbersalzlösungen einen weissen käsigen Niederschlag von Silberchlorid AgCl, welcher in Salpetersäure unlöslich, in Ammoniak leichtlöslich ist. Besenchtet man das erhaltene Sisberchlorid mit verdünnter Salzsüure und bringt es mit etwas metallischem Zink in Berührung, so wird das Silberchlorid zu metallischem Silber reducirt.

B. Man bestimmt das Silber entweder gewichts- oder maassanalytisch.

Gewichtsanalytisch. Die das Silber enthaltende Lösung wird mit reiner Salpetersiure bis zur deutlich sauren Reaktion versetzt und bis auf 50-60° C. erwärmt. Alsdann fügt man unter Umrühren soviel verdünnte Salzskure hinzu, bis diese in geringem Ueberschuss vorhanden ist. Man rührt bis zum Zusammenballen des Niederschlags und lässt den Niederschlag an einem dunklen (I) Orte sich völlig absetzen. Das so erhaltene Chlorsiller wird zunächst mit salpetersaurehaltigem Wasser, schliesslich mit reinem Wasser gewaschen und auf gewogenen Filter gesammelt, bei 100° C. getrocknet und gewogen, oder man sammelt im Goocu'schen Tiegel und trocknet bei 140° C. Oder man bringt die Hunttragung des Chlorsilhers auf ein Uhredes verbrennt des Eiler volletändig (b. in Hauptmenge des Chlorsilhers auf ein Uhrglas, verbreunt das Filter vollständig (!) in einem gewogenen Porcellantiegel, löst nach dem Erkalten das metallische Silber durch Zufügung von wenig Salpetersaure, giebt alsdann einige Tropfen Salzsaure hinzu und dampft im Wasserbade zur Trockne. Hierauf bringt man die Hauptmenge des Chloralbers in den

Im Wasserbade zur Trockne. Hierauf bringt man die Hauptmenge des Chlorailbers in den Tiegel, erhitzt bis zum beginnenden Schmelzen des Chlorailbers und wägt nach dem Erkalten. AgCl > 0,75261 = Ag.

Oder man verbrennt das vom Chlorailber möglichst befreite Filter im Ross'schen Tiegel vollständig, bringt die Hauptmenge des Chlorailbers dazu und reducirt dieses durch Glühen im Wasserstoffstrome zu metallischem Silber. (Sehr gennu!)

Liegen organische Silberverbindungen vor, so müssen diese durch Glühen in metallisches Silber übergeführt werden. Dieses löst man alsdam in Salpetersäure und verfährt mit der salpetersauren Lösung wie vorher angegeben. — Unlösliche Silberverbindungen, z. B. AgCl, AgBr, AgJ schmilzt man mit Natriumkarbonat zusammen, scheidet hierdurch metallisches Silber ab. löst dieses in Salpetersäure etc.

metallisches Silber ab, löst dieses in Salpetersäure etc.

Manssanalytisch. Die maassanalytische Bestimmung des Silbers ist die Umkehrung der maassanalytischen Bestimmung des Chlors nach Volhard. Die das Silber am besten als Nitrat enthaltende Lösung, welche frei von salpetriger Shure ist, wird mit Salpotersäure sowie etwa I cem kone, chlorfreier Eisen-Alaunlösung versetzt. Hierauf lässt man unter Umschwenken solange 1/10 Normal Ammoniumrhodanatiosung zufliessen, bis eben dauernde Rothfarbung eintritt. I com 1/10-Ammoniumrhodanatlösung zeigt 0,0108 g Ag an. Vergl. S. 58.

Versilberung. Das Ueberzichen von (metallischen) Gegenständen mit einer mehr oder weniger starken Schicht von Silber heisst versilbern. Je nach der Art der Objekte kann es auf verschiedenem Wege ausgeführt werden. Man beachte die Giftigkeit der Kaliumcyanid enthaltenden Praparate.

Fenerversilberung. Anwendbar für Kupfer, Messing, Bronze. Die mit Pottasche gut gereinigten Gegenstände werden in einer Mischung von konc. Schwefelsäure mit konc. Salpetersäure gelbgebrannt, alsdann abgewatchen und mit einer Lösung von Mercurinitrat (1:100) abgerieben und so oberflächlich verquickt. Hierauf trägt man mittelst einer messingenen Kratzbürste Silberamalgam (2 Silber, I Quecksilber, auf, spült mit Wasser ab, trocknet und erhitzt unter gut ziehender Esse über einem Holzkohlenfeuer, bis alles Quecksilber verflüchtigt ist. Durch die galvanische Versilberung fast vollkommen verdrängt.

Kalte Versilberung. Um kleinere Gegenstände aus Kupfer, Messing, Zink einseitig mit einer dünnen Silberschicht zu überziehen. Eisen muss verber galvanisch verkupfert werden. 1) Man zerreibt 1 Th. Silbernitrat und 3 Th. 100 proc. Kaliumcyanid jeden in einem besonderen Porcellaumörser, mischt beide Pulver zusammen und vermischt sie noch mit 3 Th. gefälltem Calciumkarbonat. Dieses "Versilberungspulver" bewahrt man in einer gut verschlossenen Flasche auf. Zum Gebrauch wird auf den entfetteten, Argentum.

369

sehr gut gereinigten Gegenstand etwas von dem Pulver geschüttet, man giebt einige Tropfen destillirtes Wasser dazu und verreibt mit einem weichen, leinenen Lappchen; es entsteht sogleich eine schöne weisse Versilberung, welche durch weiteres Auftragen des Versilberungspulvers etwas verstärkt werden kann. 2) 10 Th. trockenes Silberchlorid, 65 Th. Kaliumbiturtrat und 30 Th. Kochsalz. Man rührt die Mischung mit Wasser zu einem Brei an und reiht mit diesem die zu versilbernden Gegenstände ab oder lässt sie, mit dem Brei bedeckt, vorher einige Zeit stehen.

Nasse Versilberung. Zum allseitigen Ueberziehen kleiner Gegenstände aus Kupfer, Messing, Zink, z. B. Knöpfe, Stocknadeln etc. mit einer dunnen Silberschicht. 1) Man taucht die gereinigten Gegenstände in eine heisee Auflösung von 1 Th. Silbernitrat, 4 Th. Kaliumcyanid und 100 Th. Wasser und lässt sie unter Umrühren einige Zeit darin liegen.

2) Der zu versilbernde Gegenstand wird einige Minuten in eine kochende Mischung aus 100 Th. Weinsteinpulver, 100 Th. Kochsalz. 25 Th. Silberchlorid und 1000 Th. Wasser ein-

getaucht gehalten, sodann mit Schlämmkreide blank geputzt.

Galvanische Versilberung. Kupfer, Messing und alle Kupferlegirungen können direkt versilbert werden, nachdem sie, wie unter Federversilberung angegeben entfettet, gebeizt und mit einer Mercurinitratlösung sohwach amalgamirt sind. Eisen, Stahl, Nickel, Zink, Zinn, Blei müssen nach dem Entfetten und Beizen im alkalischen Kupferbade ver-kupfert und dann erst amalgamirt werden. Die zu versilbernden Gegenstände kommen als "Kathode" in das Bad, als Anode dient ein Silherblech. Man elektolysirt mit einer Stromstärke von 0,15—0,20 Ampère pro Decimeter. Die Versilberung ist zunächst mat und wird durch Behandeln mit der Kratzbürste bezw. durch Poliren glänzend. Fügt man dem Bade auf 100 l = 10 Tropfen Schwefelkohlenstoff zu, so fällt die Versilberung sogleich glänzend aus. Vorschrift zum Galvanischen Versilberungsbade: a. Silbernitrat 150 g. Wasser 5 l. b. Kaliumcyanid (95—98 Proc.) 250 g. Wasser 5 l. Beide

Losungen werden gemischt.

Versilberung von Glas. Man stellt zwei Lösungen her: A. Silberlösung: Silbernitrat 8,5 g, destillirtes Wasser 91,5 g; B. Weinsaure Kali-Natronlösung: Natriumkaliumtarirat 15,0, destillirtes Wasser 85,0 g. Zum Gebrauche werden jedes Mal je gleiche Gewichtsmengen von A und B in einen Kochkolben eingewogen und bei kleinen Spiegeln das Doppelte, bei grosseren das dreifache Volumen der Gesammtsfüssigkeit an destillirtem Wasser zugemischt. Der entstehende weissliche Brei von Silbertartrat wird stark geschüttelt, his er (nach einigen Sekunden) fein krystallinische Beschaffenheit angenommen hat. Man filgt nun vorsichtig tropfenweise Ammoniakflüssigkeit unter Umschütteln hingu, begrenzt den Ammoniakzusatz aber so, dass ein Theil des weissen Niederschlages noch ungelöst bleibt. (Sollte versehentlich zuviel Ammoniak zugegeben worden sein, so mischt man wieder gleiche Gewichtstheile von A und B und setzt von dieser Mischung soviel zu, dass ein bleibender Niederschlag ungelöst bleibt.) Man schüttelt nun, um allen Ammoniak-dampf im Gefüsse zu absorbiren, die Flüssigkeit heftig, und sobald der weisse Niederschlag sich zu schwärzen beginnt, filtrirt man die Flüssigkeit durch ein bereit gehaltenes Faltenfilter auf die in horizontaler Lage aufgestellte Glasscheibe und sorgt dafür, dass diese an allen Stellen (Vertheilen mittelst Glasstabes!) mit einer 2-3 mm hohen Schicht der Lösung bedeckt ist. Man lässt 1—2 Stunden bei einer Temperatur von 25—26° C. (!) stehen, lässt alsdann die Flüssigkeit ablaufen, trocknet durch Schrägstellen und übergiesst die praparirte Seite mit einem Spirituslack. - Kleine Hohlgefasse füllt man einfach mit der Versilberungsflüssigkeit voll; sie versilbern sich alsdann sehr schon. Grössere Gefüsse, z.B. Gartenkugeln, werden dadurch versilbert, dass man das nicht verdünnte Gemisch von Aund B (ohne Zusatz von Wasser) nach dem erforderlichen Zusatz von Ammoniak in dieselben hineinfiltrirt und während der Bildung des Silberniederschlages die Kugel nach allen Seiten so dreht, dass alle Theile des Gefässes von der Lösung benetzt werden.

Die Versilberungsflüssigkeit soll nicht kälter als 20° C. sein, am besten geht die Versilberungsflüssigkeit soll nicht kälter als 20° C. sein, am besten geht die Versilberungsflüssigkeit soll nicht kälter als 20° C. sein, am besten geht die Versilberungsflüssigkeit soll nicht kälter als 20° C. sein, am besten geht die Versilberungsflüssigkeit soll nicht kälter als 20° C. sein, am besten geht die Versilberungsflüssigkeit soll nicht kälter als 20° C. sein, am besten geht die Versilberungsflüssigkeit soll nicht kälter als 20° C. sein, am besten geht die Versilberungsflüssigkeit soll nicht kälter als 20° C. sein, am besten geht die Versilberungsflüssigkeit soll nicht kälter als 20° C. sein, am besten geht die Versilberungsflüssigkeit soll nicht kälter als 20° C. sein, am besten geht die Versilberungsflüssigkeit soll nicht kälter als 20° C. sein, am besten geht die Versilberungsflüssigkeit soll nicht kälter als 20° C. sein, am besten geht die Versilberungsflüssigkeit soll nicht kälter als 20° C. sein, am besten geht die Versilberungsflüssigkeit soll nicht kälter als 20° C. sein, am besten geht die Versilberungsflüssigkeit soll nicht kälter als 20° C. sein, am besten geht die Versilberungsflüssigkeit soll nicht kälter als 20° C. sein, am besten geht die Versilberungsflüssigkeit soll nicht kälter als 20° C. sein, am besten geht die Versilberungsflüssigkeit soll nicht kälter als 20° C. sein, am besten geht die Versilberungsflüssigkeit soll nicht kälter als 20° C. sein, am besten geht die Versilberungsflüssigkeit soll nicht kälter als 20° C. sein, am besten geht die Versilberungsflüssigkeit soll nicht kälter als 20° C. sein, am besten geht die Versilberungsflüssigkeit soll nicht kälter als 20° C. sein die Versilberungsflüssigkeit soll nicht kälter als 20° C. sein die Versilberungsflüssigkeit soll nicht kälter als 20° C. sein die Versilberungsflüssigkei

alberung in einem auf 25° C. temperirten Raume vor sich.

Die zu versilbernden Glasstächen müssen absolut sauber sein. Man reinigt sie zuerst mit Petroleumäther, dann mit Salpetersäure, schliesslich durch Putzen mit einer Mischung aus Calciumkarbonat und Wasser mittelst eines weichen, leinenen Lappens.

Versilberung nicht metallischer Gegenstände, wie Holz, Horn, Knochen, Leder etc. kann man erzeugen durch abwechselndes Bepinseln mit Lösungen von Silbernitrat und

Gallussaure bez. Pyrogallussaure.

Silberbeize zum Reinigen von Silbereachen ist eine Flüssigkeit aus Weinstein, Alaun, Kochsalz je 40,0 g und 21 Wasser. Die zu reinigenden Gegenstände werden einige Minuten in der zum Sieden erhitzten Flüssigkeit geschwenkt.

Silberschwamm für Zahnplomben wird durch Glüben von Silbertartrat dargestellt. Silber-Selfe, zum Putzen silberner Gerathe etc., ist eine mit 40-50 Proc. fein ge-

schlämmtem Kaolin oder Thon gefüllte Hausseife.

Silber-Legirung zum Plombiren der Zähne. Eine solche besteht aus 61 Th. Zinn und 39 Th. Silber. Diese Legirung wird vor dem Gebrauche in einem Porcellan-Handb, d pharm. Praxis. 1. 24

schälchen mit etwas Quecksilber unter Erwärmen amalgamirt, worauf das noch warme Amalgam zwischen sämisch-garem Leder gepresst wird, um den Ueberschuss des Quecksilbers zu entfernen.

Silberloth. A. Hartloth: Feinsilber 4-9 Th., Messing 8 Th. oder 19 Feinsilber, 1 Kupfer, 10 Messing. B. Weichtoth: 2 Feinsilber, 1 Messing oder Silber 12, Kupfer 4,

Silberlegirungen. Den Feingehalt der Legirungen des Silbers drückte man früher durch die Angabe aus, wieviel Loth reines Silber in einer Mark (16 Loth) enthalten waren. -12 lothiges Silber war also ein solches, welches in 16 Loth der Legirung = 12 Loth Feinsilber (also 75 Proc.) enthielt. Heute wird der Feingehalt einer Legirung dadurch angegeben, wieviel Theile reines Silber in 1000 Th. einer Legirung enthalten sind. (Gesetz vom 16. Juli 1884.) Es dürfen in Deutschland Silberwaaren von jedem Gehalt angefertigt und gestempelt werden, Uhrgehäuse und silberne Geräthe aber (Löffel etc.) dürfen nicht geringwertniger als von 800 Feingehalt sein. Der Silberstempel hat das Sichelzeichen des abnahmenden Mondes und in diesem die Reichskrone (& 800. Danoben ist der Feingehalt in Tausendsteln anzugeben. — Halbsilber. Kupfer 100,0, Nickel 70,0, Wolfram 5,0, Aluminium 1,0. Silberähnliche, hämmerbare, luftbeständige Legierung.

Fisch-Silher. Der perlglänzende Ueberzug der Schuppen des Weissfisches (Cyprinus alburnus, Alburnus lucidus) wird durch Reiben mit Wasser abgesondert, geschlämmt, mit amsen in der Schuppen des Germanner der Schuppen des Sc

moniakhaltigem Wasser ausgezogen und dann zum Fabrieiren der imitirten Perlen benutzt.

# Argentum aceticum.

+ Argentum aceticum. Silberacetat. Essigsaures Silber. Acétate d'argent.

Acetate of silver. C.H.O.Ag. Mol. Gew. = 167.

Darstellung. Eine Lösung von 20 Th. Silbernitrat in 50 Th. destillirtem Wasser wird mit einer Lösung von 17 Th. kryst. Natriumacetat in 100 Th. Wasser vermischt. Man lässt die Mischung an einem kalten und dunklen Orte 24 Stunden lang stehen, filtrirt den Niederschlag ab, wäscht ihn mit wenig kaltem Wasser aus und trocknet ihn in dünner Lage vor Licht und Stanb geschützt. Ausbeute 18 Th. - Aus der Mutterlauge scheidet man das Silber durch Salzsäure als Chlorsilber aus.

Eigenschaften. Weisses, aus mikroskopischen Prismen bestehendes, neutrales Palver von widerlich metallischem Geschmack, in 100 Th. kaltem oder 15 Th. siedendem Wasser löslich, am Lichte grauviolett werdend; beim Erhitzen riecht es nach Essigsäure, beim Glüben hinterbleibt metallisches Silber. In Weingeist ist es wenig löslich, ans der heissen wässerigen Lösung krystallisirt es in glänzenden, nadelförmigen Krystallen. Vor Licht geschützt, vorsichtig aufzubewahren.

Anwendung. In der Therapie kaum verwendet; es wird gelegentlich als chemisches Rengens benutzt. Wichtig ist es, die Verbindung zu kennen, da sie gelegentlich einmal bei der Prüfung von Acetaten mit Silbarnitrat als Niederschlag auftreten und alsdann

zu Täuschungen Veranlassung geben kann.

# Argentum chloratum.

1. † Argentum chloratum (Erganzh, Helv.). Silberchlorid. Chlorsilber. Chlorure d'argent. Chloride of silver. AgCl. Mel. Gew. = 143,5.

Darstellung, Man löst 10 Th. Silbernitrat in 500 Th. destillirtem Wasser, bringt diese Lösung in eine Flasche, fligt an einem dunklen Orte 15 Th. Salzsäure (1,123 spec. Gew.) hiuzu, schüttelt stark um und lässt im Dunklen absetzen. Man filtrirt alsdann den Niederschlag durch einen Trichter, dessen Abfluss durch einen Wattebausch geschlossen ist, wäscht mit destillirtem Wasser bis zum Verschwinden der sauren Reaktion und trocknet im Dunklen, vor Staub geschützt auf porosen Unterlagen. - Nur bei völligem Abschluss von Licht und Staub kann man ein weisses Chlorsilber erwarten.

Eigenschaften. In reinem Zustande ein weisses, gewöhnlich aber ein graues oder grauviolettes Pulver, unföslich in Wasser, verdünnter Salpetersaure, verdünnter Salzsäure und anderen verdünnten Säuren, merklich löslich in Alkalichloriden (NaCl), leicht löslich (1 Th. AgCl in 2 Th. Ammoniakhüssigkeit von 10 Proc.) in Ammoniakhüssigkeit, in den Lösungen des Ammoniumkarbonats, Kaliumeyanids, Natriumthiosulfats, auch in heisser Mercurinitratlösung löslich und aus dieser in Würfeln krystallisirend. Durch Digestion mit Kaliumbronidlösung wird es in Silberbromid, durch Digestion mit Kalium-jodidlösung in Silberjodid verwandelt. — Es schmilzt bei etwa 260° C. ohne Zersetzung zu einer gelblichen Flüssigkeit, welche beim Erstarren eine farblose, durchscheinende, hornartige Masse (Hornsilber) darstellt. Das geschmolzene Chlorsilber ist verhältnissmässig wenig lichtempfindlich.

† Argentum chloratum RADEMACHER. Wurde von R. in der Weise dargestellt, dass das aus 1 Th. Silbernitrat abgeschiedene, noch feuchte Silberchlorid solange mit 8 Th. verdünntem Weingeist unter Lichtabschluss digerirt wurde, bis es grau geworden war. Dieses Praparat kann (auch nach dem Ergänzb. Ap. V.) durch Silberchlorid ersetzt werden, welches infolge der Einwirkung des Lichtes grau geworden ist.

Aufbewahrung. Versichtig und vor Licht geschützt.

Anwendung. Besitzt nicht die ätzenden, wohl aber die entternten Wirkungen der Silbersalze, weil es in Kochsalzlösung merklich löelich ist. Innerlich zu 0,02-0,1 g in Pillen 3-4mal täglich bei Chorea, Epilepsie, Keuchhusten, Gastralgien, chronischen Diarrhöen, früher auch bei Syphilis, jetzt ganz verlassen. Aousserlich früher bei syphilitischen Geschwitren, sowohl unverdünnt als in Salbenform. Jetzt als Zusatz zu Höllensteinstiften, am diese hart zu machen. Technisch ein Bestandtheil verschiedener Versilberungspulver und flüssigkeiten. Die Lösung in Ammoniakflüssigkeit dient zum Färben von Knochen, Elfenbein, Perlmutter. Als Zusatz zu Glassitissen, um diese gelb zu fürben.

Zur subkutanen Injektion: Rp. Argenti chlorati recenter praecipitati 0,05 g, Natrii thiosulfurlei 0,3 g, Aquae 10,0 g (Jacosx).

II. † Argentum chloro-ammoniatum. Argentum muriatico-ammoniatum. Ammoniumsilberchlorid. Silbersalmiak. AgCl. (NH<sub>3</sub>)<sub>4</sub>. H<sub>2</sub>O. Mol. Gew. = 195,5.

Darstellung. Das aus 10 Th. Silbernitrat gefällte und ausgewaschene Silberchlorid wird noch feucht mit 12 Th. Ammoniaklüssigkeit von 20 Proc. übergessen und auf 30° C. erwärmt. Sellte alsdann nicht vollständige Auflösung eintreten, so setzt man noch kleine Mengen Ammoniaklüssigkeit hinzu. Die Lösung vertheilt man auf flache Gefässe und stellt diese in Exsicatoren, die mit Calclumchlorid gefüllt sind. Die nach einigen Tagen abgeschiedenen Krystalie werden rasch auf Fliesspapier abgetrocknet, darauf vor Licht geschützt, in Glasstopfengefässen vorsichtig aufbewahrt.

Eigenschaften. Farblose, ektaödrische Krystalle oder bläulichweisses, krystallinisches Pulver, von ammoniakalischem Geruche und ätzendem, metallischem Geschmacke. Sie schwärzen sich am Licht und geben an der Luft Ammoniak ab, unter Zerfall in Silberchlorid. Nur wenig haltbar.

Anwendung. Früher in Gaben von 0,003-0,01 g zwei- bis viermal täglich gegen Chorea, Epilepsie und Syphilis in Pillenform. Höchstgaben: pro dosi 0,015, pro die 0,05 g, An seiner Stelle wird gegenwärtig gewöhnlich die folgende, Kopp'sche Lösung angewendet.

† Liquor Argenti chlorati ammoniatus Kopp. Liquor Argenti chlorato-ammoniati Kopp.

Darstellung. Man fallt aus einer Auflösung von 1 g Silbernitrat in 100,0 g Wasser das Silber als Silberohlorid durch Zusatz von 2,0 g Salzstare (25 Proc.). Den ausgewaschenen Niederschlag löst man in 50,0 g Ammoniakflüssigkeit (10 Proc.). Alsdann kropft man vorsichtig unter Umschütteln solange konc. Salzsture hinzu, bis die Flüssigkeit gerade eine bleibende opalisirende Trübung annimmt. Nachdem diese durch Zusatz einer nöglichst geringen Menge (Tropfen!) Ammoniak wieder geboben ist, verdünnt man die Gesammitsussigkeit mit destillirtem Wasser auf 125,0 g. Ausbewahrung und Dispensation in dunklen Gesässen.

Anwendung. Je 1 g dieser Lösung enthält etwa 0,005 g Silberchlorid. Man giebt sie dreimal taglich zu 3-4 Tropfen mit Wasser verdüngt gegen Veitstanz und Epilepsie.

# Argentum citricum.

† Argentum citricum. Itrol. Silbereitrat. Citronensanres Silber. C. H. O. Aga. Mol. Gew. = 513.

Durstellung. Man löst 10 Th. Citronensäure in 150 Th. Wasser, neutralisirt diese Lösung mit Natriumbikarbonat (12 Th.), filtrirt wenn nöthig und fügt unter Umrübren eine Auflösung von 24,3 Th. Silbernitrat in 100 Th. Wasser zu. Der entstehende Niederschlag wird zum Absetzen gebracht, mit Wasser gewaschen und auf porosen Unterlagen getrocknet. Sämmtliche Operationen sind vor Licht geschützt auszuführen.

Eigenschaften. Ein weisses, geruchloses, spec. schweres Pulver von mässiger Lichtempfindlichkeit, in 3800 Th. Wasser löslich. Beim Glüben hinterlässt es 63,16 Proc. metallisches Silber. Die Herstellung der Lösungen erfolgt wie bei Argonin s. d. S. 331.

Aufbewahrung. Vorsichtig, vor Licht geschützt.

Anwendung. Als nicht atzendes Antisepticum. In Substanz auf Wunden gestäubt, macht es diese steril. Lösungen von 1:4000 bis 1:10000 zum Ausspülen von Körperhöhlen. Gegen Gonorrhoe wässerige Lösungen: 0,025-0,05 g: 200,0 g.

Itrol-Stäbehen bestehen aus Kakaobutter mit Zusatz von 2 Proc. Itrol. Itrol-

Tabletten bestehen aus 0,1 g Itrol und dienen zur Berstellung antisoptischer Lösungen.
11rol-Flecke aus Wäsche etc. beseitigt man, indem man sie 2-3 Minuten in eine
Lösung von 10 g Mercurichlorid, 25 g Natriumchlorid und 21 Wasser einlegt, alsdann

Injectio Itroli nach WERLER: 1) 1:1000. II) 1:8000. III) 1:6000. IV) 1:4000.

Die fetten römischen Zahlen bedouten die Originalnummern der Fraparate.

# Argentum cyanatum.

\* Argentum cyanatum. Argenti Cyanidum (U-St.). Silbercyanid. Cyansilber. Cyangre d'argent. Cyanide of silver. AgCN oder AgCy. Mol. Gew, = 134.

Darstellung. Man löst 10 Th, Kaliumcyanid in 100 Th, destillirtem Wasser und actzt zu der filtrirten Lösung eine Silberlösung, bereitet aus 26 Th. Silbernitrat und 260 Th. Wasser. Man mischt gut durch, fügt 10 Th. reine Salpetersäure (25%) hinzu, rührt um, lässt absetzen, wäscht den Niederschlag aus, sammelt ihn und trocknet ihn vor Staub geschützt auf einer Filtrirpapierunterlage bei gelinder Warme. Alle Operationen sind zweckmässig an einem vor Licht geschützten Orte auszuführen.

Eigenschaften. Silbercyanid ist ein amorphes, rein weisses, am Lichte sich nicht leicht fürbendes Palver, unlöstich in Wasser und in verdünnter Salpetersäure, löslich in siedender 25 proc. Salzsäure und aus dieser beim Erkalten in mikroskopischen Prismen sich ausscheidend. Löslich auch in Kallumeyanid und Natriumthiosulfat. Vgl. auch unter Acidum hydrocyanicum. S. 61.

Anwendung. Als Antisyphiliticum zwei- bis dreimal täglich zu 0,002-0,006 g. Höchstgaben: pro dosi 0,015 g, pro die 0,06 g. Im pharm. Laboratorium dient es zur Darstellung der wässerigen Blauslure ex tempore a. S. 60.

# Argentum jodatum.

† Argentum jodatum. Argenti Jodidum (U-St.). Sliberjedid. Jodsliber. Jodure d'argent. Jedide of silver. AgJ. Mol. Gew. = 235.

Darstellung. Zu einer Auflösung von 10 Th. Silbernitrat in 100 Th. destillirtem Wasser wird in kleinen Pertionen unter Umrühren einer Lösung von 10 Th. Kaliumjodid in 100 Th. destillirtem Wasser eingetragen. Man sammelt den Niederschlag auf einem Filter, wäscht ihn aus und trocknet ihn. Diese Operationen werden zweckmässig an einem vor Licht und Staub geschützten Orte vorgenommen.

Eigenschaften. Weisslichgelbes, spec. schweres, amorphes Pulver, in Wasser, Weingeist, verdünnten Säuren, Ammoniumkarbonat unlöslich. Ist geruchles und geschmacklos und wird am Lichte wenig verladert. Bei 400° C. schmilzt es zu einer dunkelrothen Flüssigkeit, welche beim Erkalten zu einer schmutziggelben, etwas durchscheinenden, auf dem Bruche aber kürnigen Masse erstarrt. Es löst sich erst in etwa 2500 Th. Ammoniakfüssigkeit von 28 Proc., wird übrigens in der Ammoniakflüssigkeit weiss, beim Auswaschen mit Wasser aber wieder gelblich. In kone, heisser Salzsaure nur in Sparen löslich; kone, siedendheisse Salpetershure und Schwefelshure scheiden daraus Jod ab. In kalter kono, Silbernitratiosung ist es erheblich löslicher als Silberchlorid und Silberbromid, dagegen ist das Anflösungsvermögen des Silberjodids in Mercurinitrat, Natriumthiosulfat und Kaliumcyanid etwas geringer als dasjenige des Silberchlorids. - Durch Erhitzen im Chlorstrome wird Silberjodid in Silberchlorid übergeführt.

Aufbewahrung. Vorsichtig, vor Licht geschützt, obgleich es verhältnissmüssig wonig lichtempfindlich ist.

Pratung. Wird Silberjodid mit einer Mischung aus gleichen Theilen Ammoniumkarbonatlösung und Wasser erwärmt, so darf das Filtrat nach dem Ansäuern mit Salpetersäure nur opalisirend - nicht bis zur Undurchsichtigkeit - getrübt werden (Chlor).

Anwendung. Als Antineuralgicum und Antisyphiliticum bei Magenkrampf, Veitstanz, Kenchhusten in Gaben von 0,004-0,01 g drei- bis viermal täglich. Hüchstgaben: pro dosi 0.015 g, pro die 0,05 g.

Will man das Silberjodid in einer Arzneimischung ex tempore darstellen, so ist zu beachten, dass zur Bereitung von 1 g Silberjodid = 0,7 g Silbernitrat und 0,7 g Kalium-Jodid mit etwas Wasser zusammenzureiben sind.

Pilulae Argenti jodati. Zu bereiten aus; Argenti nitrici 0,37, Aquae destillatae gtt. 20, Kalii jodati 0,4 g, Boli albae 7,5 g, Glycerini q. s. Pilulae 100. Jede Pille entbalt 0,005 g Silberjodid.

† Argento-Kalium jedatum. Kalium-Silberjodid. Jodure d'argent et de potassium. Dieses Silborsalz, der Formel AgJ + 2 KJ entsprechend, wird gewöhnlich ex tempora dargestelli. Zur Bereitung von 1 g des Salzes reibt man 0,8 g Kaliumjodid und 0,3 g Silbernitrat mit etwas Wasser zusammen. Dosis 0,005-0,02 g.

## Argentum lacticum.

† Argentum lacticum. Actol. Silberlactat. Milchsaures Silber. C. H.O. Ag + H.O. Mol. Gew. = 215.

Darstellung. Man löst 10 Th. Silbernitrat in 150 Th. Wasser und fällt aus dieser Lösung durch Zusatz eines Ueberschusses von Natriumkarbonat das Silberkarbonat vollständig aus. Nachdem dieses mit Wasser ausgewaschen ist, löst man es noch feucht in einer Mischang von 8 Th. Milchshure (75 Proc.; spec. Gew. = 1,22) und 80 Th. Wasser unter Erhitzen auf und dampft die erhaltene Lösung bis zur Krystallisation ein. Die Operationen sind im Dunkelzimmer auszuführen.

Eigenschaften, Farblose Krystallnadele, am Lichte leicht brännlich werdend, in 15 Th. Wasser löslich. Beim Erhitzen hinterlässt es 50,2 Proc. metallisches Silber. In der Regel ist das Praparat brannlich gefürbt und giebt mit Wasser eine brannliche, bez. röthliche Fürbung. Vorsichtig und vor Licht geschützt aufzubewahren.

Anwendung. Die wässerige Lösung 1:300 bis 1:500 ist in ihrem Desinfektionswerth etwa gleich der 0,1 proc. Mercurichloridlösung. In Substanz wirkt es auf Wauden reizend, daher nur in Lösungen 1:100 bis 1:2000, ausserdem zur Darstellung von Verbandma; erial.

Actol-Tabletien als Ersatz der Sublimat-Tabletten bestehen aus 0,2 g Aktol und

dienen zur Herstellung von ½-11 Aktoliösung.
Silberselde, Silbercatgut, Silberdrains. Das Robmaterial wird in eine braune Flasche gethan, in welcher eine Aktollosung (1:100) enthalten ist. Seide verbleibt 14 Tage,

Catgut und Drains verbleiben 8 Tage darin, dann wird das Material herausgenommen, mit gewöhnlichem Wasser gespült, bis dieses klar bleibt, und dann dem Tageslicht ausgesetzt, bis es schwarzbraun gefärbt ist.

# Argentum nitricum.

† Argentum nitricum. Silbernitrat. Salpetersaures Silber. Azotate d'argent. Argenti Nitras. Silbersalpeter. Causticum lunare. In allen Pharmakopöen. Ag NO<sub>2</sub>. Mol. Gew. = 170.

Silbernitrat wird in den Apotheken gebraucht: 1) in Form von Krystallen, 2) in Form von Stäbehen, 3) mit Salpeter zusammengeschmolzen als salpeterhaltiger Höllonstein.

1. † Krystallisirtes Silbernifrat. Argentum nitricum crystallisatum.

Darstellung. Eine Lösung von reinem Silber in reiner Salpetersäure wird zur Trockne verdampft, worauf der Rückstand in einem Porcellan-Kasserol bis zum Schmelzen erhitzt wird. Den halb erkalteten Salzrückstand löst man in  $^3/_a$  seines Gewichtes warmen Wassers und stellt die Lösung vor Staub und Schwefelwasserstoff wohl geschützt in flachen Gefässen au einen warmen Ort, damit das Wasser hehufs Krystallbildung langsam verdunstet. Von den Krystallen lässt man später durch Schrägstellen der Schale die Mutterlauge völlig ablaufen, bringt diese nochmals an einen warmen Ort zum Verdunsten, die Krystalle aber trocknet man möglichst rasch in der Schale aus, indem man diese, mit Papier bedeckt an einen warmen Ort stellt.



Fig. 101. Silbernitrat-Erystall.

Das Schmelzen des Silbernitrates vor der Krystallisation ist nothwendig, am ein von freier Salpetersäure freies Präparat zu erhalten. Bei der ganzen Darstellung ist der Zutritt von Staub und Schwefelwasserstoff sorgfältig zu vermeiden.

Eigenschaften. Farb- und geruchlose, bitter, zugleich ätzend metallisch schmeckende,

durchsichtige, tafelförmige, zuweilen auch blätterige rhombische Krystalle, meist mit Kombination eines Rhombenoltaeders (o) und eines rhombischen Prismas (p) mit der Endfläche (e), welche letztere die tafelförmige Gestalt bedingt. Sie lösen sich in 0,6 Th. kaltem oder 0,2 Th. siedendem Wasser, in 26 Th. kaltem oder 5 Th. siedendem Weingeist. Die wisserige Lösung ist neutral. In Aether sind sie schwer löslich. Bei 200° C. schmelzen sie zu einer gelblichen Flüssigkeit, welche beim Erkalten krystallinisch erstarrt.

Aufbewahrung. Krystallisirtes Silbernitrat verändert sich am Lichte nicht, wenn man es vor Staub geschützt aufbewahrt. Trotzdem empfichlt es sich, dasselbe unter Lichtschutz vorsichtig aufzubewahren.

Anwendung. Das krystallisirte Silberaitrat ist die nämliche ehemische Verbindung wie das Silberaitrat in Stangenform. Beide können promiscue benutzt werden, wenn die Stangenform nicht durch die therapeutische Verwendung bedingt ist. Indessen bevorzugt man gelegentlich doch die eine oder die andere Form aus folgenden Gründen: Das geschmolzene Silberaitrat (in Stangen) ist mit grösserer Sicherheit frei von freier Salpetersäure; das krystallisirte dagegen ist mit grösserer Sicherheit frei von Silberaitrit.

II. † Argentum nitricum fusum. Lapis infernatis. Geschmolzenes Silbernitrat. Geschmolzenes salpetersaures Silber. Höllenstein. Vergl. auch S. 377. Crayons d'azotate d'argent (Gall.).

Darstellung. Diese zerfällt in die Herstellung einer reiner Lösung von Silbernitrat, in das Eintrocknen derselben, in das Schmelzen des erhaltenen Salzrückstandes und in das Ausgiesseu der Schmelze in Stäbehenform. — Im pharmaceutischen Laboratorium kann man in die Lage kommen, reines Silber zu verarbeiten, wenn man z. B. Silberrückstände in molekulares Silber umgearbeitet hatte. In der Technik geht man in der Regel vom Werksilber aus und stellt aus diesem die reine Silbernitratlösung dar.

I. Aus reinem (pulverförmigem) Silber. Man bringt in einen Kolben 1 Th. pulverformiges Silber und übergiesst es mit 3,5 Th. reiner Salpetersaure (von 25 Proc.). Der Kolben darf nur zu 1/6 seines Fassungraumes mit der Mischung angefüllt sein. Den Kolben, in welchen ein Trichter eingesetzt ist, stellt man an einen warmen, aber luftigen Ort, damit die entwickelten Oxyde des Stickstoffs entweichen konnen ohne lästig zu fallen. Schon bei mittlerer Temperatur erfolgt die von Entwickelung brauner Stickoxyde begleitate Auflösung des Silbers. Wenn die Einwirkung träge ist, so unterstützt man sie durch Er-wärmen auf dem Wasser- oder Saudbade (auf 60-70° C.). — Wenn alles Silber gelöst ist, so erwärmt man noch solange, bis braune Dämpfe nicht mehr aufsteigen, alsdann lässt man erkalten und filtrirt die Lösung durch einen Bausch Glaswolle oder Asbest, welchen man vorher mit Salpetersaure ausgekocht hat.

Verarbeitet man reines Silber in Form von Blech, so empfiehlt sich die Benutzung einer koncentrirteren Salpetersäure. Man hat alsdann auf 1 Th. Silber = 2,5 Th. Salpetersäure von 1,20 spec. Gew. anzuwenden.

II. Aus Silberlegirungen. Da es sich hierbei durchweg um Verarbeitung alter Silbergeräthe (Löffel etc.) handelt, so werden diese durch mechanische Bearbeitung mit einer heissen Pottasche-Lösung zunächst von Fett und Schmutz befreit. Farner hat man

zweckmässig zwei Falle zu unterscheiden:

a) Die Legirung enthält weniger als 10 Proc. Kupfer. Man verfährt in diesem Falle wie unter Nr. I angegeben ist und erhält dadurch eine Lösung welche Cuprinitrat und Silbernitrat, vielleicht auch kleine Mengen von Wismuthnitrat und Bleinitrat aurat und Silbernitrat, vielleicht auch kleine Mengen von Wismuthnitrat und Bleinitrat entisät; ein unlöslicher Rückstand würde auf Gold zu prüfen zein. Man verdampft die Lösung — um die überschüssige Salpetersäure zu verjagen — zur Trockne. Den Salzrückstand nimmt man mit Wasser auf und erhitzt die Lösung mit einer hinreichenden Menge Silberoxyd. Durch das letztere werden Kupfernitrat und Wismuthnitrat als Hydroxyde vollständig. Blei nur unvollständig niedergeschlagen. Sobald die fütrirte Lösung auf Zusatz von Ammoniakflüssigkeit keine Blaufürbung mehr zeigt, ist eie kupferfrei. Man sänert zu alsdann schwach mit Salpetersäure an und dampft sie zur Trockne.

Zur Bereitung des hierbei erforderlichen Silberoxyds fällt man entweder eine Lösung von reinem Silbernitrat mit Natronlauge aus und wäscht den Niederschlag aus, bis im Filtrat Salpetersäure (durch Diphenylamin + Schwefelsäure) nicht mehr nachzuweisen ist, oder man nimmt etwa den 1/a Theil der kupferhaltigen Silbernitratiösung ab, fällt in der Siedehitze mit Natronlauge, wäscht den Niederschlag aus und benutzt dieses Gemenge von

Silberoxyd + Kupferoxyd zur Ausfällung des Kupfers in der Hauptslüssigkeit,

b) Die Legirung enthält mehr als 10 Proc. Kupfer. Man löst die Legirung wie bei I. in Salpetersäure und dampft die filtrirte Lösung der Nitrate zur Trockne. Alsdann erhitzt man den trocknen Salzrückstand in einer Porcellanpfanne bie zu dunkler Rothgluth (etwa auf 240° C.) so lange, his die filtrirte Lösung einer gezogenen Probe durch Zusatz von Ammoniak nur schwach blau gefürbt wird. Unter diesen Umständen wird das Kupfernitrat in Kupferoxyd zerlegt, das Silbernitrat bleibt unverindert. Man löst alsdann die erkaltete Schmelze in Wasser, filtrirt und dampft die Lösung unter Zusatz von etwas Salpetersaure wieder zur Trockne. Sollte die Lösung noch etwas Kupfer enthalten, was sich nach dieser Methode nicht ganz entfernen lässt, so beseitigt man diese letzten Reste durch Behandeln mit Silberoxyd nach a).

Ein zu hohes Erhitzen der Schmelze ist zu vermeiden, weil sich sonst Silbernitrit bilden kaun. Doch würde dieses durch Eindampfen der mit Salpetersäure versetzten Lösung

wieder in Silbernitrat umgewandelt werden.

c) Blei- und zinkhaltiges Silber lässt sich auf diesem Wege nicht zu reinem Silbernitrat verarbeiten. Es bleibt nichts übrig, als die Legirung in Salpetersaure zu lösen, das Silber aus der Lösung als Silberchlorid zu fällen, dieses zu metallischem Silber zu reduciren (s. Argentum) und letzteres nach I. auf Silbernitrat zu verarbeiten.

Das Schmelzen des Silbernitrats. Dieses führt man zweekmässig in einem Porcellankasserol mit Ausguss und angesetztem Stiele aus; kleinere Mengen (z. B. für den Receptur-Gebrauch) kann man in Porcellantiegeln, zur Noth in Salbenkrausen aus Porcellan schmelzen. Fig. 102

Man fällt also ein sauberes Porcellankasserol etwa zur Halfte mit dem eingetrockneten Silbernitrat und arhitzt das Gefass gelinde über einer Weingeist- oder Gasflammo (Pilzbrenner). Das Salz beginnt bei etwa 200° C. zu schmelzen, gleichzeitig entweichen kleine Mengen Wasser und Salpetersaure unter Schäumen. weichen durch Umrühren mit einem zuvor erhitzten Glasstebe oder Porcellanspatel.



Fig. 102. Porcellanpfanne zum Schmelzen des Silbernitrats.

Man befordert dieses Ent-Man setzt alsdann das Erhitzen fort, bis der gesammte Inhalt einem Oele gleich ruhig fliesst, hütet sich aber, zu hoch zu erhitzen, da sonst Bildung von Silbernitrit, ja Ausscheidung von metallischem Silber auftreten könnte. Sollte letzteres der Fall sein, so giebt man einige Tropfen konc. Salpeterskure dazu, welche das Silber rasch wieder in Lösung überführen. Man erwärmt nun noch den Ausguss des Porcellankasserols und hat die Masse zum Ausgiessen fertig.

Das Ausgiessen des Silbernitrates. In der Praxis schmilzt man in einer Charge etwa nur soviel Silbernitrat auf einmal, als erforderlich ist, um die Form auszufällen. Diese Formen bestehen aus Eisen, Stahl, Serpentin oder Glas. Diejenigen aus Eisen oder Stahl sind innen vergoldet oder versilbert. Formen aus Kupfer oder Messing sind nicht zu empfehlen. — Vor dem Gebrauche werden die Formen sehr sorgfältig gereinigt. Hierauf arwürmt man sie und reibt die Kanäle mit trocknem Talksteinpulver und Glaswolle bezw. Asbest gut aus. Dann stellt man die zusammengeschraubte Form bis zum Gebrauche an einen warmen Ort, am besten mit etwas Papier lose bedeckt. Inzwischen schmilzt man

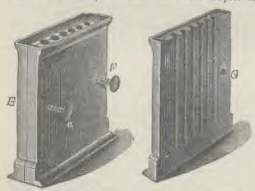


Fig. 103. Höllegsteinform,

Fig. 101 Eine Häfte der Höllensteinform

in der oben angegebenen Weise eine angemessene Menge Silbernitrat. Sobald die Masse ruhig fliesst, rührt man mit einem erwärmten Glasstahe um, wärnet auch den Ausguss des Porcellankasserols an und giesst nun ohne Verzug in die etwa 50° C. war me Form aus und zwar füllt man jeden Kanal für sich vollständig an, sodass am Schluss des Giessens an jeder Stange ein Gusszapfen ansitzt, auch wohl mehrere Stangen miteinander zusammenlängen. Sobald die Form vällig erkaltet ist (½-1), Stunde), schraubt man die beiden Hülften auseinander und stösst mit Hilfenenes Stückehens Glasrohr die Stückehens Glasrohr die Stückehen aus den Kanalrinnen sanft auf einen Porcellanteller. Die Gusszapfen (dieken Köpfe) der Stangen

schlägt man mit einem Mörserpistill aus Porcellan von den Stangen ab und bringt letztere sogleich in die Aufbewahrungsgeflisse. Die sich ergebenden Reste (Gusszapfen etc.) verwendet man sofort zu einer neuen Schmelzung. Am zweckmässigsten arbeitet man mit zwei Formen, dann ist die eine in der Regel gebrauchsfertig, wenn die andere gefällt ist. — Um einen Höllenstein zu gewinnen, welcher im Verlaufe der Aufbewahrung nicht grau werden soll, ist es nöthig, bei den vorstehend beschriebenen Operationen das Hinzutreten von Staub und Schwefelwasserstoff durchaus zu vermeiden. Man arbeite also an einem staubfreien Orte, fasse das Silbernitrat nicht mit den Fingern oder mit Handschuhen an und lasse auch die Salzlösungen nicht unnöthig herumstehen, sondern beschleunige alle Operationen nach Möglichkeit.

Elgenschaften. Farblose, trockene und nicht hygroskopische, auch nicht matte etwa Federkiel dicke Stäbehen, welche auf dem Bruche nicht köreig sind, sondern ein radiales, krystallinisches Gefüge zeigen. Der Geschmack ist scharf metallisch bitter. In Berlbrung mit organischen Stoffen schwärzen sich die Stäbehen unter dem Einflusse des Lichtes; natürlich erfolgt Bräunung oder Schwärzung auch durch Schwefelwasserstoff. Die Stäbehen haben keine besondere Festigkeit, sondern brechen leicht ab. S. weiter unten. Im übrigen besitzt der Höllenstein die nämlichen physikalischen und chemischen Eigenschaften wie das krystallisirte Silbernitrat.

Aufbewahrung und Dispensation. Der weisse Höllenstein wird ebenso wenig wie das krystallisirte Silbernitrat am Lichte grau, wenn er vor Staub und Schwefelwasserstoff geschützt wird. Hieraus ergiebt sich ohne weiteres, dass er vor Staub und Schwefelwasserstoff geschützt aufzubewahren ist. Ausserdem geschieht die Aufbewahrung vorsichtig, zweckmässig auch unter Lichtschutz.

Prüfung. Höllenstein soll reines Silbernitrat sein. Von Verunreinigungen kommen vor: Silberehlorid, Kupfernitrat, Wismuthnitrat, Bleinitrat, Zinknitrat, Kaliumnitrat. Alle diese werden durch folgende drei Proben erkannt. Man bereitet sich eine Auflösung von 1 g Silbernitrat in 5 cem destillirtem Wasser. Diese muss vollständig klar und neutral sein.

1) I com dieser Lösung versetzt man mit 15 ceun absolutem Weingeist. Eine krystallinische Abscheidung, welche nicht nach wenigen Minuten von selbst verschwindet, deutet auf Kalisalpeter, eine weisse Trübung auf Chlorsilber. 2) I cem dieser Lösung werde mit 5 cem Ammoniakilüssigkeit versetzt. Man nuss eine klare und ungefürbte Flüssigkeit erhalten. Blaufürbung zeigt Kupfer an, eine weisse Trübung deutet auf Wismuth oder Blei. 3) I cem dieser Lösung verdünnt man mit 20 cem Wasser, füllt alsdann das Silber durch Zugabe einiger Tropfen Salzsäure aus, schüttelt bis zum Zusammenballen, filtrirt und verdampft das Filtrat in einem Glasschälehen. Es darf alsdann kein nichtsüchtiger Rückstand hinterbleiben. Hinterbleibt ein solcher, so ist er nach dem gewöhnlichen Gange der Analyse zu untersuchen. 4) Zu einer Auflösung von 0,1 g Kaliumjodid in 10 cem Wasser, welcher etwas Stärkelösung und einige Tropfen verdünnter Schwefelsäure zugesetzt sind, bringt man einige Tropfen der vorerwähnten Lösung. Alsbald auftretende Blaufürbung zeigt Silbernitrit an.

Ginebt man Ursache zu haben, eine Verunreinigung oder Verfälschung des Silbernitrats vermuthen zu sellen, so führt man die Probe 3 quantitativ aus, d. h. man bestimmt das Silber als Chlorsilber und im Filtrat die vorhandenen Fremdsubstanzen. — Die Prüfung auf Blei wird gewöhnlich in der wässerigen Lösung durch Schwefelsäure ausgeführt. Man hüte sich, hierbei etwa ausfallendes Silbersulfat, welches sehwer löslich ist, für Bleisulfat zu halten, ein Irrthum, welcher sehon racht häufig vorgekommen ist und zu hässlichen Weiterungen geführt hat.

Anwendung. Silbernitrat verbindet sich mit Eiweiss zu unlöslichem Silberalbuminat, wirkt daher in kone. Lösung und in Substanz ätzend. Die Actzung erstreckt sich aber nur auf die mit dem Silbernitrat direkt in Berührung kommenden Parthieun. In verdünnter Lösung wirkt es adstringirend, sekretionsbeschränkend, entzündungswidrig. Man giebt es innerlich in Lösung oder in Pillen bei Krankheiten des Magens und des Darmes, auch bei nervösen Erkrankungen (Epilepsie). Der dauernde Gebrauch von Silbersalzen hat zur Folge, dass durch Ablagerung von metallischem Silber sich eine nicht mehr schwindende Grau-Blaufärbung der Haut, des Zahnfleisches und des Gaumens einstellt, welche "Argyria" genannt wird. Pillen, welche Silbernitrat enthalten, werden zwecknüssig mit Bolus bereitet. Gegenmitel bei Vergiftungen ist Kochsalz. Höchstgaben: pro dosi 0,03 g., pro die 0,2 g (Germ. Helv.).

III. † Argentum nitricum com Kalio nitrico. (Austr. Germ. Helv.). Argentl et Potassil Nitras. Argenti Nitras dilutus (U-St.). Argenti Nitras miligatus (Brit.). Lapis infernalis miligatus sen nitratus. Lapis causticus Desmarres. Bacilla Barral. Barral'sche Stifte. Die nachfolgenden Pharmakopöen (Brit. Austr. Germ. Helv. U-St.) lassen eine Mischung von 1 Th. Silbernitrat mit 2 Th. Kaliumnitrat schmelzen und in Stübchenform bringen. Das Präparat enthült somit 33,3 Proc. Silbernitrat. Die Stäbchen sind porcellanartig, hart, auf dem Brüche körnig ohne radial-krystallinische Struktur und neigen sehr zum Grau- bezw. Schwarzwerden, sind daher vor Licht und Staub besonders gut zu schützen. Sie brechen weniger leicht als Stäbchen von reinem Silbernitrat.

Prüfung. Wird 1 g des Präparates in 10 ccm Wasser gelöst und mit 20 ccm <sup>1</sup>/<sub>10</sub> Normal-Natriumchleridiösung und 10 Tropfen Kaliumchromatlösung versetzt, so darf nur 0,5 bis 1,0 ccm <sup>1</sup>/<sub>10</sub> Normal-Silbernitratlösung bis zur dauernden Röthung der Flüssigkeit verbrancht werden.

† Argentum nitricum fusum (Helv.). Argenti Nitras Induratus (Brit.) wird durch Schmelzen einer Mischung von 95 Th. Silbernitrat und 5 Th. Kalimmitrat bereitet. † Crayons d'Azotate d'argent mitigé werden aus einer Mischung von 90 Th. Silbernitrat und 10 Th. Kalimmitrat bergestellt (Gall.).

IV. † Argentum nitricum cum Argento chlorato. (Ergănzb.). Argenti Nitras fusus (U-St.) Silberchloridhaltiges Silbernitrat. Moulded Silver Nitrate.

1) Nach Erganzb. werden 100 Th. zerriebenes Silbernitrat mit 10 Th. Salzsaure (1,123 spec. Gew.) gemischt, die Mischung in einer Porcellanschafe eingedampft, vorsichtig geschmolzen und in Stäbchenform gegossen. Enthält etwa 10 Proc. Silberchlorid.

2) Nach U-St. werden 100 Th. Silbernitrat mit 4 Th. Salzsaure (1.163 spec. Gew.) is gleicher Weise behandelt. Das Praparat enthält rund 5 Proc. Silberchlorid.

Weisse oder grauweisse, harte feste Stäbchen von körnigem Bruche. Sie brechen nicht leicht ab und sind so hart, dass sie sich mit dem Messer spitzen lassen, daher besonders zum Actzen in Körperhöhlen,

Sel Clément ist ein mit etwa 20 Proc. Natrium- und Magnesiumnitrat zusammengeschmolzenes Silbernitrat. Es wird lediglich in der Photographie gebraucht.

Unauslöschliche Tinte für Wäsehe. Lösung A. Silbernitrat 5,0, Ammoniak-flüssigkeit 10,0. Lösung B. Natriumkarbonat krystall 7,0, Arabisches Gummi 5,0, destill. Wasser 12,0. Man giesst A in B ein und erhitzt die Mischung, bis sie braunschwarz ist. Man schreibt mit einer Stahlfeder auf das gestürkte und gebügelte Gewebe und überfährt die Schrift nach dem Trocknen mit einem heissen Bügeleisen.

Silberflecken-Vertilgung. Aus ungefilrbten Zengstoffen entfernt man diese am zweckmässigsten, indem man die Flecken mit einer wässerigen Lösung von Kallumcyanid befeuchtet solange liegen lässt, bis Auflösung erfolgt ist, alsdann mit Wasser gut durchspult. Oder man betupft die Flecken zunüchst mit einer Losung von Kaliumjodid und

reibt sie dann mit einer Lösung von Natriumthiosulfat,

Flecken auf der Haut betupft man mit Jodtinktur und reibt sie alsdann mit Natriumthiosulfatlösung ab.

Aqua Aethlopica. Esu éthiopique on égyptienne. Enu de la Chine. Enu grecque. Rp. Argenti nitrici Aquae Rosae 00,00 Liquoria Hydrargyri nitrici oxydolati 10,0 Spirituz odorati 5,0, Zum Schwärzen der Heure, letziere wöchentlich 2 Mal mit einer Bürste zu benetzen. Glitigi

Bacilla ophthalmica GRARFE. GRARVE'sche Augenstifte. Bp Argenti nitrici pulv. 5,0 Cupri sulfariel puly, 19,0 Aquae destillatae q. a. Zo Stäbchen ausgarollen.

> Cersoli Argenti nitrici. (Münch, Nosokom,-Vorsehr.) Rp. Argenti nitrici 0,07 Olei Cacao rasp. 4,0 Gummi arabid 2,0 Glycerini 0,5,

Flant cum aqua corcoli, 4 cm lang and 3 cm dick.

Pilolae Argenti nitrici. (Münch. Nosokom.-Vorschr.) Rp. Argenti nitrici Boll albae 1,0, Fixat cum aqua pilulas 10, conspergendas bolo.

> Injectio Argenti pitrici. (Münch. Nosokom, - Vorache.) Rp. Argenti pitrici

Aquae destillatae 800,0, Unguentum Argenti nitrici compositum. (Hamb. Vorschr.)

Rp. Argenti altrici subt. pulv. Zinci oxydati Balsami pernyiani 55 10.0 Adipia 80,0.

Collyrium Argenti nitrici. Rp. Argenti nitrici Aquae destillatae 25,0. Augenwanner.

Collyrium asonstorum. Rp. Argenti nitrici Aquier destillatae

Glycorini 5.0. Augenwanier, Bei Augenblennorrhoe der Neugeborenea täglich sinnai in die Augenliespalte ninsustreichen. Auch prophylaktisch unmittelbar nach der Geburt,

0,1

25,0

lajectio antigonorrholea. Rp. Argenti nitrici 0,35-0,5 Aquae destillatas 100,0.

Linumentum nigrum. Schwarze Charpie, Rp. Argenti nitrici 5,0 Aquae destillataq 100.0 Linamenti 50,0.

Die Charpie wird mit der Lösung getrankt, dans auf Porcellantellera an einem warmen Orte getrocknet. Verbandmittel für atonische Wunden und Geschwäre (s. S. 370).

Pilulae antiepilepticae HEIM.

Rp. Argenti nitrici 0,66 Opii puri 0,4 Extracti Conil 8.0 Succi Liquiritiae 2,0 Radicia Liquiritiae q. s.

Flant pilules 100. Thetich sweimal 2-5 Pillen.

Pilulao Argenti nitrici. (CHARGOT, VULPIAN, WUNDERLICH.) Ep. Argenti nitrici 1,0 Argillae albae 10,0 Ацина с. в.

Fiant pfittlas 100, argilla compergendas, Täglich 1-3 Stück bei Tabes dorsalis.

Pilulae contra gastrodyniam ulcerosam PERRICHS.

Ep. Argenti nitrici Aquae destillatae gtt. 6 Extencti Belladounae 0,5 Olei Caryophyllorum 0,3 Extracti Gentlanae 5,0 Radiels Gentlanse q. s.

Fiant pilulas 120. Preirasi täglich 2-8 Pillen bet Magangeschwar

Pulvis inspersorlus centra otorrhoeam BONNAFONT.

Ep. Argenti nitrici sobt. puiv. Talci veneti praeparati Lycopedii 88 6.0.

Zum Einblasen in den Gehörgung bei Ohrenfluss,

Pulvis Inspiratorius Waldenburg. 0,1 (-0,6) Rp. Argenti nitrici Aluminia usti 5,0.

Zum Einblasen in Pharynx oder Larynx bei Ulcerationen belder.

Paguestem antigonorrhofeum Casper. Rp. Argenti nitriel 1,0-1,5

Aquae destillatae 1,0-1,5 Adiple Lanae Olel Olivarum 20,0.

Ref chronbeber Gonorrhoe. Die Salbe wird auf canollirte Bougies gestrichen, welche 10-80 Minuten in der Urethra liegen bleiben.

Unguentum trzenti nitrici compositum FRICER.

1,0 5,0 Rp. Argenti nitrici Balancet Peruviani Doguenti Zinci 20,0.

Zum Verbande syphilitischer Geschwüre und anderer sehlrcht eiternder Wunden.

Unquentum Argenti nitrici GRABER. Unguentum ophthalmicum Goerneik GRAEFE-GOUTHRIE'cche Salbe. 0.6

Ep. Argenil nitrici pulv. 10,0 Milus addiby Liquoris Plumbi subscettei gtt. X.

Unguentum Argenti nitriol Macconata

Rp. Argenti nitrici 1,0 Aquae destillatae gtt. XV. Adiple suilli 10,0.

Bei Gonorrhoe mittels Bougles in die Harnrohre slozuführen.

Unguentum capillos denigrans.

Ep. Argenti nitrici Ammonii carbonici Aquae Rosse gtt. XX Unguenti pomadini 10,0.

Zum Schwärzen des Haupt- und Barthaares zweimal wöchentlich aufzutragen.

Vet. Linimentum ad contuniones recentes.

Hp. Argenti nitrici Aquae destilintae 900,0 Olei Liui Liquoria Ammonii caustici 5,0,

First Unimentum. Zum Bestreichen frischer Ver-brennungen und Brandwunden.

Haarfürbemittel. Diese bestehen meist aus zwei Präparaten: einer ammoniakalischen Silberlosung, welche auf das Haar aufgetragen wird, und einem Reduktions- oder Schwefelungsmittel, welches die Bildung von reducirtem Silber oder von Schwefelsilber veranlasst.

Losung A. Silbernitrat 1,0, destill. Wasser 10,0. Lösung B. Schwefolleber L 3.0, Wasser 30.0. Das Haar wird zunächst gewaschen und getrocknet, dann mit Lösung A und nach einigen Minuten mit Lösung B befeuchtet. Man wartet noch 2 Minuten und wäscht nun mit Wasser nach. Es empfiehlt sich, Vorversuche an einem Kaninchenfell zu nachen. Wird eine schwächere Silberlösung verwendet, so erhält man braune, mit stärkerer Silberlösung schwarze Tone.

Lösung A. Pyrogaliussaure 7,5, Spiritus 60,0, Wasser 800,0. Wird zuerst angewendet. Lösung B. Silbernitrat 7,5, Ammoniakilüssigkeit 15,0, Wasser 45,0. Ge-

brauch wie bei I.

III. Schwarz. Lösung A. Pyrogallussäure 2,0, Rektificirter Holzessig 25,0, Spiritus 65,0, Eau de Cologne 10,0. Losung B. Ammoniakalische Silberlösung wie bei II.

IV. Braun. Silbernitrat 30, kryst. Kupfersulfat 20, Citronensaure 20,0, destill. Wasser 950,0, Ammoniakflüssigkeit q. s, bis der entstehende Niederschlag grade wieder verschwunden ist. Direkt aufzutragen.

V. Blond. Silbernitrat 10,0, Kupfersulfat 15,0, Citronensaure 20,0, dest. Wasser 950,0, Ammoniakfüssigkeit wie bei IV. Direkt aufzutragen.

Silbernitrat-Lösung, ammoniakalische. Man löst 1 g Silbernitrat in 20 cem Wasser und setzt tropfenweise so lange Ammoniakslüssigkeit hinzu, bis der zunächst entstandene Niederschlag fast völlig wieder gelöst ist. Dann lässt man absetzen, filtrirt und bewahrt vor Licht geschützt auf (U-St.). Reagens auf arsenige Säure u. s. w.

# Argentum oxydatum.

† Argentum oxydatum. Argenti Oxidum (Brit. U-St.). Silberoxyd. Oxyde d'argent. Silver exide. Ag. O. Mol. Gew. = 232.

Darstellung. Man lost 10 Th. Silbernitrat in 100 Th. destillirtem Wasser und tropfelt diese Lösung in 1500 Th. frisch bereitetes Kalkwasser unter Umrühren ein. Der entstehende braunschwarze Niederschlag wird zuerst durch Dekanthiren, schliesslich auf einem Filter mehrmals ausgewaschen, dann auf porüsen Unterlagen bei mittlerer Warme getrocknet (Brit.).

Forsicht. Man beachte, dass weder die Silbernitratlösung noch das Kalkwasser Ammoniak enthalten darf, weil sich sonst das ausserordentlich geführliche Knallsilber bilden kann.

Eigenschaften. Frisch gefällt ein bräunlich grauer Niederschlag, nach dem Trocknen ein fast schwarzes, spec. schweres Pulver von metallischem Geschmack, in etwa 3000 Th. Wasser löslich und ihm alkalische Reaktion ertheilend. Im feuchten Zustande zieht es aus der Luft Kohlensäure an. Durch Einwirkung von Licht wird es reducirt,

ebenso zerfällt es bei 250-300°C. in Silber und Sauerstoff. Wird es mit leicht oxydirbaren bezw. brennbaren Substanzen (Schwefelantimon, Schwefelarsen, Schwefelmilch, amorphem Phosphor, Gerbsäure) zusammengerichen, so kann Entzündung erfolgen.

Aufbewahrung. Vorsichtig, vor Licht, Staub und Ammoniak geschützt in trockenen Gefässen. Für die Darstellung von Pillen reibe man es im Mörser zunächst mit einigen Tropien Wasser an.

Prüfung. 1) Werden 0,5 g Silberoxyd im Porcellantiegel geglüht, so sellen 0,465 g metallisches Silber (93,1 Proc.) hinterbleiben. 2) In Salpetersäure löse es sich ohne Entwickelung von Kohlenzäure auf; die Lösung sei farblos und von der Reinheit des Silbernitrates.

Anwendung. Wegen des Fehlens einer Aetzwirkung wird Silberoxyd in Amerika und England dem Silbernitrat vorgezogen. Innerlich in Gaben von 0,005-0,05 g drei bis viermal täglich in Pillen und Pulvern bei Syphilis, Epilepsie, Chorca, Diarrhöen, Uterusblutungen, Uteruskoliken. Höchstgaben: pro dosi 0,015 g, pro die 0,05 g.

Pfiniae Argenti oxydati.

Rp. Argenti oxydati 1,0
Opli pulverati 0,1
Boli albae 7,5.
Finat cum aqua pitulae 100 Divimal täglich je
sine Pfile.

Pliulae Argenti oxydati Thiwkatt.

Rp. Argenti oxydati 1,0 (i)
Opii puiverati 0,1
Couservae Rosarum.

Finni pilulao 20, \*\*

Pilulae Argenti explati cum Nuce vomica Cox.

Rp. Argenti oxydati 1,0 (t)
Sentinis Strychni 2,0
Extracti Gentianae 5,0.
Fiant pilulae 40.

Unguentum antisphiliticum Seren.

Rp. Argenti oxydati 1,0
Adipis sullii 25,0.

# Argentum sulfuricum.

† Argentum sulfuricum. Silbersulfat. Schwefelsaures Silber. Sulfate d'argent. Sulphate of silver Ag<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. Mol. Gew. = 312.

Darstellung. Eine Lösung von 10 Th. Silbernitrat in 50 Th. destillirtem Wasser wird unter Umrühren mit einer Lösung von 11 Th. kryst. reinem Natriumsulfat in 50 Th. destillirtem Wasser vermischt. Man lässt einige Stunden an einem kühlen, schattigen Orte stehen, sammelt das ausgeschiedene Salz auf einem Filter, wäscht es mit 50 Th. eiskaltem Wasser, welche man in kleinen Antheilen zugiebt, dann mit verdünntem Weingeist und lässt es auf porösen Unterlagen trocknen. Ausheute 6—6,5 Th.

Eigenschaften. Farblose, rhombische Krystalle, von neutraler Reaktion, in 200 Th. kaltem oder 70 Th. siedendem Wasser löslich. Es ist, solange nicht Staub dazu tritt, nicht besonders lichtempfindlich, wird aber doch zweckmässig vor Licht geschützt auf bewahrt.

Profring. 1) Es löse sich in 100 Th. Wasser klar auf. 2) 1 g gebe bei der Bestimmung 0,9198 g Silberchlorid. Vergl. S. 868.

Aufbewahrung. Vorsichtig und vor Licht geschützt.

Anwendung. Als chemisches Reagens, namentlich in der praparativen Chemie.

# Argenti salia varia.

† Argentaminum. Argentamin. Aethylendiaminsilberphosphat. Man mischt 10 Th. Aethylendiamin mit 100 Th. Wasser und löst in dieser Lösung 10 Th. Silberphosphat auf. — Farblose, alkalisch rengirende Flüssigkeit, welche weder mit Kochsalz — noch mit Eiweiss enthaltenden Flüssigkeiten Niederschläge giebt. Wird am Lichte zersetzt. Vorsichtig und vor Licht geschützt aufzubewahren. Gegen Genorrhoe zu Einspritzungen in die urethra anterior in Verdünnung 1:5000, in die urethra posterior 1:1000. Nicht ohne Reizerscheinungen.

† Argenium. Argentum-Caseïn. Argentum Natrio-caseïnieum. Zur Darstellung versetzt man eine Lösung von Caseïn-Natrium (s. Caseïn) mit Silbernitratlösung und fällt die so entstandene Mischung mit Alkohol. Der erhaltene Niederschlag wird mit verdünntem Weingeist gewaschen und getrocknet. Enthält etwa 4 Proc. Ag.

Eigenschaften. Feines weisses Pulver, in heissem Wasser leicht, in kalten Wasser sehwer löslich. Zur Auflösung schüttelt man das Pröparat zuerst mit einem Theile des vorgeschriebenen Wassers in der Kälte an, giesst den Rest des Wassers in heissem Zustande zu und schüttelt bis zur Auflösung. Die erzielte Lösung giesst man durch Glaswolle. Es lassen sich 10 procentige Lösungen darstellen. Durch Säuren wird das Argonin in seine Bestandtheile gespalten. Eiweiss wird durch Argonin nicht gefällt, mit Kochsalzlösung entsteht kein Niederschlag. Uebergiesst man es mit Schwefelwasserstoffwasser, so bleibt es farblos, auf weiteren Zusatz von Ammoniak erfolgt Auflösung unter Braunfärbung.

Prüfung. 1) Es braune feuchtes Curcuma-Papier nicht, enthalte also kein freies Alkali. 2) Schichtet man die wässerige Lösung über eine Auflösung von Diphenylamin in kone. Schwefelsäure, so soll Blanfarbung nicht eintreten (Salpetersäure).

Aufbewahrung. Vorsichtig und vor Licht geschützt.

Anwendung. Als nicht ützendes Antisepticum empfohlen. Die 1,5 bis Sprocentige wässerige Lösung zu Injektionen gegen Gonorrhoe.

† Argentum chinaseptolicum. Oxychinoliusulfosaures Silber. Argentol. C. H.N.(OH) SO.Ag. Mol. Gew. = 332.

Wird fabrikmässig durch Umsetzung der Lösungen von oxychinolinsulfosaurem Natrium mit Silbernitrat dargestellt.

Ein gelbliches, fast geruchloses, in kaltem Wasser, in Alkohol und Aether schwer, in heissem Wasser etwas leichter lösliches Pulver. Erhitzt man das Pulver längere Zeit mit Wasser, so wird Silber in höchst feiner Vertheilung abgespalten und kann mit Hilfe eines Giasstabes zu glänzenden Blättehen gerieben werden. Die wässerige Lösung wird durch Ferrichlorid blaugrün gefärbt. Der Silbergebalt beträgt 32,5 Proc.

Augewendet als Streupulver und Salben für Wunden, Granulationen, Hantkrankheiten. Bei Genorrhoe Anreibungen von 1:300-1000, mit Hilfe von etwas Gummischleim bereitet. Vor Licht geschützt, vorsichtig aufzubewahren.

†Protargolum. Protargol. Eine Verbindung des Silbers mit einem Eiweisskörper, vermuthlich einer Albumose (Somatose?). Ueber die Darstellung löslicher Silber-Proteinverbindungen liegen bisher folgende Angaben vor: Die Niederschläge, welche entstehen durch Bebandlung von Proteinsubstanzen (Eieralbumin, Serumalbumin, Pflanzenalbumin, Albumosen, Peptonen), mit Silbersalzen, werden mit Lösungen von Albumosen behandelt. Die neuen, löslichen Silberverbindungen werden entweder durch Eindampfen oder durch Zusatz von Alkohol abgeschieden. An Stelle der Proteinsubstanzen können Derivate derselben, z. B. das künstliche Methylenderivat angewendet werden. Engl. Patent 18478.

Staubfreies, hellgelbes Pulver, von schwach metallischem Geschmack, in Wasser leicht löslich, sogar 1 + 1. Die Lösungen sind braun gefärbt und angeblich neutral, thatsächlich aber schwach sauer oder schwach alkalisch. Die letztere Reaktion ist vorzuziehen. Die wässerige Lösung wird weder durch Alkalien noch durch Schwefelalkalien, Kochsalz oder Eiweiss gefällt. Salzsäure fällt zwar einen Niederschlag, doch besteht dieser angeblich (?) aus Protargol und löst sich beim Erwärmen wieder auf. In der Lösung erzeugt dagegen Pikrinsäure einen gelben Niederschlag. Versetzt man die Lösung mit einem Ueberschuss von Natronlange und setzt alsdann tropfenweise Kupfersulfatlösung hinzu, so tritt Violettfärbung auf (Riuret-Reaktion, auf Pepton hinweisend). Der Gehalt an metallischem Silber beträgt 8 Proc. und ist durch Veraschen des Pröparates zu bestimmen.

Das Protargol ist vorsichtig und vor Licht und Feuchtigkeit geschützt aufzubewahren; die Lösungen, welche wie diejenigen des Argonins zu bereiten sind, bedürfen gleickfalls des Lichtschutzes, indessen ist die Angabe, dass sie sich um Lichte schnell

382 Aristolum

verändern, nach unseren Versuchen unzutreffend. Sauer rengirende Lösungen können reizend wirken,

Dem Protargol werden bactericide Eigenschaften in hohem Grade nachgerühmt. Da es mit Eiweiss keine unlösliche Verbindung eingeht, kann es auch in tiefere Schichten wirken. Man wendet die 0,25 bis 2,0 procentige Lösung bei der acuten Gonorrhoe der Männer an. Bei Urcthritis der Frauen werden noch 5 bis 10 proc. Lösungen ohne Reizerscheinungen vertragen.

† Argentum phenylosulfuricum. Phenolsulfosaures (Carbolsulfosaures) Silber. CaH4(OH)SO,Ag. Mol. Gew. = 281.

Darstellung. Es werden 587 Th. paraphenolsulfosaures Baryum in 2000 Th. Wasser gelöst und mit einer Menge verdünnter Schwefelsäure versetzt, welche genau 98 Th. Schwefelsäurehydrat entspricht. Nach völligem Absetzen wird je eine Probe der klaren Flüssigkeit einerseits durch Zusatz von Schwefelsäure auf Baryumverbindungen, andererseits auf Schwefelsäure geprüft. Fällt eine der Proben positiv aus, so entfernt man den Ueberschuss durch tropfenweises Zusetzen von verdünnter Schwefelsäure bez. von Baryumsulfophenylat, von dem man etwas zurückbehalten hatte. Nach dem Filtriren dampft man zur Sirupdicke ein. Den Sirup versetzt man mit der gleichen Menge Wasser, erwärmt im Wasserbade und setzt unter Lichtabschluss soviel Silberkarbonat hinzu, bis kein Aufbrausen mehr erfolgt. Dann wird filtrirt, die Lösung bei mässiger Wärme verdunstet und zum Krystallisiren gebracht. (Lichtabschluss!) Vergl. S. 87.

Eigenschaften. Farblose, feine prismatische Nadeln, geruchlos, von metallischem Geschmack. Löslich in 3 Th. Wasser oder in 80 Th. Weingeist, in Aether, Schwefelkohlenstoff und Chloroform unlöslich. Zersetzen sich bei Lichtzutritt, auch beim Erhitzen auf 120° C. unter Auftreten von Phenol, Annahme bräunlicher Färbung und Bildung von Silbersulfit. Beim stärkeren Erhitzen hinterbleibt metallisches Silber.

Die wässerige Lösung ist neutral; in derselben entsteht durch Kalilange sehwarzer Niederschlag, durch Ammoniak keine Fällung. Chloride und Salzsäure geben weisses Silberchlorid; Ferrisalze erzeugen Violettfärbung, die durch Mineralsäuren verschwindet.

Prüfung. Die wässerige Lösung sei neutral und werde weder durch Baryumchloridlösung (Schwefelsäure) noch durch verdünnte Schwefelsäure (Baryumsalze) getrübt. Durch Aether lasse sich aus dem trocknen Salze kein Phenol extrahiren.

Anwendung. Als Antisepticum in der Wundbehandlung (ZANARDI).

## Aristolum.

Unter dieser Gesammtüberschrift sollen die Glieder der Gruppe der jodirten Phenole zusammengefasst werden, welche als Ersatzmittel des Jodoforms eingeführt worden sied.

l. † Aristolum (Ergänzb.). Dijododithymol (Gall.). Dithymoldijedid. Annidalia. Thymotol. C20H24J2O2. Mol. Gew. = 550. D.R.P. 40739.

Darstellung. Man reibt 60 g Jod und 80 g Kaliumjodid im Porcellaamörser unter Zusatz kleiner Mengen Wasser an und bereitet so eine Jodlösung von 300 ccm. Andererseits löst man 16 g Natronhydrat in etwas Wasser, löst darin 15 g Thymol auf und füllt diese Lösung gleichfalls zu 300 ccm auf. Dann trägt man unter Umrühren die Jodlösung in die alkalische Thymollösung ein. Der entstandene bräunliche Niederschlag wird mit CH.

CH. 1-1,5 Liter Wasser gewaschen, alsdann bei 40-50° C. getrocknet. (Gall.)

Eigenschaften. Ein hellschokoladenfarbiges Pulver, fast ohne Geruch und Geschmack, unlöslich in Wasser und in Glycerin, schwerbitymoldjodid

CH. CH. CH. Oelen und in Vaseline löslich. Beim Erhitzen für sich oder mit konc. Schwefelsäure wird es unter Entwickelung violetter Joddämpfe zerstört. Seiner chemischen Zusammensetzung nach ist es ein Dithymol, in welchem die WasserstoffAtome der Hydroxyl-Gruppen durch Jod ersetzt sind. Der Jodgehalt beträgt 46,1 Proc.

Arnica. 383

Prüfung. 1) Es färbe beim Aufstreuen auf feuchtes rothes Lackmuspapier dieses sicht blau (freies Alkali). 2) 0,5 g verbrennen im Porcellantiegel ohne einen Rückstand zu hinterlassen. 3) Werden 0,5 g mit 10 ccm Wasser kurze Zeit durchschüttelt, so darf das Filtrat nach Zusatz von Salpetersäure durch Silbernitrat nur opalisirend getrübt werden. (Lösliche Jodide, z. B. KJ, auch Jodwasserstoff.)

Aufbewahrung. Vorsichtig, vor Licht geschützt, an einem kühlen Orte,

Anwendung. Es besitzt zwar in Pulver- oder Salbenform keine antibakteriellen Eigenschaften, indessen befördert es Granulation und Vernarbung. Bei gewissen Hautkrankheiten: Psoriasis, Lupus, syphilitischen Processen, gilt es als Specificum. Mun benutzt es als Ersatz des Jodoforms in Pulverform, ferner in Form von Salben, auch in Aether und Collodium gelöst. Diese Lösungen sind ohne Erwärmung zu bereiten.

Sozoborol (Sozoboral). Mischung von Aristol, Sozojodol- und Borshure-Salzen,

Schnupfenmittel.

II. † Europheniim. Europhen. Isobutylorthekresoljodid.  $C_{12}H_{20}O_{2}J$ . Mol. 6ew. = 452. Wird in gleicher Weise wie das Aristol durch Einwirkung einer Lösung von Jod-Jodkalium auf eine alkalische Lösung von Isobutylorthekresol dargestellt. Konstitutionsformel:  $C_{2}H_{0}(OCH_{3})C_{0}H_{3} - C_{4}H_{4} - C_{4}H_{0}(CH_{3})OJ$ .

Ein feines gelbes, in Wasser unlösliches Pulver; löslich in Alkehol, Aether, Chloroform und fetten Oelen. Im trockenen Zustande beständig, mit Wasser befeuchtet spaltet es Jod ab unter Bildung einer löslichen organischen Jodverbindung. Auch durch Aetzalkalien und Alkalikarbonnte wird Jod abgespalten. Der Jodgehalt beträgt 28,1 Proc.

Enrophen-Mull. I m Verband-Mull wird mit einer Lösung von 3-8 g Europhen

in 80 g Spiritus und 100 g Glycerin impragnirt.

Prüfung. Wie unter Aristol, nur füllt die Prüfung sub 3 weg, wegen der leichten Abspaltbarkeit des Jods.

Aufbewahrung. Vorsichtig und vor Licht geschützt.

Anwendung. Es besitzt wegen der leichten Abspaltbarkeit von Jod antibakterielle Eigenschaften und wird als Jodoform-Ersatz empfehlen. Zusatz von Stärke-Pulver (Amylum) zu Streupulvern ist wegen der Jodobspaltung zu vermeiden.

† Carvacrolum jodatum, Carvaeroljodid. Jodocrol. C., H., OJ. Mol. Gew. = 312. Wird wie das Aristol durch Einwirkung einer Lösung von Jodjodkalium auf eine alkalische

Lüsung von Carvaerol erhalten.

Gelbbraunes Pulver, anlöslich in Wasser, schwerköslich in Alkohol, leichtlöslich in Acther, Ligroïn, Chloroform und Oliventöl. Erweicht bei 50° C. und schmilzt gegen 90° C. zu einer bräunlichen Flüssigkeit. Bei höherem Erhitzen erfolgt Zersetzung unter Abspaltung von Jod. Es ist ziemlich lichtbeständig und wird von schwefliger Säure nicht verändert.

Aufbewahrung. Vorsichtig, vor Licht geschützt. Auwondung. Als Ersatz des Jodoforms.

## Arnica.

Gattung der Compositae-Tubuliflorae-Senecioneae.

Arnica montana L. (Wolverlel. Wolfsblume. Johannisblume. Fallkraut, Verfangkraut. St. Lucienkraut.) Heimisch in einem grossen Theile Europas auf Bergwiesen. Die Pflanze ist ein ausdauerndes Kraut mit schiefem Rhizom, von dessen Unterseite zuhlreiche Wurzeln abgehen. Stengel bis 60 cm hoch, drüsig behaart. Meist 4 grundständige Blütter und am Stengel zwei Paare schmalere Blätter; dieselben sind länglich, verkehrt-eiförmig, eitzend, ganzrandig, ziemlich steif, oberseits kurzhaarig, unterseits kahl. Blüthenstand aufrecht oder etwas nickend. Der glockenförmige Hüllkelch ist zweizeilig mit 20—24 lineallanzettlichen, zugespitzten, krautigen Blättehen, die äusseren aussen drüsig.

384 Amica

kurzhaarig, purpurn berandet mit brauner Spitze. Blüthenboden hochgewölbt, grubig und behaart. Das Körbeben enthält ungeführ 20 randständige, zehnnervige Zungenblüthen und zahlreiche, kürzere Scheibenblüthen, beide mit Pappus. (Fig. 105.) Verwendung finden:

1. Die Blüthen. Flores Arnicae (Germ. Helv. Austr. U-St.). Flores Allsmae seu Plantaginis montanae. Arnikablüthen. Bergwurzelblumen. Gemsblumen. Blutblumen. Fleurs d'arnica. Capitule d'arnica (Gall.). Arnica flowers. Mountain Tobacco.



Fig. 105. Blüthe von Arnica montana. a Scheibenblüthe, 5 Standblüthe.

Man benutzt entweder die ganzen Blüthenkörbehen oder nur die vom Blüthenboden und
Hüllkelch befreiten Einzelblüthen (Germ. Helv.).
Die Eutfernung dieser Theile scheint ihren Grund
zu haben in der früher verbreiteten Annahme,
dass die häufig im Blüthenboden lebenden Larven der Bohrfliege Trypeta amicivora Löw die
Ursache zuweilen beobachteter Vergiftungserscheinungen sind, welche man aber richtiger der
rein mechanischen Wirkung von Pappushaaren,
die bei unsergfältig kolirten Aufgüssen in die
Arznei gelangen, zuschreibt.

Die Bläthen sind von goldgelber Farbe und eigenthümlich aromatischem Geruch und Geschmack. Die Zungenblüthen sind 7-10 nervig, vorn Szähnig, 4-6 mm breit, 3,5-5,0 cm lang, Fruchtknoten 5 kantig behaart, Pappus haarförmig, Haar 5-8 mm lang.

An der Fruchtknotenwand befinden sieh charakteristische Zwillingshaare, die in eine doppelte Spitze auslaufen, ferner in seiner Wand dendritisch verzweigte Sekreträume, die mit einem dunklen Sekret erfüllt sind.



Fig. 106. Schribenblüthe, vergrössert. fr Fruchtknoten. p Pappus. I Röbre der Blumenkrona. « Antheren. « Griffel mit Narben.

Bestandtheile. 0,04-0,07 Proc. atherisches Oel vom spec. Gew. 0,905-0,91, das Laurinsäure, Palmitiusäure und Paraffin anthält und in der Kälte erstarrt, ferner den als den wirksamen Bestandtheil betrachteten Bitterstoff Arnicin, Gerbstoff, Harz, gelben Farbstoff.

Verwechslungen. Es kommen als solche öfter gelbblihende Compositen vor. Anthemis tinctoria L. Strahlblüthen 1,5 cm lang, 2,0 bis 2,5 cm breit, gelb, Receptaculum mit Spreublättern. Achsenen ohne Pappus.

Calendula officinalis L. Strahlblüthen 2,5 cm lang, 3-4 mm breit, 4nervig. Achaenen gross, gekrümmt, ohne Pappus.

Inula britannica L. Strahlblüthen 4-revig, 2 cm laug, 1,5 mm breit. Scheibenblüthen 4-5 mm laug. Receptaculum nackt. Alle Blüthen mit Pappus. 1894 zu 50% unter der Droge bechachtet.

Blüthenkörbehen von Cichorisceen: alle Blüthen Zungenblüthen, Pappus gefiedert,

Einsammlung und Aufbewahrung. Die im Juni und Juli
gesammelten Blüthenkörbehen werden auf Horden schnell und gut getrocknet, von etwaigen Larven der Arnikasliege gereinigt, in Blechkästen ausbewahrt.

5 Th. frische Blüthen geben etwa 1 Th. trockene.

Anwendung. Die Wirkung ist ziemlich scharf. Auf die Haut wirken sie reizend und Breunen erregend, auf die Magenschleimhaut ebenfalls reizend, bewirken Uebelkeit, Erbrechen, Durchfall, Kopfschmerz. Auf das Nervensystem ist die Wirkung in kleinen Dosen erregend, in grossen deprimirend, Harn- und Schweisssekretion soll vermehrt werden. Man verwendet sie bei Collaps, Typhus, Epilepsie, Lähmungen, Amaurose, chronischem Rheumatismus. Manche der Wirkungen mögen mechanische sein und den Pappushärchen zugeschrieben werden müssen.

2. Die Blätter. Folia Arnicae, Feuilles d'arnica (Gall.).

Beschreibung cf. oben. Fast ohne Geruch, Geschmack etwas scharf und bitterlich.

Arnica. 385

S. Das Rhizom mit den Wurzeln. Rhizoma Arniene (Brit. U-St.). Radix Arniene (Ergb.). Racine d'arnica (Gall.).

Beschreibung. Das schief in der Erde liegende Rhizom ist an det Spitze oft mehrköpfig, hier mit Stengel und Blattresten verschen, bis 10 cm laug, 5 mm dick, von der Unterseite gehen zahlreiche, I mm dicke, bis 10 cm lange Wurzeln ab. Es ist röthlichbrann, längsfurchig, schwärzlich geringelt. Im Querschnitt lassen Rhizom und Wurzel schizogene Sekretgiluge erkennen. Geruch schwach aromatisch, Geschmack scharf aromatisch-

Bestandtheile. Wahrscheinlich Arnicin und 0,5-1,0 Proc. atherisches Oel vom spec. Gew. 0,99-1,00. Es dreht schwach links und enthält I sobuttersäurephlorolester, Thymohydrochinonmethyläther, Phlorolmethyläther.

Wirkung und Anwendung der der Blüthen analog, aber schwächer.

Verwechslungen kommen vor mit den unterirdischen Theilen von Betonics officinalis L., Eupatorium capnabium L., Fragaria vesca L., Succisa pratensia L., Genm urbanum L., denen aber Sekretgänge fehlen.

Tinctura Arnicae. Arnikatiaktur; Engelkraut-, Simplex-, Wohlverlei-Tinktur. — Tincture of Arnica. — Teinture d'arnica. — Austr. Arnikawurzel 80 Th., -blüthen 20 Th., verd. Weingeist 500 Th. 8 Tage zu digerren. Brit. Aus Arnikawurzel 50 g, Weingeist (70°/0) q. s. werden durch Verdrüngung 1000 ccm Tinktur bergestellt. Garm. Arnikablüthen 1 Th., verd. Weingeist 10 Th. Helvet. Aus der frischen, blübenden Pflanze und Weingeist äs durch 8tägiges Auszieben. U.St. Aus 100 g Wurzel werden mittelst einer Mischung von Weingeist 650 ccm und Wasser 350 ccm durch Verdrängung 1000 ccm Tinktur gewonnen. Aus 200 g Blüthen durch Perkolation mit verd. Alkohol 1000 ccm Tinktur. Gall. Alcoolature d'arnica; Aus 1000 g Blüthen und 1000 g Alkohol (90%) durch 10 tägige Maceration eine Tinktur.

Teinture d'arnica. (Gall.) Aus 100 g Blüthen und 500 g Alkohol (60°/o) ebenso. Extractum Arnicae radicis. U-St. 1000 g Wurzel werden mit verd. Alkohol perkoliri und aus dem Perkolat ein Extrakt von Pillenkonsistenz hergestellt.

Extractum Arnicae fluidum. U-St. Aus 1000 g Wurzel durch Perkolation mit

verd. Weingeist (Alk. 750, Aq. 250) 1000 ccm Extrakt. Emplastrum Arnicae: Arnica Plaster. U-St. Heftpflaster 67 Th., Arnicaextrakt 33 Th.

Emplastrum Arnicae. (Diet.) Bleipflaster 90 g, Gummipflaster 10 g, atherisches Arnikaël 1 Tropfen, Arnikatinktur 5 g.

Emplastrum Arnicae molle. (Diet.) Bleipflaster 60 g, Gummipflaster 10 g, Ka-millenol 30 g, Stherisches Arnikaöl I Tropfen. In Blechdosen abzugeben.

Emplastrum Auglieum arnicatum, Arnikaklebtaffet, wird wie gewöhnlicher Klebtaffet hergestellt, nur setzt man den letzten Theilen Hausenblasenlösung vor dem Aufstrich Arnikatinktur zu.

Tisane de fleurs d'arnica. (Gall.) Aus 4 g Flores Arnicae durch Infusion mit 1000 g Wasser zu bereiten.

Collemplastrum Arniene. (Diet.) Kautschukpflasterkörper (siehe unter Kautschuk) 800 g wird nach und nach einer mit Harrol 20 g, Aother 300 g angefeuchteten, gleichmüssigen Pulvermischung aus Arnikabläthen 90 g, Sandarak 20 g, Salicylsünre 6 g zugerührt; die strichfertige Masse streicht man ohne Erwärmen messerrückendick auf untersteilte Geschleite Ge \*Ppretiries Gewebe.

Collodium Arnicae. Arnika-Kollodium. (Diet.) Aetherische Arnikatinktur 80 Th., Kollodium 70 Th.

Gelatina Arnicae. Arnika-Gallerte, Arnika-Jelly. (Diet.) Weizeustärke 10 Th., Wasser 20 Th., worin Aetzkali 0,2 Th. gelöst, Glycerin 100 Th. erhitzt man zusummen bis zur Verkleisterung, fügt Arnikatinktur 15 Th. hinzu und füllt sogleich in Zinntuben.

61 Glycerinum Arnicae, Arnika-Glycerin. (Diet.) Arnikatinktur 50 Th., Glycerin 90 Th. dampft man im Wasserbade auf 100 Th. ein.

Gossyplum arnientum (20 proc.). Arnika-Watte. (Diet.) Arnikatinktur 300 g, Glycerin 200 g, verd. Weingeist 2500 g; man tränkt damit 1000 g Watte, presst bis zum Gewieht von 3000 g aus und trocknet. In Flaschen abzugeben.

Oleum Arnicae Infusum, (Diet.) Arnikaöl. Aus Arnikablüthen 100 Th., Kurkuma-pulver 10 Th., Ammoniaklüssigkeit 1 Th., Weingeist 100 Th., Olivenal 1000 Th.; wie Oleum Hyoscyami zu bereiten. Wird im Handverkauf als Arnika-Haarol verlangt.

Sape arnicatus. (Diet.) Ist Mollin mit 10 Proc. Arnikatinktur.

386 Arnica,

Saponimentum Arnicae. Arnika-Opodeldok. Man ersetzt bei Boreitung des gewöhnlichen Opodeldok etwa 1, des Weingeists durch Arnikatinktur und lässt die ätherischen Oele sowie das Ammoniak fort. In braunen Gläsern abzugeben. Balneum Arnicae. Arnikabad. (Diet.) Arnikatinktur, Gereinigter Honig je 250 g.

Für ein Vollbad.

Charta adhaesiva araicata. Arnikapapier. (Diet.) Charta adhaesiva (s. dort) überpinselt man auf der Glanzseite mit einer Mischung von Arnikatinktur S5 Th., Benzoëtinktur 10 'Th., weissem Sirup 5 Th.

Ajaxpolka ist die volksthämliche Bezeichnung für Tinet. Arnicae eum Aqua.

Arnikatinktur, weisse verbesserte von Apian-Bennewitz ist destillirte Tinct. Arnicae Conservateur für Haarleidende, von Bünnigen besteht aus Arnika, Glycerin, verd.

DRESSEL's Nervenfluid. Ein mentholbaltiger Arnika-Auszug.

Eau de Notre-Dame des Neiges ist Tinet. Arnicae e planta recente. Eisers Liniment ist Tinet. Arnicae und Liniment. ammoniat. aa.

(Alyconrulein, Zeller's. Gegen Krebs und Tuberkulose. Ein mit Honig versüsster Arnika-Auszug.

Klemmolin, eine Tinktur aus Arnika, Pappelknospen und Kiefernsprossen.

KRAETKE'S Hellmittel gegen Nervenleiden u. dgl. bestehen aus 3 Flaschen verschieden gefärbter Arnikatinktur.

Odoutodol, amerikan. Zahnmittel; enthält Cocain, Kirschlorbeerdl, Arnikatinktur,

Liq. Ammon. scot.

Relsetropfen des Pfarrers Kneipp. Arnika-, Kamiflen-, Wermuth-, Tausendgülden-Tinktur ha.

TANZER'S Mittel gegen Blutandrang ist Weinessig mit Arnika.

Tinctura vulneraria Delloux ist ein Auszug aus Arnika, Lavendel, Salbei etc. Vetorinischer Balsam von Mizensky enthält Arnikatinktur, Tolubalsam, Elemi und Atherische Oele.

WEISSMANN'S Schlagwasser ist Tinctura Araicae und Tinctura Kino 10:1. Neuerdings auch Arnikatinktur mit Alkanna gefärbt.

Oleum Arnicae florum. Arnikablüthenöl. Aus den Arnikablüthen gewinst man durch Destillation mit Wasserdampf 0,04-0,07 Proc. atherisches Oel von röthlich brauner Farbe und starkem, charakteristischen Arnikageruch. Das Oel ist bei gewöhnlicher Temperatur von batterartiger Konsistenz oder erstarrt wenigstens beim Abkühlen. Spec. Gew. 0,906.

Im Arnikablüthenöle sind wahrscheinlich die in den Blüthen von Börnen aufgefundenen, mit Wasserdampf etwas flüchtigen Säuren, Laurin- und Palmitinsäure, sowie Paraffine enthalten

Oleum Arnicae rhizomatis. Arnikawurzelöl. Das bei der Dampfdestillation der frisch getrockueten Arnikawurzel in einer Ausbeute von 0,5-1 Proc. gewonnene Oel ist anfangs heligelb und wird später dunkler. Es hat einen rettigähnlichen Geruch und einen scharfen, aromatischen Geschmack. Spec. Gewicht 0,990-1,00. Drehungswinkel (100 mm-Rohr) = -1°58'

Arnikawurzelol enthält nach Stort Isobuttersäurephlorylester, Thymohydrochinonmethyläther sowie Phlorolmethyläther. In den Destillationswässern sind Spuren von Ameisensäure, ferner Isobuttersäure sowie eine böhere Säure (Baldrian- oder Angelicasäure) aufgefunden worden.

## Arsenum.

Arsenum. Arsenlum. Arsen. As = 75. Unter dem Namen "Arsen" ist wissenschaftlich nichts auderes zu verstehen als das Element Arsen. Im gewöhnlichen Sprachgebrauch ist man ziemlich inkonsequent und bezeichnet mit dem vorstehenden Namen auch Verbindungen dieses Elementes.

Das Element Arsen ist ein stahlgmuer, glänzender, wenig harter aber apröder Körper, welcher sich an feuchter Luft bald mit einer schwärzlichen Haut überzieht. Es brystallisirt hexagonal in spitzen Rhomoëdern vom spec. Gewicht 5,78 und ist isomorph Aregnum 387

mit Antimon und Tollur. Bei Luftabschluss erhitzt, verdampft es ohne zu schmelzen und sublimirt in kleinen glauzenden, rhomboödrischen Krystallen. Arsendampf hat eitronengelbe Farbe und verbreitet ekelhaften Kooblanchgeruch. An der Luft erhitzt, verbrennt es unter Verbreitung von Knoblanchgeruch mit bläulich-weisser Flamme zu Arsenigsäure, welche sublimirt. An feuchter Luft überzicht es sich mit einer schwärzlichen Haut (Arsensuboxyd), welche allmählich in Arsenigsäure übergeht. Es ist unlöslich in Wasser, Weingeist, Aether, Chloroform etc. Von koncentrirter Schwefelsäure wird es beim Erhitzen, von mässig konc. Salpetersäure schon in der Kälte gelöst, bez oxydirt. Es verbindet sich leicht mit Chlor, Brom, Jod, Schwefel und mit nascirendem Wasserstoff.

Ausser dem krystallisirten Arsen kenut man noch zwei allotrope Modifikationen: a) Das amorphe schwarze Arsen, welches sich u. A. beim Marsn'schen Versuch als schwarze, glänzende Masse abscheidet; b) Das amorphe graue Arsen, welches bei dem gleichen Versuche ebenfalle auftritt. Beide amorphen Modifikationen haben das spec. Gewicht 4,71 bei 14°C. und gehen beim stärkeren Erbitzen in die krystallisirte Modifikation über.

I. †† Arsenum metallicum. Cobaltum. Näpfehenkobalt. Scherbenkobalt. Schwarzer Arsenik. Fliegenstein. Hieronter versicht man das im Handel vorkemmende robe metallische Arsen. Dieses ist entweder der natürlich aufgefundene und berg-

männisch abgebaute Scherbenkebalt oder das Sublimationsprodukt aus Arsenkies (FeASS oder Fo. As S.). Wird der Arsenkies, mit Eisen gemischt, der Sublimation unterworfen, so hinterbleibt Schwefeleisen, während das metallische Arsen sich verflüchtigt. Der natürlich verkommende Scherbenkebalt ist veranreinigt durch Eisen, Nickel, Cobalt, Antimon, Silber, der durch Sublimation bereitete besonders durch Arsensulfid und Arsenigsäure,

Stahlgraue, metallglünzende, infolge (taydation durch die Luft mehr oder weniger matigraue oder -braune rhomboëdrische Krystalle
und Krystallkonglomerate von den oben angegebenen Eigenschaften. Es kommt in der Pharmacie nicht zur Verwendung, wird nur gelegentlich im Handverkaufe als "Fliegenstein"



Fig. 107.

zur Bereitung von Fliegenwasser gefordert. Die Herstellung des letzteren berüht darant, dass das metallische Arsen sich in Berührung mit Luft und Feuchtigkeit oberflächlich oxydirt. Es ist daher stets mit einer geringen Menge Arsensuboxyd und Arsenigshure bedeckt. Man erhält also durch Abkochen des Steines mit Wasser stets eine mehr oder weniger dünne Lüsung von Arsenigshure und kann den Stein immer wieder aufs Neue benutzen.

Aufbewahrung. Mit Rücksicht auf seine leichte Ueberführung in Arsenigsäure in der Reihe der direkten Gifte neben den anderen Arsenikalien.

Abgabe. In Thonkruken verpackt, lediglich gegen Giftschein, versiegelt, mit der Signatur "Gift", überhaupt unter den nämlichen Bedingungen wie der woisse Amenik.

ii. †† Acidum arsenicosum (Austr. Germ. Helv.). Acidum arseniosum (Brit.). Acidum arsenosum (U-St.). Acide arsénicux (Gall.). Arsenige Säure. Arsenirioxyd. Weisser Arsenik. Arsenicum album. Arsenions acid. White arsenic. As,  $\theta_s$ . Mol. Gew. = 198. (Homōopathisch = Gefflum).

Eigenschaften. Da der gepulverte Arsenik bleweilen durch Gips, Schwerspath und ähnliche Zusätze verfülscht ist, so empfichtt es sich, zum Recepturgebrauche die arsenige Shure in Stücken vorrättig zu halten. Sind die Stücke durchscheinend glasartig, so bestehen sie aus der amorphen, sind sie porcellanartig, so bestehen sie aus der kry-

888 Arsenum.

stallisirten Modification. Da die arscuige Säure unmittelbar nach der Bereitung im amorphen Zustande erhalten wird, die amorphe Modifikation allmählich aber in die krystallinische übergeht, so besteht die arsenige Säure in Stücken" zum Theil aus der amorphen, zum Theil aus der krystallinischen Modifikation. Sie bildet specifisch schwere, weisse, auf dem Bruche glasartige, an der Oberfläche porcellanartig undurchsichtige Stücke. Das spec. Gewicht der amorphen Modifikation ist 3,788, dasjenige der krystallinischen = 3,699. - Die amorphe Modifikation schmilzt zunüchst und verflüchtigt sich gegen 200° C., die krystallinische Modifikation dagegen verflüchtigt sich, ohne vorher zu schmelzen. Werden die Dämpfe der arsenigen Säure abgekühlt, so verdichten sie sich zu regulären Oktaëdern, welche unter dem Mikroskop leicht zu erkennen sind. Auf Kohle erhitzt, wird sie zu metallischem Arsen reducirt, welches in Dampfform den charakteristischen, knoblauchartigen Geruch verbreitet.

Arsenige Saure in Pulverform benetzt sich mit Wasser schwierig, so dass sie, mit Wasser übergossen, zunüchst auf diesem schwimmt und erst nach der Benetzung zu Boden sinkt. Die glasige (amorphe) Arsenigsaure wird von etwa 30 Tb., die porcellanartige (krystallinische) Arsenigsäure wird von etwa 80 Th. Wasser von mittlerer Temperatur gelöst. Dieser Auflösungsvorgang vollzieht sich indessen ausserordentlich langsam. 12 Th. siedendes Wasser lösen etwa 1 Th. Arsenigsäure. In Weingeist ist sie nur wenig, in absolutem Aether und Chloroform kaum löslich. Grössere Mengen werden von Glycerin gelöst. Leicht löslich ist sie ferner in Salzsäure, ferner in den Lösungen der ätzenden und kohiensauren Alkalian, mit denen sie die Salze der arsenigen bez. metaarsenigen Saure (Arsenite und Meta-Arsenite) bildet.

Erkennung. Liegt Arsonigsäureanhydrid in Substanz vor, so charakterisirt sie sich auch in kleinen Mengen durch ihr hohes spec. Gewicht. Die Arsenpartikel liegen daher stets am Grunde von Flüssigkeiten. Werden solche Partikelchen isolirt, abgewaschen und getrocknet, so kann man mit ihnen folgende Proben anstellen:

Man erhitzt es im offenen Röhrchen, bis es sublimirt ist. Das Mikroskop zeigt bei 50-100 facher Vergrösserung die oben abgebildeten Oktaeder.
 Erhitzt man ein



Körnchen vor dem Löthrohr auf Kohle. so verbreitet es charakteristischen Geruch nuch Knoblauch. 3) Man bringt ein Körnchen in das geschlossene Ende a eines Rohres aus schwer schmelz-barem Glase (Fig. 108) und schiebt dar-

über einen Splitter frisch ausgeglühter Holzkohle b. Man erhitzt nun, indem man das Glührohr horizontal hält, mittelst einer kleinen (!) Flamme zunächst nur den Kohlesplitter. Wenn dieser glüht, so hält man das Röhrchen schräg in die Flamme, so dass der Kohlesplitter weiter glüht, gleichzeitig aber das Körnchen a zum Sublimiren gebracht wird. Die über die glübende Kohle streichenden das Körnchen a zum Sublimiren gebracht wird. Die über die glübende Kohle streichenden Dämpfe der Arsenigsäure werden zu metallischem Arsen reducirt, welches sich als glänzender, braunschwarzer Spiegel bei e ablagert. Schneidet man das geschlossene Ende des Rohres ab und erhitzt den Spiegel, so verbreitet er Knoblauchgeruch und geht in Arsenigsäure über, welche als schwerer weisser Dampf entweicht und an den kalten Stellen des Rohres sich in Form von Oktaëdern verdichtet. 4) Erhitzt man ein Körnchen mit der 3-4fachen Menge trocknen Kalium- oder Natriumacetates im einseitig geschlossenen Glasrohr, so tritt der widerliche Geruch nach "Kakodyloxyd" auf. 5) Man löst ein Körnchen in warmer Salzsäure auf und fügt gesättigtes Schwefelwasserstoffwasser hinzu; Es entsteht sogleich ein citronengelber Niederschlag.

Eine wässerige Lösung der arsenigen Säure zeigt folgendes Verhalten: 1) Sättigt man sie mit Schwefelwasserstoff, so nimmt sie nur gelbe Färbung an; erst nach Zusatz von Salzsäure entsteht durch Schwefelwasserstoff ein citronengelber Niederschlag von Arsenvon Salzsaure entsteht durch Schweielwasserstoff ein citronengelber Miederschlag von Arsentrisulfid, unlöslich in Salzsäure, leicht löslich in Ammoniak, Ammoniamkarbonat und Ammoniamsulfid, sowie ätzenden und kohlensauren Alkalien. 2) Silbernitrat erzeugt nur eine weisse Trübung; neutralisirt man die Flüssigkeit versichtig mit Ammoniak, so antsteht ein gelber Miederschlag von Silberarsenit AsO<sub>2</sub> Ag<sub>2</sub>, welcher in Ammoniak sowohl als auch in Salpetersture leicht löslich ist. 3) Kupfersulfat erzeugt in der neutralisirten Lösung einen gelblichgrünen Miederschlag von Cupriarsenit CuHAsO<sub>2</sub>. 4) Erwärmt man eine mit Salzsaure versetzte Lösung auf einem blanken Kupferbleche, so entsteht auf diesem Arsenkupfer als stahlersung Flack. 5) Versatzt man die salzsaure Lösung mit dem 2 2 festen Valerschlagen. als stahlgrauer Fleck. 5) Versetzt man die salzsaure Lösung mit dem 2-3fachen Volumen

Arsenum. 389

Zinnehlornriesung (Bettendorf's Reagens), so scheidet sieb allmahlich metallisches Arsen als brannschwarzer Niederschlag aus. 6) Durch nascirenden Wasserstoff aus saurer Quelle (Zink + Salzsäure oder Schwefelsaure) wird Arsenigsäure leicht zu Arsenwasserstoff reducirt und im Mansn'schen Apparat nachgewiesen. 7) Kalkwasser scheider weisses Calciumatsenit ab, welches im Ueberschuss von Arsenigsäurelbaung, ferner in Ammoniumchlorid und in Mineralsäuren Isslich ist. 8) Durch Magnesiamistur wird Arsenigsäure bei hinrichenden Mengen von Ammoniumchlorid nicht gefällt (Unterschied von Arsensäure).

Durch Oxydationsmittel kann die arsenige Säure ziemlich leicht in Arsensäure übergeführt werden. Als Oxydationsmittel kommen in Betracht: Chlor, Brom, Jod, Salpetersäure,

Kaliumpermanganat, Mischungen von Kaliumchlorat + Salzsture.

Prafting. 1) Die für den Recepturgebrauch bestimmte Arsenigskure stelle weisse Stücke dar, welche frei sind von gelben oder röthlichen Adern bez. Stellen (Schwefelarsen). 2) Erhitzt man ein stecknadelkopfgrosses Körnehen in einem trockenen, blanken Probirrohr, so verflüchtigt es sich ohne Rückstand (Baryumsulfat, Calciumsulfat). 3) Man löse 0,5 g Arsenigskure in 5 ccm Ammoniakflüssigkeit auf. Die Lösung muss annähernd klar (blank) sein; ungelöst würden hinterbleiben Baryumsulfat, Calciumsulfat, Talcum, Wird diese Lösung mit Salzskure überskittigt, so darf kein gelber Niederschlag auftreten (Schwefelarsen).

Gehaltsbestimmung: Man bringe 0,5 gepulverte Arsenigsäure sowie 3 g Kaliumbikarbonat in ein 100 ccm Kolbeben, füge 3—5 ccm Wasser hinzu und erhitze bis zur völligen Auflosung. Nach dem Erkalten fülle man bis zur Marke mit Wasser auf. 10 ccm dieser Lösung werden mit 30 ccm Wasser und etwas Stärkelösung versetzt, darauf mit ½,0 Normal-Jodlösung titrirt. Es sollen von letzterer 10 ccm bis zur eintretenden Blaufarbung erforderlich sein. Da 1 ccm ¼,0 Jodlösung — welche 0,0127 g Jod enthält — unter diesen Umständen — 0,00495 g Arsenigsäure anzeigt, so ist damit ein Gehalt von mindestens 99 Proc. Arsenigsäureaushydrid Aa,0 verlangt.

Aufbewahrung. Dieselbe erfolgt unter den direkten Giften in der Abtheilung "Arsenikalien". Die zur Abgabe des Arsenika bestimmten Geräthe: Porcellanmörser, Löffel, Wage etc. müssen sämmtlich mit "Arsenicum" signirt sein.

Abgabe. Die Abgabe von Arsenik in Substanz oder in Form von Zubereitungen einschlieselich der Ungeziefermittel und des Fliegenpapieres ist nur gegen Giftschein gestattet. Arsenik in Substanz, welcher von Kammerjügern und Conservatoren (Ausstopfern), nuch zu technischen Zwecken verlangt wird, muss in festen Gefüssen, welche die Firma des Verklufers, sowie die Signatur "Gift" enthalten, und welchen eine Belehrung über die Gefährlichkeit des Inhaltes beigelegt ist, abgegeben werden. Die Abgabe an Kinder unter 14 Jahren ist verboten. Arsenhaltigen Ungeziefermitteln muss in Wasser leicht lüslicher grüner Farbstoff z. B. Malachitgrün-Sulfosäure beigemischt sein. Im übrigen sind im deutschen Reiche die "Bestimmungen vom 24. November 1894 über den Handel mit Giften" streng zu beachten.

if Acidum arsenicosum technicum pulveratum. Gepulverter (roher) Arsenik. Giftmehl. Ein weisses oder weissliches, specifisch schweres Pulver, im Handel erhältlich. Darf zum Recepturgebrauch nicht, wohl aber zu technischen Zwecken, z. B. zum Vertilgen von Ungeziefer verwendet werden. Es unterliegt keinem Zweifel, dass der Apotheker dasselbe vorrüttig halten darf, nur sei es deutlich als "technische" Sorte signirt. Sollte sich eine Gehaltsbestimmung nothwendig machen, so geschehe diese wie bei dem reinem Präparate s. S. 389. Im übrigen gelten für dieses alle verkehrspolizeilichen Vorschriften, wie sie für den Arsenik überhaupt gegeben sind.

Pulverung. Das Pulvern der arsenigen Säure erfolgt durch Reiben im PorcellanMörser, bei grösseren Mengen unter Besprengen mit verdünntem Weingeist. Man hüte
sich, den Staub einzuathmen! Der als Thiergift zu verwendende Arsenik kann im eisernen
Mörser gestossen werden, wobei das Besprengen mit Weingeist nicht unterbleiben sollte.
Der Arbeiter hat Mund und Nase durch eine Maske zu schützen und sofort nach erfolgter
Arbeit sich durch ein Bad zu säubern, auch die Kleider zu wechseln. Der Mörser und
die übrigen Geräthe sind unter sachverständiger Aufsicht zu reinigen. Am besten aber
bezieht man das fertige Pulver und untersucht dieses.

Arsenik als Ungeziefer-Millel. Zum Vertilgen von Ilausmannen, Schaben und Bussen mischt man Arsenikpulver mit der 30 50 fachen Menge Weisenmehl und etwas Zucker, sutzt der Mischung etwa I Proc. Malachitgrun zu und vertheilt dieses Gift in flachen irdenen Napfehen an Orten, wo Kinder und Haustliere nicht hingelungen können. Man stellt es am besten über Nacht auf und hält es während des Tages unter Versebluss. Gegen Feldmanse, auch gegen Hausmanse, verwendet man folgonde Pillen. In jedes Mauseloch werden 1-2 Pillen mindestens 10 cm tief eingeschohen, worauf man das Loch mit dem Fusse zutritt.

Die Verwendung des Arseniks als Ungeziefermittel bietet den Nachtheil, dass der Arsenik seine Giftigkeit für eine im voraus nicht zu bestimmende lange Zeit bewahrt und deshalb gefährlich werden kann, wenn man längst durauf vergessen hat, dass einmal Gift gelegt worden ist. Wenn es daher angängig ist, sollte man an Stelle des Arseniks lieber

Phosphor anwenden.

mile.

#### Hattmagift. Mäusepillen. Rp Amenick puly. 10,0 Ep. Anienici pulv. Parious Tritici 90,0 Micre panis demestici pix, 25,0 Simple community 10,0 Strapl community qua-Malachiterin Mainchligefin Glycerini q. s. Man bereite eine weiche Paste, streiche diese auf fixut pliulae 200. Jedo Pillo enthalt 0,05 g Aras-Brotecheibeben oder auf Hotz und lege diese in die Günge der Ratten. Arsenici poly. 10,0 Ep. Amenici poir. Parings Tritical 15,0 StatachliggEn

Olei Anisi Glycerini q. s. tians piluine 200. Jede Pille enthalt 0,05 g Arsenik Wie i zu gebrauchen.

Fruet. Anisi pulr. 7,5

Strupt community 10,0

Mainchitgran

### l'ats arsenicale pour la destruction des ani-

FL.

Adiple suilli assett 50,0

Varinae Tritici

0,0

0.5

50,0

gii. 1.

maux nulsibles (Gall.). Ep. Faringe Tritlel ah 1000,0 Adlpla Acidi presenicosi 100,0 Fullginia 10,0 Olci Aulai

Fructus Frumentl venenatus. Giftkorn. Giftwelzen etc. Getreidefrüchte, wie Gersten-, Roggen-, Weizen-, Haferkörner, 1000 Th., übergiesst man in einem kupfernen Kessel mit einer lauwarmen Lösung von 20 Th. Arsenigsäure und 20 Th. Pottasche in 333 Th. Wasser. Diese Lösung wird in derselben Weise, wie die Solutio Fowleri (S. 394) dargestellt. An einem lauwarmen Orte unter bisweiligem Umrühren lässt man die Aufsaugung der Giftlösung durch die Getreidefrucht vor sich gehen. Nach Verlauf von 30-40 Stunden breitet man die Getreidefrucht auf einem leinenen Tuche aus und lässt sie in der Sonne oder an einem lauwarmen, abgesehlossenen Orte trocken werden, worauf sie mit einer alkoholischen Malachitgrun-Lösung zu fürben ist.

Behufs Anwendung des Giftkornes gegen Feldmäuse werden zunächst auf einer Feldmark alle Mauschocher zugetreten und den darauffolgenden Tag in jedes neu entstandens Mäuseloch mittelst eines Löffels mit ca. 20 cm langem Stiele soviel, wis ein gehäufter Theelöffel beträgt, möglichst tief eingetragen und das Loch dann durch Zutreten oder Verschütten mit Erde geschlossen. Nach 5-S Tagen wird dieselbe Procedur bei allen sich

wieder eingefundenen Mauselöchern vorgenommen.

In manchen Gegenden gebrauchen die Landleute zur Tilgung der Läuse auf Hausthieren (Rindern, Pferden, Ziegen) eine verdünnte Arseniklösung, deren Anwendung jedoch von einigen Regierungen untersagt ist.

Lotio contra pediculos.		Lotto contra policulus X piex. 10faches Lituaewanner.		
Kp. Arseniel albi Nateli carbonici oryatalihati Aquae destillatue	1,0 5,0 8,0	ttp. Arsenici athi Natell carbonici Aquae destillatae Solve : solutioni adde	10,0 50,0 5d,u	
Infusi Quassine ligal	1500,0 500,0 t. 30,	infusi Quas-lae concentratizatud Acidi carballet Spiritus Viul S. Offi 4+4. Zum Gebrauche suit der Menge Wasser zu verdünnen.	10,6 50,0,	

Anwendung. Die Auwendung des Arsenike als Arzueimittel ist gegenwärtig nur ooch eine seltene. Bei innerer Medikation wird meist die Fowlass'sche Lösung verordnet

391 Arsenum.

Acusserliob dient Arsmit als Actemittel bei Krebs, Lupur. phagodanischen Getehweren und wird mit Morphium und Kreosot kombinist zur Zerstörung der Zahnpulpa (Nervtödten) angewendet. Infolge von Resorption kommen auch bei ausserlicher Anwendung Intoxikationen eintreten. Innerlich giebt man Arsenik zur Beitbung des Stoffwechsels bei verschiedenen Hautkrankheiten, namentlich Psorissis, ferner gegen schwere intermittirende Fieber, gegen welche Chinin erfolglos war. Die grösste Einzelgabe ist = 0,005 g, die grösste Tagesgabe ist 0,02 g. Darüber hinausgehende Gaben werden zwar als "periculosa" angesehen, doch können nach eingetretener Gewähnung unter Umständen noch sehr viel höhere Gaben ohne Schaden vertragen werden.

Bei Thieren wird noch viel Arsenik angewendet. Aeusserlich in Form von Salben gegen sehr verschiedene Schäden, in Abkochungen zum Vertreiben des Ungeziefers bei den Hausthieren; doch ist diese Anwendung recht gefährlich und von einigen Regierungen untersagt. Innerlich giebt man es namentlich Pferden (zu 0,1-0,2 g täglich), welche dadurch wohlausschend und glatifellig werden. — Die Verwendung als Gift gegen Ratten und Mänse hat seit Einführung des Phosphors zu gleichem Zwecke wesentlich ab-

Technisch findet der Arsenik Verwendung zur Fabrikation der Arsenslure, des Schweinfurtergrüns, in der Glasfabrikation zur Entfärbung der Glasflüsse, hier und da noch zum Ausstopfen von Thierbalgen, in der Hutmacherei beim Schwarzfärben der Hüte. Eine Lösung von Arsenik in Glycerin dient als Mordant (Beize) in der Kattundruckerei, eine

Lösung in Salzshure zum Graubeizen von Messing (bei Mikroskopen etc.)

Als Gegengift bei Arsenvergiftungen wirkt, solange Gift noch nicht resorbirt ist, frisch gefälltes Eisenhydroxyd, wie es in dem Antidotum Arsenici (Fuchsii) enthalten ist, am sichersten. Früher benutzte man das Ferrum hydricum in Aqua, ferner Kalkwasser und gebrannte Magnesia. Alle diese Basen wirken dadurch autidotisch, dass sie mit arseniger Säure untösliche Salze (Arsenite) hilden, welche später durch die Magenpumpe, oder Brech- oder Abführmittel aus dem Organismus entfernt werden.

Antidotum Arsenici (Fuchsii). Als Antidot gegen arsenige Saure werden von den einzelnen Pharmakopöen verschiedene Mischungen vorgeschrieben.

Antidotum Arsenici albi (Austr.). Magnesium hydroxydatum in aqua. Maguesiumoxyd 75,0, heisses Wasser 500,0. Im Bedarfsfalle durch Schütteln in verschlossener Flasche herzustellen. Darf mit Essigsäure nicht aufbrausen.

Antidotum Arsenici. A. Helv.: Liquoris Ferri sulfurici exydati (1,43 spec. Gew.) 16,0, Aquae 45, wird unter Ausschluss von Wärme gemischt mit einer Anreibung von Magnesiae ustae 3,0, Aquae 36,0. Auf Verordnung jedesmal frisch zu bereiten. B. Ergunzb. Liquoris Ferri sulfurici oxydati (Spec. Gew. = 1,43) 100,0, Aquae 250,0, wird unter Ausschluse von Erwarmung gemischt mit einer Anreibung von Magnesiae ustae 15,0, Aquae 200.0. Auf Verordnung jedesmal frisch zu bereiten.

Arsenic Antidote (U-St.). Ferri oxydum hydratum cum Magnesia (U-St.). Liquoris Perri sulfurici oxydati (spec. Gew. 1,32) 50 ccm, Aquae 100,0. Ferner Magnesiae ustae 10,0 g angerieben mit Aquae 500,0. Beide Flüssigkeiten sind in gut verschlossenen Gefässen vorräthig zu halten. Im Bedarfsfalle sind beide zu mischen und gut durchzuschütteln.

Aqua Tofana, das Giftpraparat der berächtigten Grasin Tora in Neapel soll eine Arweniklosung gewesen sein. Nach anderen eine Bleizuckerlösung oder ein Cantharidenpraparat. Noch andere glauben, dass es ein hei Gegenwart von Arsenik entstandenes Produkt der Fleischfäulniss gewesen ist.

FRANCESCO'S Toulenm. Nach einem komplicirten Verfahren (Pharm, Ztg. 1895, 458) dargestellt; enthält in 100 ccm = Ferri citrico-ammoniati 18,0 g Mangani citrico-am-

moniati 1,4 g.Acidi arsenicosi 0,4 g. Strychnini puri 0,14 g. Brucini 0,06 g.

RATHJEN'S Austrichfarbe für Schliffsböden. Zinnober 15,0, Zinkkarbonat 10,0 g, Harz 20,0, Kreide 15,0, Arsenik 10,0, Trockenfirniss 10,0, Petroleum 8,0, Bleiacetat 2,0, Mennige 10,0.

Arsenikseife zum Ausstopfen der Thiere. I. Arsenik 320,0, Kaliumkarbonat (ge-Arseniksene zum Ausstophen der Thiere. 1. Arsenik 320,0, Kahunkarbonat (geglüht) 120,0, Wasser 320,0 werden bis zur Auflösung erhitzt. Dann fügt man Marseiller
Seife kleingeschnitten 320,0 hinzu und nachdem diese aufgelöst, setzt man hinzu: gepulverten Aetzkalk 40,0, Kampherpulver 10,0 g. Dient zum Bereiben der Innenseite der
Thierbälge, auch als Zusatz zur Ausstopfmasse.

H. Natriumarsenit 100,0, Wasser, helsses 325,0, Seifenpulver 65,0, Weisser Bolus 465 g,
doppelter Kampherspiritus 45,0 g. Bereitung wie vorher.

392 Arsenum. Pasten zum Tödten des Zahn-Nerven. I. Acidi arsonicosi, Cocami hydrochlorici aa 1,0, Mentholi 0,25, Glycerini q. s II. Arbors Pasta, Acidi arsenicos, Morphii acetaci as, Kreeson q. s. Antichloros, Pillen gegen Chlorose: Ferri sulfurici, Kalii carbonici, Chinini sulfu rici, Seminis Strychni aā 5,0 g, Acidi arsenicosi 0,2 g, fiant pilulao 100. Candelae antiasthmaticae Sauranin, Liquor arsenicalia Valanota, Cones antiasthmatiques. YALANGIN's solution of solvent mineral Ep. Achli arsenleoal Ep. Acidi arsenicosi 0.1 Opli Acidi hydrochlorici (25%) 0,1 Aquae destillatae Fructua Phellandrii 4,0 Maximaldosis 20 Troplen. Hurbae Belladonnae Herbae Hyoscyami Liquor arsenicalis cum Ferro Casara Herbae Stramonli Benzoes 63. 20, Rp. Ferro-Kalll tartariel Kalil nitrici Liquoris Kalli araquicosi al 4,0 40.0 Tragacanthae 4.0. Ацияо 12.0. Vor jeder Hauptmahlzelt 5-10 Tropfen in Wein; Für 20 Kerschen. Ein Kerzchen wird im Zimmer bei Bleichsucht, des Asthmakranken angezäudet und zum Vergilmmen gebracht. Als Ersatz der Arsent's-Liquor Arnoniel bromati CLEMENS, Liquor Potassii Arseniatis et Bromidi (Hamb, Vorschr., Nat. form.) Cigaretae argenicatae Boupis. Rp. Acidi aracnicosi Cigarettes de Dioscorlde. Hp. Acidl arsenfeosi 0.1 Kalii carbonici Aquae destillatae as 1,0 Natrii nitrici 0,3 Solution! adde Aquae destillatae 15,0. Man tränkt mit der Lösung [200 [em] Filtrir-Aquae q. v. ad 100,0 Bromi papier. Nach dem Trocknen schneidet man es 2.0. Zweimal täglich 9-5 Tropfen in Zuckerwauer bei in 10 Strelfen und formt aus diesen 10 Cigaretten, chronischen Hautkrankheiten, versiteter Syphilia. von denen jede 0,01 g Arsenigsture enthalt. Liquor Arnealel hydrochloricus. (Brit.) Glycorinum Acidi amenicust. Liquor Acidi arasmosi (U-St.). Rp. Acidi arsenicosi 0,5 lip. Acidi arsenicosi Glycarini 100,6 Acidi hydrochlorici (25%) 18,5 Granula Acidi armenicosi. Aquae destillatas 20,0 Granules d'acide arsenieux, (Gall.) Durch Erhitzen aufzutösen und zuzusetzen Granules de Dioscoride. Aquae destillatae q. s. sd 100,0. Rp. Acidi amenicosi 0,1 Pasta caustica Depurrnes. Sacchari Lactin 4,0 Gummi arabici 1,0 DUPUYTARN'S ASTEPASTA Rp. Acidi arsenicosi 0,5 Mellia depurati q. n. Hydrary, chlorati mitia 2,0 Für 100 Granules, von denen jedes 0,001 g Arnenig-Gummi arabici 10,0 saure enthalt. Aquae destillatue q. s. tiuttae antiprosopalgicae Ronnano, ut fiat pasta mollia. Ep. Liquoris Kalli arsenicosi 5,0 Pilulae arsenicalla Bouchandar (Gall.). Spiritus dilaci Pliniae asiaticae fortiores Aquas destillatas 85 7.5 (Münch. Nesekom.). Tinetume Opii simplicis 2,5. Rp. Acidi arsenicosi 0.5 Dreimal täglich 12 Tropfen bei Gesichtsachmers. Piperis nigri 1,0 Outtne antipseriatione Romanno. Gammi arabid Rp. Liquoris Kalii amenicosi 5,0 frant pilulae 100. Jede Pille enthalt 0,006 g Ar-Aystac destillatac 10,0 Dreimal thylich 8 Tropicu, allmihlich bis auf sonigetiure, Pitulae salatione. (Erganzh.) 16 Tropico zu steigen. Bel Schuppenflechte, Arsenikpillen Prorlants. Rp. Addi arsenleosi Injectio Natrii arconiconi l'iperis nigri 0.0W (Münch. Vorschr.). Radicia Liquiritiae 50,0 By Acidi amenicoal 1,0 g Muellaginis Gummi arabiel q. s. Liquoris Natrii enustici (4 Proc.) 5 ccm fiant pliulae 1000. Jede Pille enthilit 0,001 g Ar-Aquae q. s. ad 100,0. aenigslups. In kleine Gläschen abzufüllen und zu sterlilsiren. Pilulae Ferri arsenicoal. (Form. Berei.) Liquor antipyretiens HARLESS. Rp. Ferri reducti 8.0 Liquor Natrii araenicosi. Hanness Acidi arseniconi 0.08 Rp. Natril carboniel cryst. Piperia nigri Acidi arseniconi Radicis Liquiritiae na 1,5

Aquae dustillatae 35 0,1

Aquae destillatae 10,0.

Maximaldosis pro dosi 0,65 g = 10 Tropfen, pro

Aquae Cinnamomi

die - 1,4 g = 25 Troplen.

Solution! adde

finnt pilulae 60. Jede Pille enthilt 0,001 g Arzenigsilure. Diese Pillen haben wahracheinlich infolge Rildung von Arsenwasserstoff schon wiederholt Intoxikationen veruracht.

Mucliag. Gummi mub. q. s.

	.00
Pitulae arrenicales Bancrox.	Solutio arsenicatis Bourges.
Ep. Acidl arrenteon 0,1	Soluté d'acide arsépioux (Gall).
Sapoula medicuti 2,0	Rp. Acidi arsenicosi 0,1
Opii pulverati O/I	Aque destillatae 100,0
fiant pilulae 40. Jeda Pille onthäit 0,0025 g Ar- senigsäure. Morgens und abends je 1 Pille bei Intermittens.	Die Donis ist 10mal größer wie bei der Solutio Fawleri.
	Solutio arsenicalia DEVERGIE.
Pilalas arsenicaias HEBRA	Ep. Acidl arsonicosi
Rp. Acidi arsentosi 0,00 Transcanthne 0,5	Kulii carbonici aŭ 0,045 Aquae destillatus 100,0
Tragacanthae 0,5 Mucilag. Commi arabid 9, 2.	Spiritus Melisane 3,0
flant pilulae 13.	Tincturae Alkanuse q. s.
	Dosis: 80-50-80 Troples.
Pilulae aresultates LESERT.	Solutio arneulcalia Innano.
Ep. Chinni sulfurid 2,0 Aridi arsentosal 0,08	up, Acidi arsenicosi 0,1
Extracti Valerianae q. s.	Aquae destillatae 1000,0.
fiant pilulas 30. Jede Pille enthalt 0,001 g Arsenig-	
MAURE.	Spiritus araenicatus.
Pilulae febrifugae Gunus.	Rp. Spiritus Vini (90%) 1 Liter
Rp. Acidi arsenicosi 0,1	Acidi arsenicosi pulv. 1,0 Naphthalini 2,5
Chinini sulfuriei 4,0	Dient rum Todten der schädlichen Insekten in
Conservae Rosse 2,0	Saumlangen von Insekten.
tiant pilulae 80. Jede Pille enthalt 0,0033 g Ar-	Unguentum arsenicale Cooren
scalgaliura.	Coorer's Actuality
Pilulas Metallerum, (Nat. Form).	Rp. Addi arsenicosi
Pil, Metallor, Attuness Tonlo	Suifuris depurati 46 1,5
the Chinini sulturied 6,0 6,0	Unguenti cerel 25.0.
Ferri reducti 6,0 4,0 Streeknini pari 0,3 0,12	Unguestum arsenicaie Huttausp.
	Unguentum Cosus.
Acidi arsenicosi 0,8 0,12.  Aus jedor dieser Massen sind 100 Filles zu formen,	Rp. Pulveris arsenicalis Cosmi 1.5
Pilula Metallorum enthalt 0,008 g, Arrauss Tonle	Unguenti mreotico-baltamici Helimundi 12,0.
per Pille 0,0012 g Arsenigshure.	
Pulyis arsenicalis. Donois (seu Parrix).	Vet. Balaeum zincleo-arsenicate
Pulvis escharoticus mitla	CLEMENT.
Rp. Aridi araemicoal 1,0	Rp. Acidi argenicosi 1000,0
Clunabaria 16,0	Zincl sulfuriel 5000,0. In der 17-20fachen Menge kochundem Wanser
Resinna Draconis 8,0.	gelöst zu Bädern für 100 Schafe (bei Raude
Vor dem Gebrauch mit Wasser oder Gummischleim	der Schale. Ein lauwarmes Bad 5 Minuten).
su einen dünnen Brei anrühren, welcher mittels	
Pinnels auf das Krebsgeschwür gestrichen wird,	Vet. Guitae arsenicales pro caulbus.
Pondre escharotique arsenicais. (Gull.)	a) Deutsche Vorschrift Rp. Liquoris Fowleri 19,0
(Formule du frère Côme.)	Aquae Cinnamomi 25,0,
lip. Acidi arsenicosi 1,0	Taglich 10-15 Tropfen bel chronischem Ekrass
Climabaria 5,0	b) Englische Vorschrift
Carbouts Spongian 2,0. Mit Wasser anguefabren wie vorhee.	Rp. Solutionis Fowleri 4,0
	Sirupi Zingiberia 12,0
Pulvis arsenicalis Cosmi (Englash).	Aquae 150,0.
Cosmi sches Pulver	Breimal täglick 1 Theeloffel.
Ep. Cinnabaria 80,0 Carbonia animalia 2,0	Yet. Linimentum arsonicale equerum.
Sanguinis Dragonis 5,0	Ru Acidi ameniconi puly, 9.0
Acidi armeniconi 10,0.	Extracti Alofie 10,0
Mit Wasser oder Gnmmischleim anzurühren wie	Vehili detropici 10'6
die vorigen.	Spiritus Viul diluti
Pulris arsenicalis Russmor.	Aquie communis & 150,0.
hp Acidi arsenicosi 1,0	Ein Werghausch wird füglich mit dem Linbment durchfeuchtet und in die Eiterhöhle eingeführt
Cinnabaris	(bel Strahlkreba).
Sanguinia Dracoble 44 8,0.	
Wie die vorigen inzuwenden.	Yet. Liquor arsenicatus causticus equorum.
Putris causticus Esmancu.	Babolner Krebatingtur.
ltp: Acidi amenicosi 1,0	Rp. Addd graenicosi contrasi 0,5
Morphini sulfuriei 1,0	Kali caustici fusi 5,0

Marphini sulfuriel

Hydrargyri chlorati mitis 8,0 Grammi ambiri 45,0.

Pulvis febrifugus arsenicalis Borotz.

Divide in parter 20. Jedes Puiver enthalt 9,0005 g

lip Acidi arsenicosi 0,01 Sacchari Lactia 2,0.

Arnonigature.

45,0.

Aquae destillates

Aložs pulvernias

Aquae destillatae

goldat in

Man kocht bis zur Auflösung und fügt hinzu

Spiritus Vini dilati an 50,0 D. S. Die Geschwarzühne täglich einmal zu be-

streichen (bal Krebs, Hufkrebs, Feigwarzen).

5,0.

Fet. Lette antipaeries Transper Fondre pour is hain de Tessime (Gall.) Tessime's Worth mittel gegen Bande der Schafe.

P. Acidi arsenicosi 1000,0 (1 kg) Ferri suffuzici crudi 10000,0 (10 kg) Ferri oxydati fusci 400,0 Radicis Gentlanae 200,0

8 Für eines 100 Schafe. Zum Gebruich wird das Pulver in die zwölflache Menge kochendes Wasser (in einem kupternen Kessel) eingetragen und 10 Minuten gekocht. Soll die Pfüssigkeit als innwarmes Rad angiwendet werden, so ist statt der zwölflachen die 15fache Menge Wasser zu nehmen. Ein Rad soll 5 Minuten dadern. Vergleiche auch Unlueum zineleo-stenfinde.

gegen Hentwurm der Pferde.
Bp Acidi arsenicosi subtile pulserati
Farione seculis
Aluminis pulverati
Aluminis pulverati
Aluminis pulverati
Aquae q. s.

M. ut flat pastn.

Yet. Pilulae arsenicatae equorum.

Rp. Addi arsenicasi subtile pulv. 2,5

ikkizomatis Colami 80,0

erwähnt sind).

Farinae seculinae 25,0 Glycerint 20,0 Aquae q. a.

Finnt pilulae 10. Jede Pille enthalt 0,25 Acidi arsenicasi. D S. Früh und abenda je eine Pille (bel denselben Leiden, welche unter Pulvia arsenicatus 1. t. foldte argenleatus squeene.

Rp Addi arsenicai pulverati 0,3 (dre 2) Natrii carbonici diinpel 8,6 Seminis Poenu Gracci Silbii suffurnti nigri 36, 25,0

Dentur tales doses 10.

 Früh und abeuds je ein Pulver auf das Futier (bei Kursathmigkeit, Mangel an Presslust, Magerkeit, Wurm, Elechten etc.).

Vet. Pulvis antibelmintiens equorum.

Bp. Acidi gesenica: 2,0 Hydragyrl chlorati mitle 4,0. Doses tales L. Gegen fundwarm der Pforde.

> Ep. Addi asserirosi 2,0 Alora 20.

Poa. inles 2. Gegon Spulwürmer der Pferde (auch in Pillenform zu geben).

Pulyls roborans equorum.

A.

Ep. Acidi amenicosi 0,2

Kalli bicorbonici 5,0

Fructum Carvi 16,0

Dos. tales 10. Für Pfords mit schirchter Ernährung fäglich je 1 Pulver.

B. Englische Vorschrift. Bp. Acidi arsenicosi 0,0 Canthoridum poir. 0,6 Forri sulfuriei sicci 8,0.

Starkungspolver. Einmal täglich mit dem Patter zu geben.

†† Liquor Kalii arsenicosi (Germ.). Kalium arsenicosum solutum (Helv.) Liquor Potassii arsenitis (U-St.). Solutio arsenicalis Fowleri (Austr.). Liquor arsenicalis (Brit.). Soluté d'Arsénite de potasse (Gall.). Fowler'sche Lösung. Dieses Präparat stellt nach allen genannten Pharmakopöen eine mit Hilfe von Alkali hareitete einprocentige Lösung der arsenigen Säure dar. Alle Pharmakopöen schreiben vor: 1 g arsenige Säure und 1 g Kuliumkarbonat (nur U-St. schreibt dufür 2 g Kuliumbikarbonat vor) mit Hilfe der erforderlichen Menge Wasser in Lösung zu bringen und die Lösung zum Schluss auf 100 g bez. com aufzufüllen. Dagegen weichen die einzelnen Pharmakopöen ab in den aromatischen Zusätzen.

	Austr.	Brit.	Gall,	Germ	Helr	U-St
Acidi atsenicosi	1.0g	1,0,1	1,0 g	1.0 g	1,0 g	1,01
Calil carbonici	1,0 ,	1,0	1,0 .	1,0 ,	1,0	2011
alli bicarbonici	-	-		-	-	2,0
piritus Larandulae	_	-		5,0	_	400
loctures Lavandular comp	-	3,0 коли	1000		_	3,0 ecc
	-	-	-	10,0 m	10,0	_
piritus Melissae comp.	2.6		3,0	_	5,0 ,	
quae q, s, ad	5,0					-
reframe the set of the control of	100,0	100,0 ccm	100,0	100,0	0,001	100,00

Die Darstellung erfolgt in der Weise, dass man in einem Probirglase I g der gepulverten arsenigen Säure mit I g Kaliumkarbonat (oder 2 g Kaliumbikarbonat) sewie I g
(nicht mehrt) Wasser erhitzt, bis vollständige Auflösung eingetreten ist, die Lösung
mit Wasser verdünnt und, abgeschen von den übrigen Zusätzen, mit Wasser auf 100 g bez.
eem bringt. Während sich unter diesen Umständen der ganze Auflösungsvorgang binnen
wenigen Minuten abspielt, kann er sich, wenn man von Anfang an viel Wasser anwendet,
stundenlang hinzichen.

Die Gehaltsbestimmung: Werden 5 com der Lösung mit einer kalt bereiteten Lösung von 1 g Natriumbikarbonat in 20 com Wasser sowie einigen Tropfen Stärkelösung Ausculini. 305

termischt, so müssen 10 com 7/10 Normal Jediosung entfürht werden. Auf weiteren Zusatz von 0,1 com der Jodiosung (= 2 Tropten) muss Blaufärbung auftreten. Hieraus berechnet sich nach S. 389, dass 100 com der Fownen'schon Lösung 0,99-1,00 g ausenige Säure As<sub>2</sub>O<sub>2</sub> enthalten sollen. — Man beachte, dass nach längerer Zeit der Aufbewahrung das Kaliumarsenit theilweise in Kaliumarseniat übergeht, und dass alsdam die mitgetheilte maassanalytische Bestimmung zu niedrige Worthe gieht.

Anwendung. Die Fowlen'sche Lösung ist diejenige Form, in welcher die arsenige Säure am hänfigsten verwendet wird. Hächste Gaben: pro dosi 0,5 g, pro die 2,0 g

(Austr. Germ. Helv.).

III. †† Acidum arsenicicum (Ergänzb.). Acide arsénique (Gall.). Arsensiture, krystallisirte. Arsenie acid. As0, H<sub>1</sub> + 1/2, H<sub>2</sub>O. Mol. Gew. = 151.

Mit dem Namen "Arsensäure" wird sowohl das obige Hydrat als auch das Arsenpentoxyd As,O, bezeichnet, doch baben das Ergänzb. und die Gall. das Hydrat AsO4H4-4-

1/2H.O aufgenommen.

Darstellung. Man übergieset in einer Retorte oder einem langhalsigen Kolben 100 Th. arsenige Säure in erbsengrossen Stücken mit 100 Th. Salpeterskure von 1,38 spec. Gew. und erwärmt langsam, bis Stickstoffoxyde nicht mehr entweichen. Die erhaltene Lüsung wird von den unverbrauchten Stücken abgegossen und zur Trockne verdampft. Der Rückstand wird in wenig Wasser gelöst und zur Trockne verdampft. Alsdann löst nun ihn nochmals in Wasser und prüft die Lösung auf arsenige Säure, indem man sie mit Natronlange neutralisirt und mit Kalimudichromat versetzt. Es darf keine Grünfärbung eintreten. Ist arsenige Säure nicht mehr zugegen, so dampft man die Lösung wiederholt mit Wasser ein (zur Verjagung der Salpetersäure) nud trocknet sie entweder auf dem Wasserbade ein, oder man bringt sie zur Sirupkonsistenz und lässt sie in der Kälte krystallisiren.

Die kone, sirupdieke Lösung hat das spec, Gew. 2,5, die im Handel vorkommende sirupõse Arsensõure hat das spec. Gew. 2,0.

Eigenschaften. Aus der konc. Lösung scheidet sich die Arsensäure in Form rhombischer Tafeln oder Prismen der Formel AsO, Hz + 1/2 HaO ab. In der Regel aber kommt sie als weisse krumelige Masse oder als ein weisses grobes Pulver in den Handel, welche Wasser aus der Luft aufnehmen und zu sirupöser Silure zerfliessen. Sie schmilzt beim vorsichtigen Erhitzen im Probirrohre bei etwa 100° C. Bei stürkerem Erhitzen (Rothgluth) zerfällt sie in Sagerstoff und arsenige Sture, welche beide flüchtig sind. Bei 110°C, wird sie wasserfrei und hat dann die Zusammensotzung AsO4Ho. Leicht löelich in Wasser, Alkohol, auch in Glycerin. Die wässerige Lösung besitzt metallischen Geschmack; sie entfärbt Kaliumpermanganat nicht. Sie wird von Schwefelwasserstoff nicht dirakt gefällt. Sänert man sie aber mit Salzsäure an und erwärmt sie, so erzeugt Schwefelwasserstoff allmählich einen gelben Niederschlag, welcher je nach den eingehaltenen Bedingungen aus Arsentrisulud und Schwefel oder aus Arsenpentasulfid besteht. - Aus der neutralisirten Lösung fällt Silbernitrat rothbraunes Silberarseniat, Ag, AsO4. welches sowohl in Salpetersäure als auch in Ammoniak leicht löslich ist. Auf Kohle erhitzt, verbreitet die Arsenslure Knoblauchgeruch; im Mansa'schen Apparate führt sie ebenso wie Arsenigsäure zur Bildung von Arsenwasserstoff. Sie ist eine dreibasische Säure; die Salze heissen Arseniate.

Mit Magnesia-Mixtur entsteht ein weisser krystallinischer Niederschlag von Ammonium-Magnesiamarsenint (arsensaure Ammoniak-Magnesia) AsO<sub>4</sub>MgNH<sub>4</sub> + H<sub>2</sub>O. Molybdänsäure erzeugt in Lösungen der Arsensäure einen gelben Niederschlag, welche dem von Phosphersäure ähnlich ist.

Die Arsonsunge selbst wird therapeutisch nicht, dagegen werden einige ihrer Salze therapeutisch benutzt. Die Sture ist giftig und erzeugt, im kone, Zustande auf die Haut gebracht, Brandblasen.

Aufbewahrung. Vor Feuchtigkeit geschützt, sehr vorsichtig unter den Arseni-

296 Arsenum

†† Ammonium arsenicicum. Arsenias ammonicus. Ammonarseniat. Arsensaures Ammon. AsO<sub>4</sub>(NU<sub>4</sub>)<sub>2</sub>. Mol. Gew. == 193. Man stellt dices Salz dadurch her, dass man konc. Arsensäurelösung mit doppeltem Salmiakgeist übersättigt, mit einem gleichen Volum Weingeist vermischt und das abgeschiedene Salz mehrere Tage hindurch an der Luft ohne Wärmeanwendung trocken werden lässt. Es bildet ein weisses, in Wasser leicht lösliches Salzpulver, welches in einem gut verschlossenen Glasgefässe in der Reihe der direkten Gifte aufzubewahren ist. Maximaldosis 0,008, maximale Gesammtdosis auf den Tag 0,02 g. Man hat es bei verschiedenen Hautleiden empfohlen. Sehr vorsichtig aufzubewahren.

Liquer arsenicalis Birrit.

Rp. Ammonii arsenicici 0,3

Aquae destillatae 100,0.

Taglich 8-8 mal 10-15 Tropfen.

Solutio arsenicalis Bazin,

Rp. Armonii arsenicici 0,05
Aquao destillatas 300,0,

Morgena und Abenda einen Essidfiel, bia ru 4 Easlöffel steigend. Bei Ekzema herpeticum.

†† Chininum arsenicicum. Arsensaures Chlufn. Arseniate de Qulnine.  $2[C_{40}H_{24}N_4O_4]$ ,  $H_aAsO_4$ + $8H_2O$ , Mol. Gew. = 934. Zur Darstellung löst man einerseits 8Th. Chininchlorhydrat in 200 Th. Wasser, andererseits 3,1 Th. Natriumarseniat (AsO\_4Na\_4H + 7H\_2O) in 100 Th. Wasser und vermischt beide Lösungen. Der entstandene Niederschlag wird abgesaugt und aus siedendem Wasser umkrystallisirt. — Farblose, an warmer Luft verwitternde Prismen, in kaltem Wasser schwer, leicht in heissem Wasser löslich. Die wässerige Lösung giebt mit Silbereitrat rothbraunen, nach dem Versetzen mit Salzsäure und Erwärmen auf 80°C. mit Schwefelwasserstoff einen gelben Niederschlag. In der Lösung des Salzes in Chlorwasser erzeugt Ammoniakflüssigkeit Grünfürbung (Thalleiochin-Reaktion). Das Salz euthält 12,3 Proc. Arsensäure-Anhydrid As<sub>4</sub>O<sub>5</sub>. Höchstgaben: pro dosi 0,02 g, pro die 0,05 g. Sehr vorsichtig aufzubewahren.

†† Kalium arsenicicum. Arsenias kalicus. Kaliumarseniat. Sal arsenicale Macquen.  $AsH_2KO_4$ . Mol. Gew. = 180. Es enthält 63,6 Proc. Arsensaure  $As_2O_4$ , welche

55,5 Arsenigsilure As<sub>2</sub>O<sub>4</sub> entsprechen.

Bereitung. Gleiche Theile höchstfein gepulverte Arsenigskure und trockner gepulverter Kalisalpeter werden in einem Hessischen Tiegel so lange erhitzt, als Dämpfe daraus hervortreten (eine dunkle Rothgluth ist nicht zu überschreiten). Die erkaltete Schmelze wird in kochendem Wasser gelöst, die Lösung, wenn sie nicht sauer reagiren sollte, mit Essigsäure sauer gemacht und dann zur Krystallisation gebracht, die letzte Matterlange aber verworfen.

Eigenschaften. Ein furbleses, in vierseitigen Prismen krystallisirendes, an der Luft beständiges, in Wasser leicht lösliches Salz, dessen Lösung Luckmus röthet. Es ist sehr giftig und mit denselben Cautelen zu bewahren wie die Arsenigsäure.

Aufbewahrung. Unter den direkten Giften. Man giebt es in Einzelgaben von 0,003-0,005-0,006. Höchstgaben: pro dosi 0,007 g, pro die 0,02 g.

†† Fliegenpapier. Löschpapier, welches roth gefärbt und mit entsprechendem Aufdrack versellen ist, wird mit folgender Lösung getränkt: Kalii arsenicici 2,5 g, Sacchari 10,0, Aquae 100,0, Ananasäther gtt. 5.

Aquae 100,0, Ananasäther git. 5.
Man beachte, dass dieses Papier nur gegen Giftschein abgegeben werden darf.
Kuhkoth-Salz. Als Ersatz der Kuhkoth-Bäder zum Befestigen von Beizen auf Gaweben in der Färberei dient das oben beschriebene Kalinmarseniat.

†† Natrum arsenicicum. (Helv.). Natrumarseniat. Arseniate de soude (Gall.). Sodli Arsenas (Brit.). AshNa $_2$ O $_4$  + 7 H $_2$ O. Mol. Gew. = 312. Es enthält 36,85 Proc. Arsensäure As $_4$ O $_6$ .

Bereitung. Trocknes gepulvertes Natriumnitrat 100,0 und fein gepulverte Arsenigsäure 116,0 werden gut gemischt in einem Hessischen Tiegel so lange erhitzt, als Dämpfe daraus hervorgehen, eine dunkle Rothgluth ist jedoch nicht zu überschreiten. Die erkaltete Schmelze wird in ihrer Sfachen Menge heissem destillirten Wasser gelöst, die Lösung mit einer Lösung von eirea 150,0 krystallisirtem Natriumkarbonat bis zur alkalischen Reaktion versetzt und bei 18 bis 25°C. zur Krystallisation gebracht, die letzte Mutterlauge aber

Arkenum 397

verworfen Während der Krystallisation ist darauf zu achten, dass die Flüssigkeit stets alkalisch rengiere. Die ohne Anwendung von Wärme getrockneten Krystalle müssen in einem gut verschlossenen Gläsgofäss aufbewahrt werden.

Eigenschaften. Farblose, prismatische Krystalle von schwach alkalischer Reaktion, löslich in 3,6 Th. kaltem Wasser, auch in 55 Th. Weingeist. Das Natriumarseniat ist sehr giftig und wird mit derselben Versicht wie die Arsenigsäure aufbewahrt und behandelt. Da das Natriumarseniat je nach der Temperatur während des Krystallisationsaktes verschiedene Mengen Krystallwasser bindet, es ferner leicht verwittert, so ist die Bestimmung seiner Desis eine etwas unsichere. Die Brit. hat das wasserfreie Salz aufgenommen, welches durch Austrocknen der Krystalle bei 150°C, erhalten wird.

Ancendung. Das Natriumarseniat wird in denselben Krankheitsfällen angewendet wie die Arsenigsäure. Man giebt es zu 0,001-0,002-0,003 g. Als Maximaldosis sind 0,005 pro dosi und 0,010 pro die (Hely.) anzunehmen.

Cigaretae antiphthisieae Troussauc. Rp. Natril ameniciei 1,0

Aquae destillatae 50.9.

Man tränkt damit Filtrirpapier (400 []cm) uod
fertigt nach dem Trocknen 30 Cigarctien, von
denen jede 6,05 g Natriumarsenint enthält. Der
Patient nimmt täglich 2—3 mai je 4—5 Züge

Liquor arsentestis ad inhabitiones Eurera-

Rp. Natrii ameniciel 0,01 Aquae destillatae 1000,0. Bei ayphilisiachen Affektionen des Kehlkopis und

Liquer arsenicalis Pranson
Natrium arsenicieum solutum (Heir.).
Soluté d'arséniate de soude (Gall.).
Rp. Oall. Heir.
Natril arseniciel 1.0 1.0
Aquae destiliatae 800,0 500,0.

Liquor Natrii arsenicici (Ergünzh).

Bp. Aridi arsenicici (bel 100°C, getrocknet) 1,0
Natrii carbenici cryst. 2,0
Aquae q. s. ad.
Dosis maxima pro dosi 0,5, pro die 1,0.

Desis maxima pro dosl 1,0, pro die 4,0,

Liquor Sodii arsenalis (lirit.). Itp. Natrii arseniciel anhydriel 1,0 (vel Natrii arseniciel cryst. 1,68) Aquae destillatae q. s. ad 100,0.

Mixtura armeniculia Decucer. Rp. Natrii arseniciei 0,1 Aquan destillatas 200,0.

Mittage und Abenda 1/2 Esslottet als Prophylakticam gegen Formstein,

Pilniae Natril arseniclel Brave, Davennie,

Rp. Extracti Confl 0,6 Natril arsenicici 0,05 Hadicia Althorae Sirapi Aurantii Rorum 3a q. s.

fiant pilulae 20. Dosis tilglich 2-5 Stilck.

Solutio arsenicalla antiasthmatica Thousskau, Rp. Natril asseniciel 0,05

Aquae destillatas 100,0 Tinesurae Coccionellae q. s. Je vor dem Mittag- und Abendbrot 1 Theoloffel.

Sleupus Natril arsenielel Boccour.

Rp. Natril arsenielel 0,01

Aquae destillatae 1,0

Sirupi Sacchari 40,0 Donis: 1-3 Essioffel Eiglich.

†† Calcium arsenicicum. Kalkarseniat. Arsensaures Calcium. (AsO<sub>4</sub>),Ca<sub>4</sub>.
Mol. Gew. - 398. Wird bei Darstellung einiger künstlichen Mineralwässer gebraucht.

Darsteilung. Trockene Arsensäure wird in der siebenfachen Menge 5 procentiger Actzammonflüssigkeit gelöst, oder eine flüssige Arsensäure mit Actzammon im starken Ueberschuss versetzt, die Flüssigkeit verdünnt und mit einer verdünnten Calciumchloridbäung so lange versetzt, als dadurch eine Trillung entsteht. Der Niederschlag wird geammelt, ausgewaschen und im Wasserbade ausgetrocknet. Es ist ein zartes weisses Pulver, in Wasser kaum löslich.

†† Ferrum arsenicicum. Ferroarseniat. Arsensaures Eisenoxydul. Arseniate ferrenx (Gall.). Ferri arsenas (Brit.). Die Gall. hat die Verbindung AsO<sub>4</sub>FeH = 196, die Brit. diejenige Fe<sub>4</sub>(AsO<sub>4</sub>)<sub>3</sub> + 6H<sub>2</sub>O. Mol. Gew. = 554 aufgenommen.

Darstellung. A) Gall.: Man löst einerseits 50 g krystallisirtes Natriumarseniat in 500 ccm Wasser, andererseits 10 g krystallisirtes Ferrosulfat in 100 ccm Wasser. Beide Lösungen werden vermischt, der entstehende Niederschlag wird ausgewasehen, rasch getrocknet und in wohl zu verschliessende Gefässe gebracht.

B) Brit. Man löst 53,0 g wasserfreies oder 89,0 g kryst. Natriumarseniat in 200 ccm heissem Wasser, audererseits 41,5 g kryst. Ferrosulfat in 140 ccm heissem Wasser und mischt heide Flüssigkeiten. Dann setzt man eine Lösung von 9 g Natriumbikarbonat in 200 ccm Wasser hinzu und rührt gut am. Der Niederschlag wird auf einem Leinentuche

398 Arsenum.

gesammelt, ausgewaschen, abgepresst und bei einer 38° C. nicht überschreitenden Tem-

peratur getrockuet.

Eigenschaften. A) Gall.: Weisses, an der Luft grünlich werdendes, amorphes Pulver, in Wasser unlöslich, in Ammoniak mit grüner Fürbung löslich. Löslich auch in Salzsäure; in dieser Lösung entsteht durch Kalilauge ein weisser Niedurschlag.

B) Brit. Grünliches, amorphes Pulver ohne Geschmack, unlöslich in Wasser, leicht löslich in Salzsäure. Diese Lösung wird durch Ferricyankalium sofort gebläut.

Beide Präparate stellen Verbindungen der Arsensäure mit Eisenoxydul und Eisenoxyd dar. Sie werden bei Lupus und Krebs in Gaben von 0,003-0,006-0,01 g täglich dreimal gegeben. Höchste Gaben: pro dosi 0,025, pro die 0,05 g.

### Pitulae nuteczematicae Valkurus.

Bp. Ferri ameniciol 1,0 (i) Extracti Opli 0,5 Extracti Chione 10,0

Mant pilulae 200. Jede Pille enthält 0,05 g Eisenarseulat. All zwei Pilleu pro Tag anzufangen und his 12 Pillen allmählich zu steigen. (Das Origiud gieht die doppelte Dosis Eisenutsenist an.)

### Pilulae Ferri acceniclei Bintr.

Rp. Ferri arsentelei 0,3 Extracti Luputi 10,0 Sirapi Aurantii florum Badicia Althuene 15 q. s.

Sant plinise 100. Jede Pille enthalt 0,003 g Eisenarsoniat. Täglich i Pille, bis zu 8 Pillen steigend.

#### Pilulae Forri arsenicici II.anor. Forri arsenicici I.0 Conservae Rosae q. a

fiant pilulae 100.

Pitalae Ferri arsenielei Viesano. Rp. Ferri arsenielei 0,5 Morphiul bydrochloriel 0,04 Extracti Gentianae q. s.

flant pilutas 26. Tägtich 1—5 Pillen bei Flechten, Hautjocken. (Das Original gieht die doppelte Dosie Eisenerseniat an.)

Pitulae arsenicales Bazza.

Rp. Perri arsenical i 0,1
Extracti Dulcamarae q a.

sinhae 90 Mts 2 Pitter thefich arcentes

fiant piinlac 20, Mit 2 Pillen täglich anzulangen und bis zu 30 Pillen täglich zu steigen. Bei herpetischen Ausschlägen,

IV. †† Arsenium jodatum (Ergänzb.). Arsenjodid. Jodure d'arsénie. Arsenil Jodidum (Brit.). Arseni Jodidum (U-St.). AsJ<sub>1</sub>. Mol. Gew. = 456.

Zur Darstellung werden 4,0 metallisches Arsen, so eben zu einem feinen Pulver zerrieben, mit 20,0 Jod unter Reiben innig gemischt, alsdaum in ein Glaskölbehen gegeben und bei gelinder Wärme geschmolzen. Nach dem Erkalten übergiesst man die Masse mit ca. 60,0 Schwefelkohlenstoff, macerirt 1—2 Tage, filtrirt im bedeckten Trichter durch Glaswolle und überlässt das Filtrat an einem dunklen Orte der freiwilligen Verdunstung.

Glänzende, rothgelbe, krystallinische, neutrale Schüppehen von jodartigem Geruch, in 3,5 Th. Waeser oder in 10 Th. Weingeist, auch in Aether und Schwefelkohlenstoff löslich. Die wüsserige Lösung ist gelb gefärbt, neutral gegen Lackmus; nach längerem Stehen, rascher beim Erhitzen, ist in der wässerigen wie in der alkoholischen Lösung arschige Säure und Jodwasserstoff enthalten. Es löse sich klar in Schwefelkohlenstoff und hinterlasse beim Glühen keinen Rückstand. Sehr vorsichtig, vor Licht und Feuchtigkeit geschützt, aufzubewahren. Höchstgaben: pro dosi 0,01 g. pro die 0,06 g. Es wird hauntsächlich zur Bereitung der Donovan'schen Lösung verwendet.

Hydrargyrum arseniato-jodatum. Joduretum Arsenii et Hydrargyri. Jodare d'arsenie et de mercure ist ein Gemisch aus gleichen Theilen Arsenium Jodatum und Hydrargyrum bijodatum rubrum.

### Liquor Aracult et Hydrargyrl Jodidi. (Brit. U-St.)

Rp. Arsenli jodati 10,0 Hydrargyri bijodati rubri 10,0 Aquae destiliatae q. s. sd 1 l. Durch Auselben mit Wasser in Lösung zu bringen, zum Schluss su filteiren.

Pitulae Arseuli jodati Grans.

Rp. Arseuli jodati 0,2

Extracti Conil 2,5

Tant pitulae 55. Dreimal tigdich 1 Pitie bei Lepra,
Paorlasis.

Pliniae Armenti jodati Tamasson. Rp. Armenti jodati 0,5 Extracti Conti 8,0 Hant pliniae 100.

#### Unguentum Arsenii jedati Tuonson.

Rp. Arsenii jodati 0,1 Adipia benneinati 20,0.

Einreibung bei verschiedenen chronischen und applititischen Hautausschlägen.

#### Solutio Donovan.

Liqueur de Donovan (nach Boromannar).

Rp. Arsenii jodati 0,1 Hydrargyri bijodati rubci 0,3 Kalli jodati 3,0 Aquae destillatae 60,0,

Von 5 bls zu 100 Tropfen steigend mit Wasser verdünnt 2 Smal täglich bei obronischen und zyphilitischen Haubusschlügen. Solutio Deauras (von Hunna abgelindert).

Apidi arsenicos! 1,05 Hydrargyri depurati 2,25 Jodi 2,5.

Mit etwas Spiritus felamelben, dann schüttein wat Aeldi hydrojodici (10 %) 10,0 Aquae destillatae 570,0 imt solutio Dosia. 4 Tropfen, tägäch um 2 Tropfen steigend bis zu 30 Tropfen, dann wird in gleichem Manane die Dosia vermindert und auf 4 Tropfen surückgegangen.

Petas Benevan (nach Beuchandar). Rp. Solutionis Denevan 5,0 Aquae destillatae 100,0 Sirupi Zingiberis 20,0 Taglich drei bis vier Essistici.

V. †† Stibium arsenicicum. Arseniate d'autimoine. Antimonarseniat (48b,0, + 45,0,), ein weisses, in Wasser und Weingeist unlösliches Pulyer.

Bereitung. 10,0 Brechweinstein werden in 80,0 kochend heissem Wasser gebist und mit einer Lösung der Arsensure in destillirtem Wasser allmählich versetzt, solange dadurch ein Niederschlag entsteht. Dann erhitzt man das Ganze bis zum Aufkochen, bringt den Niederschlag auf ein genässtes Filter und wösebt hier solange mit Wasser aus, bis das Abtropfende durch ammoniakalische Maguesiumsalzlösung nicht mehr getrübt wird. Dann wird der Niederschlag in gelinder Wärme getrocknet. Ausbeute ca. 7,5 (Hagen). Nach Chapsal soll men Antimonchloridlösung mit einer koncentrirten Natriumarseniatlösung fällen etc.

Aufbewahrung. Unter den direkten Giften.

Anseendung. Das Antimonarseniat ist bei Neurosen und Hautkrankheiten, besonders aber bei Herzkrankheiten, nach bei Asthma und Lungenemphysem warm empfohlen
worden. Dosis 0,001-0,002-0,003 zwei- bis dreimal des Tages. Höchstgaben: pro dosi
= 0,003 g, pro die 0,04 g. Bei heftigen Anfällen steigt man selbst bis zu einer Gesammtdosis von 0,02 g. Alkalische Speisen und Gefränke milssen während des Gebrauchs gemieden werden.

Grannies antimoniaux De l'armanun sind kandirte 0,1 schwere l'îllen oder Grannie /1 Flacon mit 100 Grannien kostet 5 France), welche nach Dorvault Antimonjodör rur Basis hahen, aber nach Brasen aus Antimonarseniat 0,0005, Tragant 0,01 und rothgefürbtem Zucker 0,01 auf eine Grannie zusammengesetzt sind.

VI. †† Arsenium sulfuratum citrinum. Arsenium flayum seu citrinum. Auripigmentum. Operment. Rauschgelb. Gelbes Schwefelarsen. Arsentrisulfid. Sulfure Jaune d'arsénie (Gall.). Vellow arsenie. As,S<sub>2</sub>, Mol. Gew. = 246.

Man hat von dieser Verbindung drei verschiedene Sorten zu unterscheiden: 1) das natürlich (in Persien und Japan) vorkommende Auripigment, welches frei von arseniger Säure und daher ungiftig ist. 2) Das künstlich durgestellte Auripigment des Handels, welches durch Zusammenschmetzen von 6 Th. metallischem Arsen mit 4 Th. Schwefel oder Sublimatien von 4 Th. Arsenigsäureauhydrid mit 3 Th. Schwefel erhalten wird und bisweilen erhebliche Mengen von Arsenigsäureanhydrid enthült, daher von sehr wechselnder Giftigkeit ist. 3) Das medicinale Auripigment, dessen Darstellung hier angegeben ist.

Darstellung. Man löst 100 Th. Arsenigsäureanbydrid in einer Mischung von 300 Th. Salzsäure (1,17 spec. Gew.) und 900 Th. Wasser, sättigt die Lösung mit Schwefelwasserstoff und lässt die Flüssigkeit in verkorkter Flasche einen Tag hindurch stehen. Nach dieser Zeit muss sie noch deutlich nach Schwefelwasserstoff riechen, andernfalls wäre das Einleiten von Schwefelwasserstoff zu wiederholen. Man filtrirt ab, wäscht den Niederschlag mit kaltem Wasser aus, bis das ablaufende Wasser nicht mehr sauer reagirt, sowie beim Verdampfen auf Platiablech keinen Rückstand mehr hinterlässt und trocknet auf porösen Unterlagen bei 60-70° C.

Ein zurtes, gelbes, amorphes Pulver, unlöslich in Wasser und in Salzsäure, löslich in ätzenden und in kohlensauren Alkalien, auch in Schwefelalkalien. An der Luft orbitzt, verbrennt es zu Schwefeldioxyd und zu Arsenigsäureanhydrid. Zieht man es mit siedendem Wasser ans, so darf das mit Salzsäure angesäuerte Filtrat durch Schwefelwasserstoffwasser weder gelb gefürbt noch gelb gefüllt werden.

†† Auripigmentum technicum. Bildet entweder gelbe bezw. orangegelbe glänzende, specifisch schwere, feste Stücke mit muschligem Bruch bezw. von blättriger Struktur.

Arsennm 400

spec. Gew. 3,45, oder ein gelbes, mehr oder weniger mattes Pulver, welches, wie schon bemerkt, oft malirere Procente Arsenigsaureanhydrid enthalt. Diese Sorte darf nur zu technischen Zwecken verwendet werden.

Aufbewahrung. Sehr vorsichtig, in der Reihe der Arsenikalien.

Anwendung. Das reine Schwefelarsen gilt bei innerlicher Darreichung als ungiftig, indessen dürfte diese Angabe einer näheren Prüfung wohl kaum Stand halten, da wohl zu erwarten ist, dass es im alkalischen Darmsaft nicht ganz unlöslich sein wird. Innerlich wird es kaum angewendet, abgesehen davon, dass Arsenikesser es regelmässig zu sich nehmen, die aber alsdann natürlich die Handelssorten wählen. Aeusserlich dient es als Actzmittel bei Krebs, bei sehr unreinen Schankergeschwüren, bei purulenter Konjunktivitis, endlich als Depilatorium bei Hautkrankbeiten.

Rhusma Turcarum. Man mischt 1 Th. Auripigment mit 5 Th. gepulvertem Aetzkalk und bewahrt die Mischung in einem gut zu verschliessenden Gefässe auf. Zum Gebrauche rührt man 3 Th. dieses Pulvers mit 2 Th. heissem Wasser an. Ob die Mischung brauchbar ist, wird wie folgt geprüß: Man bestreicht damit eine Federfahne; nach einer halben Stunde muss sich der Federbart leicht ablösen lassen. Cosmetisches Enthaarungsmittel!

Orientalisches Extract von W. Krauss in Köln, Enthaarungsmittel. 27 Proc. Actzkalk, 13 Proc. Schwefelarsen, 60 Proc. Weizenstärke. 30 g = 1,50 Mk. [Unters. Amt

Breslau. ]

Depllatorium DELCUOIX Rp. Calcarias ustas 30,0 Gummi amblel 80,0 Auripigmenti 4,0, Depilatorium Plenck.

Pasta epilatoria Pannek. Rp. Auripigmenti 5.0 Calcariae ustre 50,0 80,0. Amyli Tritlel

Die Miechung wird mit Wasser zu einem Brei angerührt und dieser auf die zu enthanzenden Stellen messerrfieltendlek aufgetragen. Sobald die Schicht zu trocknen beginnt, wird sie mit einem glatten Holzapachtel entfernt.

Liquor LANFRANC. Mixture catheretique (Gall).

Collyre de Lastranc. Rp. I. Alobs 5,0 2. Myrrhae 5,0 10,0 3. Aeruginia 4. Auripigmentl 15,0 5. Aquae Rosne 380,0 6. Vinl albi 1000,0.

Mnn reibt 1-4 im Mörser feln, mibt ale mit 8 an, fogt 5 hinsu und bewahrt in verschlossener Flasche auf. Vor dem Gebrauch amzuschützeln! Zum Bestreichen des inneren Augenildes bei Ophthalmia purulenta, auch zum Verbinden von Schankern und syphilitischen Geschwüren.

tt Arsenium sulfuratum rubrum. Arsenicum rubrum. Realgar. Sulfure ronge d'arsénic. Red orpiment. As.S. Mol. Gew. = 214. Sandarach Arsen-Rubin. Kommt natürlich vor und wird künstlich dargestellt durch Zusammenschmelzen von 15 Th metallischen Arsen mit 6,5 Th. Schwefel oder durch Sublimation eines Gemisches von 2 Th. Arsenigsäureanhydrid mit 1 Th. Schwefel, in den Hütten durch Sublimation von Arsenkies mit Schwefelkies.

Das natürliche rothe Schwefelarsen stellt rubinrothe menokline Prismen vom spec. Gaw. 3,54 dar, das künstlich erzengte dankelrothe, an den Kanten durchscheinende glasige Massen. In Wasser unlöslich, löslich in Kaliumsulfid, Natriumsulfid und Ammoniumsulfid. An der Luft erhitzt, verbrennt es zu Schwefeldioxyd und Arsenigsäureanhydrid. Wird therapeutisch nicht, wohl aber in der Technik verwendet, z. B. als Malerlarbe, in der Färberei zur Reduktion des Indigo, zu Weissfeuer, ferner in der Weissgerberei (sog. "Salbe" der Gerber) zum Enthaaren der Felle.

Welssfener. Rp. Kalli ultrici Sulfuris depurati 15,0 Realgar 4.0 (vel Auripigmenti 4,8).

Rhusma der Gerber. ltp. Realgar Calcarine ustne 6 Mit Wasser an einem Brei zu touchen. Wird in

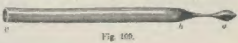
elnem Holzfass angerhirt.

Analytisches. Die Schwefelverbindungen des Arsens werden durch nascirenden Wasserstoff aus saurer Quelle (Zink + Saure) nicht in Arsenwasserstoff übergeführt. Dagegen gelingt diese Ueberführung durch Wasserstoff aus alkalischer Quelle. Man kann also Arsensulfide in Arsenwasserstoff überführen, wenn man sie in Natron- oder Kalilauge auflöst und Zink oder Aluminium auf diese Lösung einwirken lässt. Bei Anwendung von Zink ist die Wasserstoffentwickelung eine sehr spärliche. Will man den Arsengehalt der Arsensulfide im gewöhnlichen Mansu'schen Apparate nachweisen, so muss man die Sulfide zavor oxydiran, S. S. 406.

Arsenum. 401

Das in den Arsensulfiden enthaltene Arsen lässt sich auch leicht im einfachen Glübrohr durch Bildung eines Arsenspiegels nachweisen: Zu diesem Zwecke mischt man 1 Th. trockenes Arsensulfid mit 1 Th. Kaliumeyanid und 3 Th. wasserfreiem Natriumkarbonat. Diese Mischung bringt man in den untersten, geschlossenen Theil eines schwer schmelzbaren Glasrohres von der Form, welche Fig. 109 wiedergiebt. Man wischt zunlichst den

nicht gefüllten Theil des Rohres sorgfältig mit Filtrirpapier aus, erhitzt alsdann das Gemisch vorsichtig nur soweit, dass jede Spur von Fouchtigkeit ausgetrieben



wird und wischt nun das Rohr mit Filtrirpapier wieder trocken. Hierauf erhitzt man das Gemisch bis zum Schmelzen und erhält es einige Zeit bei Rothgluth. Das verhandene Schwefelarsen wird nunmehr zu metallischem Arsen reduzirt, welches sich als gläuzender Spiegel in dem weiteren Theile des Glasrohres absetzt. Dieser Nachweis lässt sich noch empfindlicher machen, wenn man den Reduktionsvorgang nach Fresentus und Babo in einem langsamen Strome von Kohlensäure vor sich gehen lässt.

VII. †† Acidum kakodylicum. Kakodylsänre. Dimethylarsensänre. As  $(CH_1)_1$ 0, H. Mol. Gew. = 138.

Erhitzt man trockenes Kaliumacetat mit gleichen Theilen Arsenigsäureanhydrid, so erhält man ein in Wasser ziemlich unlösliches, bei 170°C. siedendes Oel von ausserordentlich widerlichem Geruchs (Caper'sche Flüssigkeit), das wenig Kakodyl As<sub>2</sub>(CH<sub>2</sub>)<sub>4</sub>0 und viet Kakodyloxyd As<sub>2</sub>(CH<sub>2</sub>)<sub>4</sub>0 enthält. Wird dieses Gemisch mit Quecksilberoxyd behandelt, so werden beide Verbindungen zu Kakodylsäure As(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>0<sub>6</sub>H oxydirt.

Geruchlose, schiefrhombische Säulen, in Wasser sehr leicht löslich. Wird durch phosphorige Säure zu Kakodyloxyd reducirt, welches durch den Geruch erkennbar ist. Einbasische Säure. Die Salze sind in Wasser löslich und meist amorph.

†† Natrium kakodylicum. Kakodylisaures Natrium As $(CH_6)_9 O_8 Na = 160$ . Amorphes, weisses, in Wasser lösliches Pulver.

Die Nakodylsäure, welche rund 54 Proc. metallisches Arsen enthält, wurde in der letzten Zeit als Arsenpräparat bei hartnückigen Bautkrankheiten empfohlen, ohne dass die Versuche als abgeschlossen golten können. Dass sie giftig ist, unterliegt keinem Zweifel, doch ist sie auscheinend weniger giftig als die arsenige Säure und die Arsensäure. Daxlos gab die Säure und ihr Natriumsalz in Tagesgaben von 0,25 g innerlich und von 0,1 g subkutan mit Erfolg bei Psoriasis.

itp acidi kakodylici 2,5
Otol Menthue pip. gtt. 2
Sirapi Aurantii ootiicia
Sirapi Escchari 52,0
Aquae dealllatae 50,0
Täglich 4 Kaifeclöffel = 0,5 g der Kakodylasure.

Täglich 4 Knifeelöffel == 0,5 g der Kakodylafure, Dankos gab bis zu 6 Knifeelöffel. Bei Proriasis. Hp. Natrii kakodyliel 1,0 Aqune destillatae 15,0, Dreimal täglich 15—20 Tropica

Rp. Natrii kakodylici 1,0 Aquae desillatas 10,0. Zur sahkutanen Injektion 1/4-1/1, Pravazspritra.

Taxikologischer Nachweis, Bestimmung. Arsenik ist wegen seiner vielfachen Anwendung in der Technik, wegen seiner relativen Geschmacklosigkeit, der leichten Anwendbarkeit und der sicheren Wirkung auch beute noch dasjenige Gift, welches am tänfigsten zu Giftmorden angewendet wird. Ausserdem ist auf das Vorkommen von Arsen in vielen Gebrauchsgegenständen etc. Rücksicht zu nehmen.

Man unterscheidet eine chronische und eine akute Arsenvergiftung. Die erstere, welche durch länger andauernde Zuführung kleinster Arsenmengen austande kommt, kann hier übergangen werden. Die akute Vergiftung wird durch Einführung toxischer Dosen veranlasst. Ihre Symptome sind folgende: Schmerzen im Verdauungskanal, Erbrechen, Durchfall blotiger oder reiswassarähnlicher Massen, syanotische Verfärbung und Gedunsensein des Gesichtes, Kälte der Haut, Krümpfe in Händen und Waden, beschlemigter Puls, Athemnoth, Albuminurie, Hämaturie, auch Urinverhaltung. Der Tod erfolgt nach einigen Stunden unter Konvulsionen, das Bewusstsein kann in den letzten Stadien aufgehoben, aber auch erhalten sein. Das ganze Bild ähnelt demjenigen der Cholera nostrae.

Welche Dosen von Arsenie und Arsenverbindungen für Menschen letal sind ist

Welche Dosen von Arsenik und Arsenverbindungen für Menschen letal sind, ist sehwer zu sagen. Es sind Fälle bekannt, in denen relativ kleine Mengen rasch zum Tode

Handb, d pharm, Praxis 1.

462 Arsentin.

führten, andere, in denen nach Genuss grosser Mengen (in Breslau ging vor zwei Jahren ein Fall in Genesung über, in welchem ein Mann 250 g Schweinfurtergrün genommen hatte) Wiederherstellung eintrat. Thatsachlich liegen die Verhältnisse so: Wenn ein Mensch eine gewisse Menge eines Arsenpräparates einnimmt, also z. B. 0,09 g weissen Arsenik, be tritt zunächst eine Intoxikation ein. Ob diese in Genesung übergeht oder zum Tode führt, hängt von Umständen (voller Magen, leerer Magen, Resorphonsverbältnisse, individuelle Disposition) ab, welche niemand vorher beurtheilen kann. Es wäre u. E. durchaus falsch, eine Gabe von 0,09 g als nicht tödtlich zu bezeichnen. Diese Erörterung ist wichtig, weil sehr häufig vor Gericht die Frage gestellt wird, ob eine bestimmte Gabe als tödtlich anzusehen ist oder nicht.

Trotzdem ist der Sachverständige natürlich gezwungen, die mittleren tödtlichen Gaben kennen zu lernen. Als solche werden angesehen: 0,1 g Arsenigsäure-Anhydrid, 1,0 g

technisches Schwefelarsen, 2,0 g Schweinfurtergrün.

Untersuchung von Leicheuthellen. Besteht der Verdacht einer Vergiftung durch Arsenik, so kann unter Umständen schon die aussere Besichtigung der Organtheile werthvolle Fingerzeige geben. Die Magenschleimhaut ist in der Regel geröthet, die event dabei befindliche blutige Flüssigkeit ist hellroth gefärbt. Fäuloisageruch ist in geringerem Masses als bei nicht mit Arsenik Vergifteten vorhanden. Man breitet den Magen auf einer sauberen Porcellanschale so aus, dass die Schleimhaut oben liegt und untersucht, ob auf der Schleimhaut etwa weisse Partikel aufsitzen, wobei man namentlich auch die Falten der Schleimhaut zu prüfen hat. Sind solche verdächtige Partikel vorhanden, so werden sie auf einem Uhrglasse gesammelt. Ebenso sieht man zu, ob sich etwa sus dem flüssigen Theile specifisch schwere weisse oder gelbliche Körnchen zu Boden gesetzt baben. Solche Partikel wären nach dem Abspülen sogleich durch Erhitzen mit Kohle im Glührehre nach S. 388 und durch Anflösen in Salzsäure und Einleiten von Schwefelwasserstoff zu prüfen. Täuschungen können erfolgen durch erstarrte Fettkügelchen, durch Gries und ähnliche Bestandtheile der Nahrung. — Das Blut ist nach Arsenvergiftungen dunkelkirschroth und hält sich über die normale Zeit hinaus ohne erheblichen Fäulnissgeruch.

Hat die Vorbesichtigung Arsenik in Substanz auffinden lassen, so sucht man diesen mit der Pincette oder durch Sedimentiren zu sammeln. (In einem Falle wurden 25 g Arsenik mit der Pincette aus einem Mageninhalt isolirt.) Man bestimmt alsdann das Gewicht und stellt den Procentgehalt einer Durchschnittsprobe entweder gewichtsanalytisch oder masssanalytisch fest. Die von der Hauptmenge des Arseniks befreiten Organtheile — oder, wenn sich Arsenik mechanisch nicht auslesen liese, die ursprünglichen Organtheile — werden nun weiter verarbeitet. Man sucht zunächst eine leicht zu behandelnde Lösung, die sog. "Giftlösung" herzustellen. Das kann nach verschiedenen Verfahren geschehen, von denen im Folgenden die zuverlässigste Methode angegeben werden soll. Bemerkt soll sehen hier werden, dass alle bei den folgenden Operationen zu gebrauchenden Reagentien und Gefässe bez. Apparate absolut frei von Arsen sein müssen, worauf wir noch zurück-

kommen werden.

Herstellung der Giftlösung. Ist das Untersuchungsobjekt eine dünne Flüssigkeit, so macht man sie, wenn sie sauer reagiren sollte, mit Natriumkarbonat achtwach alkalisch und dampft sie auf dem Wasserbade zur Sirupkonsistenz ein. Konsistenter Objekte werden mit einer starken Schsere zerkleinert. Dann bringt man den sirupösen Abdampfrückstand oder die zerkleinerten Massen in Mengen von 150—200 g (falls soviel Material überhaupt vorhanden ist) in einen Kolben von stwa 1 l Fassungsraum, übergiesst sie in diesem mit etwa 3—500 ccm absolut arsenfreier Salzsäure (s. S. 57) so dass ein dünner Brei entsteht und erwärmt den Kolben auf dem Wasserbade. Wenn der Inhalt lauwarm geworden ist, giebt man von Zeit zu Zeit kleine Mengen ehlorsauren Kalis (jedesmaletwa 0,5 g) unter Umschütteln dazu. Dies sotzt man zolange fort, bis die Organtheile bis auf geringe Rückstände in Lösung übergegangen sind. Bei Magen und Darm ist dies in verhältnissmässig kurzer Zeit geschehen, bei Lunge, Leber, Herz dauert es etwas länger, beim Gehirn muss man darauf verzichten, eine vollständige Lösung zu erzielen, woil die Cholesterinfette sehr schwer zu spalten sind. Hier muss man sich damit begnügen, durch die geschilderte Behandlung alles Lösliche in Lösung gebracht zu haben. Wenn also die Organtheile der Hauptsache nach in Lösung gegangen sind, lüsst man erkalten, filtriet alsdann durch ein genässtes Filter und wäscht mit heissem Wasser nach. Man erhält bei Magen, Darm und Gehirn ein hellgelbes, bei Lunge und Leber, überhaupt blutreichen Organen, ein etwas dunkleres Filtert, wenn man richtig operirt hatte. (Im Fallo man in Schalen arbeitet und zu weit eindampfen lässt, fallen die Filtrate stets sehr dunkel aus.)

<sup>1)</sup> Das von mir gewählte Beispiel ist aus dem Leben gegriffen. Es handelte sich darum, ob 0,09 g Arsenik als tödtliche Gabe anzusehen seien. Zwei medicinische Sachverständige vorneinten sie, weil in der Litteratur die tödtliche Gabe zu 0,1 g angegeben sei, ion selbst erklärte die Gabe aus den oben erwähnten Gränden für tödtlich. B Fischen.

Argennia. 403

Dieses Filtrat wird alsdam in einer Schale aus echtem Porcellan auf dem Wasserbade in der Weise erhitzt, dass man von Zeit zu Zeit das verdampfte Wasser wieder ersatzt. Dieses Erhitzen hat nämlich den Zweck, das noch vorhandene Chlor zu beseitigen und einen Theil der im Heberschuss vorhandenen Salzsaure zu verjagen. Da aher aus konc, salzsaurer Lösung Arsenigsäureanhydrid in Form von Arsentrichlorid verflächtigt wird, so ist der gelegentliche Ersatz des verdampsten Wassers unahweislich. Ist alles Chlor mit Sicherheit entfernt und der grössere Theil der Salzsäure verjagt, so lässt man nunmehr die Flüssigkeit erkalten und füllt sie bis zu einem bestimmten Volumen, z. B. 500 ecm, suf.

Von dieser Lösung benutzt man zunächst einen aliquoten Theil, z. B. 50 ccm, um die Anwesenheit oder Abwesenheit von Arsen qualitativ festzustellen. Diese Feststellung wird im Mansn'schen Apparate ausgeführt. Ergiebt sich hierbei die Anwesenheit von Arsen, so wird dasselbe später in dem vorhandenen Reste der Giftlösung quantitativ be-

stimmt.

Der Mansh'scho Apparat. Wenn man die Absicht hat, Arsen im Mansh'schen Apparat nachzuweisen, so soll man darauf verzichten, Kombinationen (sog. kleine Marsh'sche Apparat) zu benutzen, welche als nicht ordnungsmässig bezeichnet werden müssen. Zum Nachweis grosser Arsenmengen bedarf man des Mansn'schen Apparates überhaupt nicht und sobald man in mangelhaften Apparaten arbeitet, können leicht auch nicht ganz kleine Mengen Arsen sich dem Nachweise entziehen. Zur ordnungsmässigen Ausführung des Versuches bedarf man

1) Arsenfreie Schwefelsäure oder Salzsäure. Ueber die Darstellung der

letzteren s. S. 57.

2) Arsenfreies Zink, welches unter der Bezeichnung "Zink, absolut arsenfrei zur forensischen Analyse" von Merce, Schuchauft, Kantsaum und anderen Firmen jederzeit zu erhalten ist.

3) Schwer schmelzbares Glasrohr von nebenstehendem Kaliber, "Jenenser Glas" oder "Kavalier-Glas". Dasselbe muss 6-10ständiges Erhitzen aushalten, Massu'seben ohne zusammenzufallen und ohne durch das Erhitzen eine dunkle Färbung au-

zunehmen, was bei vielen Glassorten leider eintritt.

Fig. 110. Querachnitt eines Gibbrolires Eum

Der Apparat selbst besteht aus dem Zersetzungsgefäss A, welches mit einem doppeltdurchbohrten Kautschukstopfen verschlossen ist. Die eine Bohrung enthält das bis zum Boden des Gefässes reichende Trichterrolir, die andere das Gasabzugsrohr, welches an das Chlorosleiumrohr B angeschlossen ist. Mit dem letzteren ist wiederum das Glüb-



Fig. 111. Reduktionarobe zom Manan'schen Apparat.

roler C verbunden, welches die durch beistehende Figur 111 verdeutlichte Form hat. -Das Chlorealciumrohr ist mit linsengrossen Stücken granulirten oder geschmolzenen Calciumchlorids gefüllt. Man unterlasse es, wie früher vorgeschlagen worden ist, einige Stücke Kalihydrat vorzuschlagen, weil hierdurch geringe Arsenmengen dem Nachweis entgehen können.

Blinder Versuch. Um die Reinheit der Resgentien zu prüfen wird ein blinder Versuch angestellt. Man nimmt soviel Zink, dass dasselbe sowohl für den blinden als auch für den entscheidenden Versuch ausreicht, also z. B. 150 g, bringt dieses in ein Porcellanschälchen und wilscht es nacheinander mit Aether, Alkohol und Wasser ab, dann beizt man es mit etwas koncentrirter arsenfreier Salzsaure ab, bringt es in den Zersetzungskolben A und lässt durch das Trichterrohr zunächst etwas destillirtes Wasser, sowie etwas Salzsinge zufliessen. Die Wasserstoffentwickelung 1) beginnt alsbald und man über-

<sup>&#</sup>x27;) Bei Anwendung von reinem Zink und reiner Salzsäure ist die Wasserstoffent-wickelung häufig träge. Dieselbe durch Einfliessenlassen von etwas Platinchlorid zu beschleunigen, empfiehlt sich nicht, weil man alsdann Spuren Arsen übersehen kann. Besser schon ist es, das Zink ausserhalb des Apparates durch Uebergiessen mit verdünnter Platinchloridlosung zu platiniren und nach dem Abwaschen in den Apparat zu bringen. Verfahrt man aber, wie es hier angegeben (Entfetten durch Aether und Vorbeizen mit kona. Salzsaure), so ist die Entwickelung für gewöhnlich hinreichend lebhaft.

404 Arrenam.

thist and den Apparat etwa 11 Stunde sich selbst, damit alle Luft aus dem Apparate ausgetrieben wird. Nach 1/2 Stunde praft man das austretende Gas (durch Ueberstülpen eines trockenen Probircylinders über den ausgezogenen Schnabel und Entzünden des in dem Probirrohre angesammelten Guses), ob es noch erhablich lufthaltig ist. Verläuft die Verbrennung ruhig, ehne hestige Explosion, so stellt man eine Flamme auter eine nicht verjüngte Stelle a, b oder c der Figur des Glährehres und erhitzt dieses zum Glähen. In
vielen Abbildungen wird das Verfahren so dargestellt, dass man gerade die verjüngten
Stellen erhitzen soll. Das ist natürlich falsch, denn die verjüngten Stellen sind grade dazu
da, dass zie von der umgebenden Lust abgekühlt werden, sodass sich die Arsenspiegel an diesen Stellen absetzen können. Ausserdem ist man gar nicht in der Lage, eine solche verjüngte Stelle stundenlang zu erhitzen, ohne dass das Glas an dieser Stelle zusammen-fällt. Man erhitzt also das Glährohr mit einer kräftigen Bunsenflamme zu dunkler Rothgluth und sorgt durch gelegentliches Nachgiessen von Salzsaure dafür, dass eine hinreichend lebhafte bez. deutliche Wasserstoffentwickelung im Gange bleibt. Hat sich im Glährohr dicht hinter der Erhitzungsstelle nach 6stündigem Gläben ein dunkler Beschlag nicht ab-gesetzt, so sind Zink und Salzslure arsenfrei und man kann zum entscheidenden Versuche übergehen. Hat sich aber ein dunkler Beschlag gebildet, so muss man der Ursache des-selben nachgehen. Zunächst lässt man das Glührohr erkalten, dann schneidet man das Rohr dicht vor dem Beschlage ab, erwärmt eine kleine Ecke des Rohres da, wo der Be-schlag sitzt, in einer kleinen Flamme und prüft den Geruch. Tritt deutlicher Geruch nach

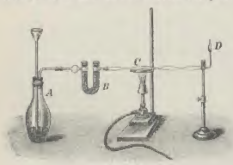


Fig. 112.

Knoblauch auf, so besteht der Beschlag aus Arsen. Man muss alsdann der Quelle des Arsens nachgehen und feststellen, woher letzteres stammt, ob aus dem Zink, der Salzsaure oder aus dem Glase des Apparates, indem man neue Salzskure darsfellt, eine andere Sorte Zink und einen neuen Apparat verwendet. Tritt Knoblauchgeruch nicht auf, so muss der Beschlag (welcher z. B. von verkohlter organischer Substanz berrähren kann) in der noch anzugebenden Weise (s. Arsenspiegel), z. B. durch Schwefelwasserstoff, Auflösen in Salpetersäure etc. weiter geprüft werden. Wir nehmen indessen an, dass nach 6stündigem Erhitzen des Glührohres ein Beschlag nicht

aufgetreten ist, dass also die angewendeten Reagentien arsenfrei sind.

In diesem Falle giesst man die Flüssigkeit von dem Zink ab, spält dieses mit Wasser nach und bringt frische Salzsaure und etwas Wasser hinzu. Wenn alle Luft Wasser nach und bringt frische Salzsäure und etwas Wasser hinzu. Wenn alle Luft aus dem Apparat verdrängt ist, erhitzt man das Glübrohr zum Glüben, giebt alsdam von der auf S. 402 erwähnten Giftlösung, von welcher in unserem Beispiel eine Menge von 500 cem zur Verfügung steht, in kleinen Antheilen 50 cem in den Apparat wührend das Glübrohr zur dunklen Rothgluth erhitzt ist — und sorgt durch gelegentliches Nachgiessen von Salzsäure dafür, dass die Wasserstoffentwickelung nicht ins Stocken kommt. Man unterhält nun das Glüben und die Wasserstoffentwickelung weiter and beolnschtet den Apparat von Zeit zu Zeit. Ist Arsen in einigermasseen beträchtlichen Mengen (z. B. ein bis mehrere Milligramm) in den angewendeten 50 cem Flüssigkeit vorhanden, so erscheint nach kurzer Zeit (10—30 Minuten) hinter der Glübstelle in dem vergüngten Theile des Robres ein dunkler, glänzender Beschlag (Arsenspiegel). Wenn derselbe einige Stärke erlangt hat, so kann man eine andere Stelle des Glübrohres vor einer zweiten einige Stärke erlangt hat, so kann man eine audere Stelle des Glührohres vor einer zweiten Verjüngung erhitzen und so einen zweiten Spiegel erzeugen. Erscheint es wünschenswerth, so kann man das gebrauchte Glübrohr gegen ein neues auswechseln und einen dritten und vierten Spiegel erzengen.

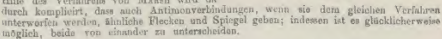
Glaubt man eine genügende Anzahl von Arsenspiegeln erzeugt zu haben, so entfernt man die Flamme von dem Glübrohr und entzündet das austretende Gas. Sind einigermaassen erhebliche Mengen von Arsen zugegen, so ist die Wasserstoffflamme "fahlblau" gefärbt. Drückt man die Flamme mit einem kalten Porcellangegenstande nieder, so entatcht auf diesem ein dunkler, metallglänzender Fleck. Man erzeugt so in dem Hohlraume

eines Percellanschälchens eine Anzahl solcher "Arsenfecken".

Schliesslich wendet man den Schnabel des Glührchres nach unten und leitet des austretende Wasserstoffgas in stark verdünnte Silbernitrallösung. (Fig. 113.) Bei Anwesenheit von Arsen entsteht in dieser eine schwarze Ausscheidung von metallischem Silber. Filtrit man nach Beendigung des Versuches von dieser ab und neutralisirt das Filtrat vorsichtig mit stark verdünntem Ammoniak, so erfolgt Ausscheidung von gelbem Silberarsonit.

Um bei Anwesenheit geringer Arsenmengen mit Sicherheit Arsenspiegel zu erhalten, muss man 1 für eine hinreichend starke aber nicht allzu lebhafte Wasserstoffentwickelung sorgen. 2) Das Gasgemisch muss, bevor es zum Glühen erhitzt wird, völlig getrocknet werden. 3) Die zu prüfende Lösung muss frei sein von Chlor, Chlorsäure, Salpetersäure, Queckeilberverbindungen und anderen oxydirenden Agentien. 4) Durch die Bildung von Arsenflecken lassen sich nur verhältnissmässig grosse, durch die Bildung von Arsenspiegeln aber noch sehr kleine Mengen Arsen (z. B. 4)...—Um me) sicher nachweisen.

1/10-1/30 mg) sieher nachweisen. Unterscheidung der Arsenflecken und Spiegel von Antimonflecken und Spiegeln. Der Nachweis des Arsens mit Hilfe des Verfahrens von Mansa wird da-





 Die Flecken sind dunkelbraun, metallglünzend, ja spiegelnd; beim Erhitzen verbreiten sie Knoblauchgeruch (letzteresäusserst wichtig!).

 Die Flecken und Spiegel werden durch eine Lösung von unterchlorigsaurem Natrium¹) alshald gelöst.

 Werden die Spiegel im Wasserstoffstrome erhitzt, so lässt sich das Arsen leicht

von einer Stelle zur anderen treiben.

4) Im Sauerstoff- oder Luftstrome erhitzt, verbrennen sie zu Arsenigskure-Anbydrid, welches sich an den kälteren Theilen des Rohres in Krystallen (Oktaeder s. S. 387) absetzt, bez als deutlich sichtbarer weisser,

specifisch achwerer Rauch entweicht.

5) Leitet man über die Spiegel unter sehwachem Erwärmen Schwefelwasserstoffgas, so werden sie in gelbes Arsentrisulfid verwandelt, welches in Salzsäure unlöslich ist.

6) Löst man die Flecken oder Spiegel in Salpetersaure, dampft die Lösung bis fast zur Trockne, bringt einen Tropfen Silbernitratlösung hinzu und bläst behufs Neutralisstion etwas Ammoniakdampf auf, so wird ein gelber oder röthlicher Niederschlag ausgeschieden.

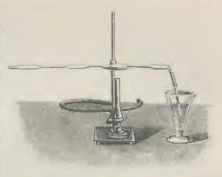


Fig. 113.

### Antimon.

 Die Flecken sind matt (sammetartig), von schwarzer Farbe. An dem der Erhitzungsstelle zugewendeten Rande der Spiegel lassen sich Kügelchen wahrnehmen.

 Die Fleeken und Spiegel werden durch eine Lösung von unterchlorigsaurem Natrium<sup>1</sup>)

nicht verändert.

 Die Spiegel lassen sich bei weitem schwieriger verflüchtigen.

4) Der Spiegel wird zu nicht leicht flüchtigem, amorphem Antimonoxyd oxydirt.

5) Die Spiegel werden beim Ueberleiten von Schwefelwasserstoffgas unter schwachen Erwärmen in rothes Antimontrisulfid verwandelt, welches beim stärkeren Erhitzen schwarz wird und in Salzsiure lönlich ist.

schwarz wird und in Salzsäure löalich ist.

6) Löst man die Flecken oder Spiegel in Salpetersäure, dampft bis fast zur Trockne ein, fügt nach dem Erkalten Silbernitrat zu und bläst Ammoniakdampf auf, so entsteht in der Kälte keine Färbung, in der Würme ein schwarzer Fleck, von metallischem Silber herrührend.

Sind alle diese Reaktionen eingetreien, so kann kein Zweisel darüber existiren, dass die vorliegenden Flecken oder Spiegel von Arsen herrühren. — Man schreitet alsdamn zur quantitativen Bestimmung des Arsens und zwar benutzt man hierzu die in unserem Beispiele noch vorhandenen 450 ccm Giftlösung. Ob man die gesammte Menge oder nur einen Theil davon in Arbeit nimmt, hängt davon ab, ob viel oder wenig Arsen vorhanden ist, worüber man sich indessen aus dem raschen oder langsamen Auftreten der Spiegel bezw, aus deren Stärke schon ein ungefähres Urtheil gebildet haben kann.

Bestimmung des Arsens. Wir erhitzen in unsvrem Beispiel den ganzen Rest der vorhandenen Giftlösung (450 cem) auf dem Wasserbade bis auf etwa 80° C. und leiten nunmehr bis zum Erkalten (etwa 2-3 Standen) einen Strom arsenfreien Schwefelwasserstoffs durch die Lösung. Hierauf erhitzt man die Flüssigkeit nochmals, leitet wiederum

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Die Lösung des unterchlorigeauren Natriums darf weder freies Chlor noch freie unterchlorige Saure enthalten. Man etellt sie dar, indem man 1 Th. Chlorkalk mit 20 Th. Sodalosung (1:10) aureibt und die Finssigkeit filtrirt.

406 Arsenum.

bis zum Erkalten 2—3 Stunden Schwefelwasserstoffgas ein und setzt das Gefäss, wohlverstopft, 24 Stunden an einem warmen Orte zur Seite. Während dieser Zeit setzt sich bei Leichenuntersuchungen unter allen Umständen ein bräunlicher Niederschlag ab, dem man es meist nicht ohne weiteres ansehen kann, ob er arsenhaltig ist oder nicht. Man filtrirt den Niederschlag ab und wäscht ihn mit schwefelwasserstoffhaltigem Wasser aus (leitet auch in das Filtrat nochmals Schwefelwasserstoff ein, um sicher zu sein, dass auch alles Arsen ausgefällt wird), bis er frei von Chlor ist. Man bringt nun den Niederschlag sammt Filter in eine kleine (7—9 cm Durchmesser) Porcellanschale und trocknet ihn zunächst im Wasserbade aus. Dann fügt man tropfenweise rauchende chlorfreie Salpetersäure hinzu, bis alles befeuchtet ist, dampft im Wasserbade zur Trockne, und wiederholt dieses Befeuchten und Abilampfen nochmals. Den Rückstand feuchtet man unter Bearbeiten mit einem Glasstabe mit zuvor erwärmter Schwefelsäure gleichmässig an und erhitzt zunächst 2—3 Stunden im Wasserbade, zuletzt bei etwa 170—180° C. im Luftbade, bis die verkohlte Masse eine bröckelige Beschaffenheit annimmt und eine kleine (dem Ganzen später wieder zuzufügende) Probe, mit Wasser vermischt, nach dem Absetzen eine farblose oder fast farblose Flässigkeit liefert. Stellt der Rückstand nach dem Erhitzen auf 170 bis 180° C. noch eine braundlige Flüssigkeit dar, so rührt man einige Stückchen reines Filtrirpapier darunter und setzt das Erhitzen fort, bis der gewünschte Zustand erreicht ist. — 1st dieses der Fall, so erwärmt man den Rückstand mit einer Mischung von 1 Th. Salzsiure und 8 Th. Wasser im Wasserbade, filtrirt und wäscht mit heissem, etwas Salzsiure enthaltendem Wasser aus.

A. Als Schwefelarsen. Das Filtrat¹) wird auf 80° C. erwärmt und hierauf 2 bis 3 Stunden bis zum Erkalten mit arsenfreiem Schwefelwasserstoff gesättigt. Man erwärmt nochmals, behandelt wiederum mit Schwefelwasserstöff und lässt im verschlossenen Geßisse 24 Stunden lang an einem warmen Orte stehen. Man tiltrirt hierauf durch ein gewöhnliches Filter und wäscht mit Schwefelwasserstoffwasser aus. Den auf dem Filter beindlichen gelben Niederschlag löst man in Ammoniumkarbonatlösung und wäscht das Filter mit Ammoniumkarbonat enthaltendem Wasser aus. Das Filtrat wird mit Salzslüre stark angesäuert, dann erwärmt man es auf 60 – 70° C. und leitet noch etwa 15 – 20 Minuten arsenfreien Schwefelwasserstoff ein, filtrirt durch ein gewogenes Filter, wäscht mit Schwefelwasserstoffwasser aus und trocknet bei 100° C. [Fnesknus.] Das gewogene As<sub>2</sub>S<sub>3</sub> > 0,80488 ist = Arsenigsäurennhydrid As<sub>2</sub>O<sub>3</sub>.

Die vorstehend mitgetheilte Methode bietet den Vortheil, dass man eine charakteristische Arsenverbindung (das gelbe Arsentrisulfid) zur Wägung bringt, und dass dieses nach dem Trocknen in schön gelbem Zustande erhalten wird, selbst webn nur kleine Mengen aus grossen Mengen Organtheilen zu isoliren sind.

B. Als Magnesiumpyroarseniat. Man übergiesst das gefüllte und noch feuchte Arsensulfid mit arsenfreier Salzsäure, erwärmt auf dem Wasserbade und setzt unter Umschwenken Kaliumchlorat körnehenweise solange hinzu, bis das Arsensulfid gelöst ist. Man verdünnt alsdann mit etwas Wasser, erwärmt bis zur Verjagung des Chlors, fältritt und lässt erkalten, dann macht man mit Ammoniak ammoniakalisch, fällt unter Umrühren mit einem Ueberschuss Magnesiamixtur, setzt noch ½ vom Gesammtvolumen der Flüssigkeit an 10 proc. Ammoniak hinzu und lässt 6—12 Stunden stehen. Dann filtrirt man den Niederschlag ab, wäscht ihn bis zur Chlorfreiheit mit 2,5 proc. Ammoniak aus und trocknet. Schlieselich trennt man den Niederschlag möglichst vom Filter, befeuchtet dieses mit Ammoniumnitratiosung, trocknet und verbrennt das Filter in einem gewogenen Ross'schen Tiegel. Hierauf bringt man den Niederschlag in den Tiegel und führt ihn durch Glühen im Sauerstoffstrome in Magnesiumpyroarseniat As<sub>2</sub>O<sub>2</sub>Mg, über. Das gewogene Magnesiumpyroarseniat × 0.6387 ist = Arsenigsäureanhydrid As<sub>2</sub>O<sub>3</sub>.

Die Herstellung der "Giftlösung" kann auch nach anderen Verfahren ausgeführt werden. Ist z. B. die Menge der vorhandenen organischen Substanz nicht zu gross, so kann man die zerkleinerten Massen mit arsenfreier Salzsäure zu einem dünnen Brei anrühren und unter Zusatz von 5—10 g arsenfreiem Ferrochlorid der Destillation unterwerfen. Diese Destillation erfolgt zweckmässig aus einer tubulirten Retorte, deren Hals schrüg nach oben gerichtet und unter einem stumpfen Winkel mit einem Luzung'schen Kühler verbunden ist. Man destillirt etwa ½ ab und erhält, wenn die vorhandene Arsenmenge nicht zu gross ist, meist das gesammte Arsen in das Destillat. Sind die Arsenmengen sehr gross, so wird der Rückstand mit einer neuen Menge Salzsäure übergossen und nach Zufügung von 3—5 g Ferrochlorid nochmals der Destillation unterworfen. Arsenige Sture, Arsensäure und deren Salze lasson sich so quantitativ als Arsentichlorid in das Destillat überführen, während die gleiche Ueberführung der Sulfide den Arsens nicht möglich ist.

Das Filtrat würde übrigens alle in Betracht kommenden Metalle ausser Blei, Baryum und Strontium enthalten.

Nachweis und Restimmung des Arsens in Gebrauchsgegenständen. Hierfür sind als Ausführungsbestimmungen zu dem Gesetze über die Verwendung gesundheitsschildlicher Farben vom 5. Juli 1887 genane Anweisungen von dem Reichskanzler unter den 10. April 1888 gegeben werden, welche im Pharm. Kalender 1889, Theil 11 und in irgend einem Buche, welches die Untersuchung von Nahrungs- und Genussmitteln oder Gebrauchsgegenständen behandelt, eingesehen werden können.

Die Vorprüfung aller dieser Gegenstände erfolgt meist in der Weise, dass man dieselben mit warmer arsenfreier Salzslure auszieht und den Auszug nach Gurzerr prüft.

Arsen - Nachweis nach Gutzarr: Von der stark salzsauren, Arsen enthaltenden Lösung werden etwa 10 ccm in ein Probirrohr gebracht. Dann fügt man ein Stückehen arsenfreies Zink hinzu, schiebt in den leeren Theil des Glases einen ganz lookeren Bausch reine Watte, überdreht die Oeffnung des Rohres mit etwas Filtrirpapier and befenchtet dieses mit einem Tropfen kone. Silbernitratiosung 1+1 (nicht dünner!). Ist Arsen zugegen, so färht sich die befeuchtete Stelle nach einiger Zeit citronengelb. Wird der gelbe Fleck mit Wasser befeuchtet, so wird er schwarz. Täuschungen können dadurch entstehen, dass auch Phosphorwasserstoff und Schwelelwasserstoff ähnliche Erscheinungen verursachen. Man betrachte deshalb die Probe nach Gutzert unter allen Umständen lediglich als Vorprobe und führe den exakten Nachweis des Arsens stete nach MARSH aus.

Prufung der Reagentien. Die Beschaffung und Prüfung der Reagentien ist für den Arsen-Nachweis von grosser Bedeutung und sollte mit der grössten Peinlichkeit nusgeführt werden.

1) Arsenfeies Zink ist gegenwärtig leicht im Handel erhältlich, nur muss man ausdrücklich "Zink absolut arsenfrei zur forensischen Analyse" bestellen. Die Prüfung erfolgt im Massu schen Apparate, indem man 100-150 g in der S. 403 bei dem blinden Versuche

geschilderten Weise anwendet.

2) Arsenfreie Salzsiture hereitet man zweckmässig selbst s. S. 57. Man halte nicht zu grosse Vorrüthe, sondern führe die Selbstdarstellung etwa alle Monate einmal aus; im Zweifelsfalle, oder wenn solche Untersuchungen nur selten vorkommen, bereite man die Säure stets kurz vor dem Verbrauch. Die Prüfung erfolgt im Mansit'schen Apparate: '/<sub>2</sub>—11 Salzsäure wird nach Hinzufügung einiger Körnehen ehlorsauren Kalis und etwas Wasser, welches man von Zait zu Zeit ersetzt, im Wasserbade eingedampft. Zum Rückstand fügt man reine verdünnte Schwefelsäure, erwärmt bis zur Verjagung der Salzsäure und bringt den Rückstand in den Mansu'schen Apparat.

3) Arsenfreie Schwefelsäure ist im Handel zu haben, doch muss auch diese als "Schwefelsäure absolut arsenfrei zur forensischen Analysa" bestellt werden. Man prüft sie in einer Verdünnung 1:6 im Marsuschen Apparate.

4) Arsenfreies Kaliumehlorat wird aus dem reinsten Handelspräparate durch wiederholtes Umkrystallisiren ans Wasser erhalten. Man prüft es, indem man 5 g mit arsenfreier Salzsäure vollständig versetzt und die chlorfreie Lösung in den Masen'schen

Apparat bringt,

5) Arsenfreier Schwefelwasserstoff. Man erhält ihn direkt durch Zersetzen von Baryumsulfid oder Zinksulfid mit reiner Salzshure. Baryum sulfuratum in bacillis und Zincum sulfuratum in bacillis zur Entwickelung arsenfreien Schwefelwasserstoffs für die forensische Analyse sind im Handel zu haben. Forner kann man den durch Zersetzung von Schwefeleisen mit Salzsäure sich ergebenden arsenwasserstoffhaltigen Schwefelwasserstoff in der S. 120 angegebenen Weise reinigen.

## Artemisia.

Gattung der Compositae-Anthemideae.

I. Artemisia Absinthium L. Alsam. Wermath. Wurmtod. Grabekrant. Helligbitter. Bitterer Beifuss. Kampferkraut. Magenkraut. Grande Absinthe. Alnyne. Common Wormwood. Heimath unsicher, Von Nordafriks und Sudeurone bis Kaschmir und Sibirien. Aus alten Kulturen vielfach verwildert.

Verwendung findet das blühende Kraut Herba Absinthii (Germ. Helv. Austr.). Summitates Absinthil. Absinthe. Alayne. Absinthiam (U-St.). Wormwood, Feuille et sommité fleurie d'Absinthe (Gall.).

Beschreibung. Bis 1,5 m boch. Die unteren Blätter sind im Umriss dreieckigcirandlich, doppelt, die oberen einfach gefiedert, dann dreizipfelig, endlich einfach-lanzettlich. Die Fiedern sind breit, zungen- bis spatelförmig. Oberseits grunlich, unterseits weissfilzig. Die charakteristischen Haare sind T-förmig, auf einem wenigzeltigen Stiel befestigt.

Der Blüthenstand besteht aus rispig angeordneten Trauben. Die Blüthenkörbehen aind 3 mm gross, nickend, fast kuglig. Die Blüthen sind meist zwittrige Röhrenblüthen, wenig weibliche Randblüthen ohne Zange.

Die Pflanze enthält reichlich Oeldrusen, deren Kopf meist aus 4 Zellen besteht und auf einem kurzen, scheibenförmigen Fuss ruht. Geruch aromatisch, Geschmack bitter aromatisch.

Wirkung und Anwendung. In kleinen Dosen reizt das Kraut den Appetit an, in grossen erzeugt es Kopfschmerz und Schwindel. Das ätherische Oel besitzt narkotische Eigenschaften, erzeugt Krämpfe. Man wendet es zu Umschlägen an, bei Quetschungen etc., innerlich als Anthelminticum, bei Intermittens, bei Bleichsucht, bei Dyspepsie. Ist Bestandtheil vieler bitterer Liqueure. Der gewohnheitsmüssige Genuss derselben soll zu Epilepsie führen.

Bestandtheile. Im frischen Kraut 0,2-0,4 Proc. grünblaues ätherisches Oel vom spec. Gew. 0,92-0,95, es enthält Terpene und bei 203° C. siedendes Absinthol C10H18O. Ferner Absinthiin C20H28O4+1/2H2O, von intensiv bitterem Geschmack Asche etwa 7 Proc. Aus dem trocknen Kraut kann man 2,7 Proc. Salpeter gewinnen. Früher baute man die Pflanze zur Potaschegewinnung, Sal Absinthii.

Einsammlung. Im Juli und August von der wild wachsenden oder von der angebauten Pflanze; letztern ist weniger bitter. 5 Th. frisches Kraut geben 1 Th. trockenes. Die Verarbeitung des Krautes zu Pulver ist mit einem Verlust von etwa 12 Proc. verbunden.

Aufbewahrung. Von den dicksten Stengeln befreit, geschuitten oder grob gepalvert - wie Rad. Angelicae.

Aqua vulneraria spirituosa (Erganzb.). Wermuth, Lavendelbiüthen, Pfefferminzblätter, Rosmarinblätter, Rautenblätter, Salbeiblätter je I Th., verdünnter Weingeist 20 Th., Wasser 50 Th. lässt man 48 Stunden stehen und destillirt dann 40 Th. ab. Trübe, von kräftigem Geruche.

Elixir amarum (Germ.). Wermuthextrakt 2 Th., Pfefferminzölzucker, aromatische Tinktur, bittere Tinktur je 1 Th., Wasser 5 Th. wenig trübe.

Extractum Absinthil. Wermuthextrakt. — Extrait d'absinthe. — Germ. Durch 24-stündiges Ausziehen von Wermuth (Sieb II) 2 Th. mit Weingeist 2 Th., Wasser 8 Th., dann nochmals mit Weingeist 1 Th., Wasser 4 Th. und Eindampfen der Pressflüssigkeit zu bereiten. Dick, in Wasser tube löslich. Ausbeute 30—33 Proc. Helvet. Man abergiesst Wermuth (Sieb II) 1 Th. mit kochendem Wasser 8 Th., presst nach 24 Stunden, wiederholt dasselbe mit 4 Th. Wasser, dampft die Pressflüssigkeiten auf 2 Th. ein, mischt mit Weingeist 1 Th., fültrirt nach 48 Stunden und dampft zum dieken Extrakt ein. In Wasser fast klar löslich.

Oleum Absinthil infusum s. coctum. Fettes Wermuthol. (Erganzb.) Wermuth, grob gepulvert, 4 Th. lässt man mit Weingeist 3 Th. befeuchtet einige Stunden stehen, erwärmt dann mit Olivenol 40 Th. im Dampfbade, bis der Weingeist verhüchtigt ist, presst und filtrirt. Braungrünes Oel.

species amarae (Helvet.). Bittere Kräuter. Espèces amères. — Biberklee. Cardobenedikte, Pomeranzenschale, Tausendgüldenkraut, Wermuth, zu gleichen Theilen. Species amaricantes (Austr.). Species zu m. Bitterthee. Wermuthkraut, Tausendgüldenkraut, Orangenschalen je 100 Th.; Fieberklechlätter, Kalmuswurzel, Buzianwurzel je 50 Th.; Zimmtriade 15 Th. — Hungar. Int ausserdem noch Cardobenenmen. — Tineturs Absinthit (Germ. Helvet.). Wermuthtiaktur; Rochustropfen. — Teinture d'absinthe. — Aus mittelfein zerschnittenem Wermuth 1 Th., vordünntem Weingeiste 5 Th., durch Stagiges Ausziehen, Pressen und Filtriren zu bereiten. — Tineturs Absinthit composita (Austr. Hung.). Elixir stomachieum Stoughton. Wermuthkraut 50 Th., Orangenschalen 20 Th., Kalmuswurzel Enzianwurzel je 10 Th. Zimmtriade 3 Th., verdunnter Weingeist 500 Th.

Artemista. 409

(Helvet.) Tincture amara; bittere Tinctur; Teinture amère) Wermuth S.Th., Tsusendgüldenkraut 4 Th., Galgant, Kalmuswurzel, Pomeranzenschale je 2 Th., Zimmt, Nelken je 1 Th., verdünnter Weingeist 100 Th.

Nelken je 1 Th., verdünnter Weingeist 100 Th.

Unguentum aromaticum (Austr.). Aromatische Salbe. Ungu. nervinum. Wermuth, zerschnitten 125 Th. digerirt man 6 Stunden mit verdünntem Weingeist 250 Th., erwärmt mit Schweinefett 1000 Th. bis zum Verschwinden aller Fenchtigkeit, seiht durch, schmilzt die Kolatur mit gelbem Wachs 250 Th., Lorbeerol 125 Th., seiht durch und mischt nach dem Erkalten duzu: Wacholderol, Pfefferminzol, Rosmarinol, Lavendelel je 10 Th.

Balsamum stomachale Wacker, Wackens Magenbalsum. Schweinefett 50 Th., Olivenol, gelbes Wachs je 12,5 Th., Muskathuter 5 Th. schmilzt man und fügt hinzu ätherisches Wermuthöl und Rosmarinol je 2,5 Th., Krauseminz- und Nelkenol je 2 Th. Horrmann's Lebengbalsam, Armenischen Bolus je 5 Th.

Essentia amara Hallensis. Tinctura Absinthii kalina. Wermuthiktur 50 Th., bittere Tinktur 20 Th., aromatische Tinktur 10 Th., Wermuthevirget 5 Th. Kaliumkarhovat.

bittere Tinktur 20 Th., aromatische Tinktur 10 Th., Wermuthextrakt 5 Th., Kaliumkarbonat-

lösung 15 Th.

Magentrost, Pfarrer Keripp's. Wermuth, Bitterkiee, Schachtelhalm, Augentrost, Tausendgüldenkraut je 5 Th. Johanniskraut, Schafgarbe, Wacholderbeeren, Hagebutten, Enzianwurzel je 10 Th., Piesserminzol 1 Th. werden mit verdünntem Weingeist 1000 Th.

Wermuthpillen desselben enthalten 0,1 Wermuth, Gummi q. s.

Oleum Absinthil terchinthinatum. Autherisches Wermuthol 1 Th., gereinigtes Terpentinol 9 Th.

Oleum stomachicum Zwelfer. Fettes Wermuthol 60 g. Aetherisches Wermuthol,

Nelkenől, Rosenhelzől je 10 Tropfen, Macisől 20 Tropfen.

Schweizer Absinthöl. (Hofmann.) Anisol 350 g, Fenchelol 130 g, Röm. Kamillendl 6 g, Sternanisol 133 g, Wermuthol 300 g, Wermuthessenz, Veilchenessenz je 40 g. Liefert mit verdünntem Weingeist den Schweizer Absinth, Absinthe fine ou suisse. Grün gefärbt heisst der letztere Rosolio d'Absintha.

Schweizer Alpeukränteressenz. (Buchl.) Wermuth, Anis je 45 g, Kalmus 40 g, Salbei, Pomeranzenschale, Pfesserminz je 30 g, Wacholderbeeren 25 g, Angelikawurzel, Lavendel je 20 g, Nelken 15 g, Weingeist q. s. zu 1 l Essenz. Strupus Absinthil. Wermuthtinktur 15 Th., weisser Sirup 85 Th.

Species authelminticae (Diet.). Wurmthee. Wermuth, Kamillen, Rainfarnblüthen,

Wurmsamen, gleiche Theile.

Thea Helvetlen. Species vulnerariae. Schweizer Thee. Failtrank. The suisse. Wermuth, Ysop, Schafgarbe, Thymian, Gundermann, Melisse, Salbei, Huftstich, Arnikablüthe, gleiche Theile.

Tinetura amara Biester. Wermuthinktur 30 Th., bittere Tinktur, Pomeranzenschalentinktur, Baldriantinktur je 20 Th., Gusjakharztinktur 7,5 Th., Kaliumkarbonat 5 Th. Essentia amara, Konigseser, ist ein weingeistiger Auszug aus Wermuth, Schafzurbe Ritterkles Baldran Engage Pomeranzen mit Armoniak.

garbe, Bitterklee, Rainfarn, Enzian, Pomeranzen mit Ammoniak.

Magnetic Oil aus Amerika ist eine Tinktur aus spanischem Pfoffer, worin die atherischen Oele von Wermuth, Sassafras, Zimmt, Dost, sowie Waldwollöl und Terpentinöl gelöst sind.

Stomachicum von O. Beer, ein aus Wermuth, unreifen Pomeranzen, Ingwer, Zittwer, Angelika, Anis und Pfefferminze bereiteter Schnaps.

Zahntinktur von Nik. Bant ist Wermuthtinktur. Vinum Absinthii, Wermuthwein. 1) Wermuth 40 Th., Weisswein 1000 Th. Nach

8 Tagen press man aus und filtrirt.
2) Vermouth di Torino. Wermuth 300 Th., Ivakrant 100 Th., Ceylonzimmt 4 Th., Ingwer 3 Th., Muskainuss 2 Th. werden mit Kognak 2400 Th. ausgezogen, der Auszug mit Wein 200 Th. vermischt.

3) Wermuthsxtrakt 2,5 Th., Wermuthticktur 10 Th., Weisswein 250 Th. Man mischt

und filtriet.

Thierheilmittel (Dist.).

Fresspulver 1) for Pferde, Wermuth, Enzian je 100 Th, Haselwarsel 50 Th., kanstliches Karlsbader Salz 250 Th. Grob gepulvert zu mischen. Essloffelweise aufs Futter. 2) Für Rinder. Wermuth, Kalmus je 250 Th., Kochsalz 300 Th., Glaubersalz 150 Th., Ingwer 50 Th. — Wie das vorige zu gebrauchen.

Leckpulver für Schafe. Wermith, Ingwer je 5 Th., Wacholderbeeren 10 Th., Eichenrinde 20 Th., Kochsalz 100 Th. Achteren Thieren bei Durchfall täglich dreimal ein Esslöffel voll zum Lecken.

Trank bei Buchverhärtung der Rinder. Wermith 60 Th., roher Weinstein 40 Th., Spiessglanz 20 Th., Glaubersalz 450 Th. Vierstündlich 1/8 in 11 warmem Wasser, Wurmitrank für Rinder. Wermith, Rainfarnkraut, Aloä, grob gepulvert, ja 30 g. Hirschhornel 15 g. Leinel 500 g. Innerhalb S Stunden auf zwei Mal zu geben.

Oleum Absinthii. Wermuthöl. Essence d'Absluthe (Gall.). Oil of Wormwood. Wird aus dem frischen Kraute der Wermuthpflanze in Nord-Amerika, Frankreich, Spanien und Algier durch Destillation mit Wasserdampf gewonnen. Ausbeute etwa 11. Proc.

Eine etwas dickliche Flüssigkeit von dunkelgrüner oder seltener blauer Farbe, die im Alter in ein dunkles Braun übergeht. Geruch stark und nicht angenehm, Geschmack bitter, kratzend und lange anhaltend. Spec. Gew. 0,925-0,955. Das Oel löst sich in

3 Theilen 80 procentigen Alkohols klar auf.

Die Hauptbestandtheile sind das früher "Absinthol" genannte Keton Thujon (Tanaceton) C10H18O sowie der dazugehörige Thujylalkohol C10H17OH. Dieser macht etwa 24 Proc. des Oels aus und ist nach Schimmer & Co. theils frei, theils an Essigsüure, Isovaleriansäure und Palmitinsäure gebunden. Weniger wichtig sind Phellandren, und ein zweites Terpen, wahrscheinlich Pinen, die beide in nur sehr geringer Menge vorhanden sind. In den boch siedenden Antheilen ist Cadinen, C., Han, sowie ein um 200° C. siedendes blaues Oel enthalten.

Prüfung. Wermuthöl wird häufig mit Terpentinöl verfälscht. Zum Nachweise destillirt man 10 Proc. von dem zu prüfenden Ocie ab und prüft das Destillat auf seine Löslichkeit in 2 Th. 80 procentigen Alkohols. Bei reinen Oelen tritt klare Lösung ein, bei den mit Terpentinöl verfälschten nicht.

II. Artemisia vulgaris L. Beifuss. Johannesgürtel. Glinsekraut. Sonnenwendel. Armoise. Von Europa durch das mittlere und nürdliche Asien bis Japan, Nordamerika.

Verwendung findet:

a) Das Kraut mit den Blüthen, Herba Artemisiae (Ergänzb.). Summitates Artemisiae, Herba regia. Feuille d'armoise (Gall.). Die unteren Blatter doppelt, die oberen einfach fiederspaltig mit lanzettlichen, meist eingeschnittenen Zipfeln. Oberseits kahl, dunkelgrün, unterseits weissfilzig, Rand umgeschlagen. Blüthenkörbehen rundlich oder länglich, das Involuerum filzig, die Blüthen röthlich.

Bestandthelle. 0,2 Proc. Atherisches Oel vom spec. Gew. 0,907, es enthält Cinsol.

Elnsammlung. Im August. 4 Th. frisches Krant geben 1 Th. trocknes.

Anwendung. Selten als Arzueimittel, häufiger als Küchengewürz.

Sirupus Artemisiae compositus, Sirop d'Armoise composé (Gall.). Sirop de Fernel. Ein mit Zucker und Honig versüsster, weingeistiger Auszug aus Beifusskraut, Katzenmelisse, Polei, Sadebaum, Basilicum, Ysop, Majoran, Mutterkraut, Raute, Alant-Fenchel-, und Liebstöckelwurzel, Zimmt und Anis.

b) Die Wurzel. Radix Artemisiae (Erganzb.). Beifusswurzel. Stabwurz. Rhi-

zome d'armoise (Gall.). Mugwort-root.

Beschreibung. Hin- und hergebogene, dünne, runzlige, aussen hellbraune, innen weisse Wurzeln, von denen das bis 2,5 cm dicke Rhizom möglichst zu beseitigen ist. Die Rinde beträgt 1/4-1/10 des Durchmessers. Vor den Gruppen der Bastfasern in der Rinde liegen 3-5 ansehnliche Sekretbehälter.

Ednsammlung. Die im Herbet und ersten Frühjahr gegrabene Wurzel wird ohne Waschung gesäubert, möglichst schneil getrocknet und in Blechgefüssen aufbewahrt. Jährlich zu erneuern. 3 Th. frische Wurzel geben 1 Th, trockene.

Anwendung. Gegen Epilepsie und Veitstanz.

Extractum Artemisiae (Ergünzb.) ist wie Extr. Absinthii (Germ.) zu bereiten.
Tinetura Artemisiae radicis (RADEMACHER) wird aus Beifusswurzel i Th. und
45 proc. Weingeist 5 Th. durch Stügige Digestion gewonnen.
Folgende Epilepsiemittel enthalten Beifuss als wesentlichen Bestandtheil:

Barsler's; eine Mischung aus Beifusswurzel und Zucker. Bochholz': 1) eine mit Belfusstinktur und Zimmtsirup verselete Abkochung von Beifuss- und Pfingstrosenwurzet; 2) ein Thee aus Beifusskraut, Guajakholz, Pomeranzen- und Sampesblattera.

Fräulein Gorzaow's (aus Goldap): Beifuss, Zimmt und Thierkohle in abgetheilten Pulvern

WEFLER's: Abgetheilte Pulver aus Beifuss, Diptam, Zittwerwurzel, Kienruss, Magnesia, Zucker, Baldrian- und Cajeputol.

Hierzu gehören auch die Epilepsiemittel von Dunand, Paoli, Quarte, Kario, der

Berliner Straussapotheke.

Pollchrest-Thee, Spanischer, besteht aus Beifuss, Stiofmutterchen, Huflattig, Schafgarbe, Mohnköpfen, rothem Sandelholz, Hirschhorn, Süssholz, Sarsaparille, Seifen- und Seggenwurzel. (Pharm. Zig.)

Schen-fu Dr. Schröpfen's: Beifusswurzel mit Kurkuma.

III. Artemisia Abrotanum L. Eberrante. Stabwurz. Citronenkraut. Iwa. Aurore des jardins. Southern wood. Oldman. In Südeuropa und dem Orient hanfig, nicht selten kultivirt.

Verwendung findet:

Das blühende Kraut: Herba Abrotani, Summitates Abrotani, Feuille et sommité fleurie d'Aurore male on Citronelle (Gall.). Die unteren doppelt gesiederten und die oberen einfach gefiederten Blätter besitzen schmal lineale, fast fadenförmige Zipfel, unterseits behaart. Die kleinen, nickenden Blüthenkörbehen sind oval-rundlich, von grauer Farbe. Von scharf aromatischem Geruch und Geschmack.

Hier und da als magenstärkendes und wurmwidriges Mittel im Gebrauch.

Einsammlung. Im Juli und August. 4 Th. frisches Kraut geben 1 Th, trockenes. Aufbewahrung. In Blech- oder Glasgefässen.

- IV. Artemisia campestris L. Rother Belfuss. In Nordafrika, von Europa durch Asien bis China. Blüthenkörbehen sehr klein, Randblüthen fruchtbar, Scheibenblüthen fehlschlagend. Früher als Sem. Artemisiae rubrae n. campestris im Gebrauch.
- V. Artemisia Dracunculus L. Dragun. Estragon. Kalsersalat. Bertram (wie Pyrethrum). In Russland und der Mongolei heimisch, als Gewürz häufig gebaut. Blätter ungetheilt, lineal, kahl.
- VI. Artemisia frigida Willd. Berg-Salvel. Herba Artemisiae spinosae. Mountain Sage. Sage bush. Heimisch in den Weststaaten Nord-Amerikas. Das Kraut wird neuerdings als Fiebermittel, anch als Diureticum, ferner bei Rheuma, Scharlach etc. empfohlen.

VII. Artemisia herba alba Asso. Chib. Im Mittelmeergebiet. Soll die ber-

berischen Flores Cinne liefern. cf. Cina.

- VIII. Artemisia pontica L. Römlscher Wermuth. Römischer Belfuss. Pontischer Wermuth. Das blübende Krant (Herba Absinthii pontici seu romani) soll aromatischer und weniger bitter sein wie das von Artemisia Absinthium.
- IX. Artemisia Mutellina Vill., A. glacialis L., A. spicata Woulf liefera Herba Absinthil alpini sen. Genipi albi, den weissen Genip, Genipi vrai (Gall.). Artemisia vallesiaca Vals. liefert den schwarzen Genip. Als Genip kommen auch Achillen-Arten in Betrauht. Diese sehr aromatischen Kränter dienen zur Fabrikation von Liqueuren: Schweizer Absinth.
  - X. Flores Cinae ef. Cina.

### Arum.

Gattung der Aracene-Aroldene.

I. Arum maculatum L. Aronstab. Eselsobren. Fleberwurz. Presswurz. Lungenkraut. Zehrwurz. Pied de reau, Houet. Helmisch in Mittel- und Südeuropa, tuweden (in Indien) kultivirt.

Verwendung andet:

a) das Rhizom: Tuber Arl. Rhizoma Arl. Radix Arl. Radix Aronis. Radix Dracontil minoris. Tubercule d'Arum (Gall.).

Beschreibung. Unregelmässig rundlich oder oval ist es von der Grösse einer kleinen Kartoffel, unten bewurzelt. Getrocknet ist es etwa haselnussgross, rundlich, weisslich, von den äusseren Theilen und den Wurzeln befreit. Das Gewebe besteht aus dünnwandigem, mit Stärke erfülltem Parenchym, zerstreute Zellen enthalten Oxalat-Raphiden und spärliche Getässbündel.

Geschmack der frischen Knollen brennend scharf, der trocknen mehlig, wenig kratzend. Bestandtheile. 71 Proc. Stärke, 18 Proc. Bassorin, 0,6 Proc. fettes Oel etc. Der die ausserordentliche Schärfe dieser und anderer Araceen bedingende Stoff ist nicht bekannt, man hat als giftigen Stoff dem Saponin nahestehende Stoffe nachgewiesen, fernerenthält die Pflanze (und andere Araceen) Blausäure frei oder locker gebunden, jedonfalls nicht als Amygdalin. Die Anschauung, dass die Schärfe durch mechanische Verletzungen der Schleimhäute durch die Oxalat-Raphiden bedingt sei, dürfte falsch sein. Charakteristisch ist es, dass die scharfen Stoffe sehr flüchtig sind, so dass getrocknete oder erhitzte Drogen ihre Schärfe verloren haben.

Anwendung. Das Pulver zuweilen noch als Bestandtheil einiger Magenpulver. Die gekochten Knollen werden gegessen. Aus den Knollen dieser Art oder von Arum Italieum Mill. und Arum esculentum L. gewinnt man zuweilen Portland-Arrowroot. Die Körnehen 3-21 μ, meist 7-15 μ gross, sind Theilkörner zusammengesetzter Stärkekörner, daher unf einer Seite abgerundet, auf der anderen flach und kantig, zuweilen finden sich auch kleine, rundliche Körnehen. Die meisten Körner haben einen kleinen, centralen Spalt. Zwischen den Stärkekörnehen nicht selten Oxalat-Raphiden oder Bruchstücke solcher.

- b) Die spiesspfeilförmigen, langgestichten, oft braungefleckten Blätter werden getrocknet (also ihrer Schärfe beraubt) in manchen Gegenden gegen Brustkrankheiten verwendet (Aronekraut).
- II. Arum italicum Mill. Heimisch im Mittelmeergebiet. Die grösseren Knollen dieser Art (Radix Arl gallici) werden wie die der ersteren verwendet. Sie sollen an ihrer Stelle oft in den Handel kommen.
- III. Arisaema triphyllum Schott in Nordamerika liefert Tuber oder Radix Arlindici. Dragon root. Indian turnip. Das Pulver (Cupress—powder) dient als Kosmeticum. Ebenso verwendet man Arisaema Dracontium Schott.

Zahlreiche andere Arten dienen in den Tropen als Nahrungsmittel.

Pulvis stomachicus Biermann: Pulvis Ari compositus s. alkalinus; Biermann's Magenpulver. Aronwurz 20 Th., Kalmus 10 Th., Bibernellwurzel, Zimmt, Prap. Austernschalen, Natriumbil arbonat je 5 Th.

# Asa foetida.

Asa foetida (Germ. Helv. Austr. Brit. Gall. U-St.). Gummil—resina Asa foetida, Lacryma syriaca. Stercus diaboli. Asant. Stinkasant. Teufelsdreck. Ase fétide. Stinking Assa. Devils—dung ist das Gummiharz verschiedener zu den Umbelliferae—Aploideae—Pencedanene gehöriger Phanzen. Es werden als solche genannt: Ferula Assa—foetida L., Ferula foetida Rgl. (F. Scorodosma Bentley u. Trimen, Scorodosma foetidam Bunge), Ferula Narthex Boiss. (Narthex Asa foetida Falconer), ') Ferula persica Willd. Die sehr ansehulichen Pflanzen sind heimisch in den Wüsten und Steppen zwischen dem persischen Meerbusen und dem Aralsee, bei Herat und Kabun sollen auch Kulturen sein. Man gewinnt das Gummiharz aus den Wurzeln, indem man dieselben oben von der Erde entblüsst, von Zelt zu Zeit eine Scheibe abschneidet und das ans den schizogenen Bahältern hervortretende Sekret sammelt. Hanptstapalplatz ist Bombay.

<sup>1)</sup> Nenerdings als Lieferant der Proge bestritten

Asa foetida. 418

Beschreibung. Die beste Sorte (A. f. in Thronen und Körnern, A. f. in lacrymia seu graniei besteht aus unregelmässig gerundeten, bis 4 cm grossen, glatten, weisslichen his blassbraunlichen Stücken, die in der Kalte hart, in der Warme erweichen und dann zusammenkleben. Auf dem Bruch opalartig oder porcellanartig, zuerst weiss, dann an der Luft meist roth bis violett werdend. Spec. Gew. 1,3. Der Geruch ist sehwächer wie bei der folgenden Sorte.

Diese (in Masson, A. f. amygdaloides son in massis) besteht aus unregelmässigen, klumpigen Stücken von dunkler Farbe, in welche Körner der ersten Sorte eingebettet sind. Diese Sorte ist oft mit Pflanzenresten, Steinehen, Sand, Haaren vermengt und daher von sehr wechselnder Beschallenheit. Im allgemeinen wird sie aber des stärkeren Gernches

wegen der ersten Sorte vorgezogen.

Eigenschaften. Geruch und Geschmack sehr charakteristisch. Entfernt man das ätherische Gel durch Erhitzen, so tritt ein angenehmer, an Styrax erinnernder Geruch auf. Mit 3 Theilen Wasser sorgfältig verrieben, giebt der Asant eine weissliche Emulsion, die durch Zutröpfeln von Ammoniak oder Natronlauge gelb wird. Koncentrirte Salz- und Salpetersäure fürben beim Betupfen die Mandeln malachitgrün. Beim Ethitzen mit konc. Schwefelsaure farbt sich die Droge unter Entwicklung von Schwefeldioxyd roth bis rothbraun, mit 15 Th. Wasser verdünnt und mit Kalifauge übersättigt, zeigt sich blane Fluorescenz. Mit alkoholischer Natronlange gekocht, färbt sich die Lösung nach dem Abdunsten des Alkohols mit Nitropussidnatrium violett (Schwefelgehalt).

Bestandtheile. Die Asa foetida amygdaloides enthält nach Ponisen 61,4 Proc. atherivaliches Harz (Fernlaskure-Ester des Asaresinotannola), 0,6 Proc. athernalösliches Harz (freies Asaresinotannol), 25,1 Proc. Gummi, 6,7 Proc. atherisches Oel (cf. pag. 415), 0,06 Vanillin, 1,28 Proc. freie Ferulasaure, 2,36 Proc. Fenchtigkeit, 2,5 Proc. Verunreinigungen.

Der Aschegehalt ist grossen Schwankungen unterworfen, Thränen enthalten nur etwa 0,75 Proc., die Sorte in massis hat his 14 Proc.

Prüfung hat sich zunächst auf die oben schon angegebenen Merkmale zu erstrecken, ferner auf die Bestimmung des in Alkohol löslichen Theiles; as verlangen: Germ. uber 50 Proc., Helv. 50 Proc., Gall. 66% Proc., Brit. 65 Proc., U-St. 60 Proc.

Als Höchstgehalt an Asche gestatten Germ. 6 Proc., Helv. 6-8, böchstens 10 Proc., Brit, 10 Proc., Austr. 10 Proc. Die Beschaffung einer Asa in massis mit nur 6 Proc. Asche scheint Schwierigkeiten zu machen. - Austr. verlangt, dass die Droge mit Salzsäure nicht aufbraust (Verfälschung mit CaCOa).

Bestimmung der Säurenahl (nach Dieterich). 1 g der gepulverten Droge übergiesst man mit 10 ccm ½ N. alkoholischer und 10 ccm ½ N. wässeriger Kalilauge und lässt verschlossen 24 Stunden bei Zimmertemperatur stehen. Dann 500 ccm Wasser zusetzen und mit Phenolphtalein und ½ N. Schwefelsture zurücktitriren. Die verbrauchten Kubik-centimeter KOH × 28 geben die Säurenahl. Grenzwerthe 68-77,5.

Verseifungenahl. 1 g + 30 ccm ½ N. alkoholischer Kalilauge werden 1 Stunde am Rückflusskühler gekocht. Dann mit 200 ccm H<sub>2</sub>O verdünnen und mit Phenolphtalein und ½ N. Schwefelskure zurücktitriren. Die verbrauchten Kubikcentimeter KOH × 28 geben die Verseifungenahl. Grenzwerthe 121-184.

Esternahl ergieht sich aus der Differenz beider. Grenzwerthe 82,2-129.

Verfülschungen und Verunreinigungen kommen vor mit Theilen der Pflanze (speciell der Wurzel), Sand, Steinchen, angeblich auch mit fremden Harzen. Die im Vorstehenden angeführten quantitativen Bestimmungen und die Aschenbestimmung geben darüber Aufschluss.

Reinigung. Helv. lässt die gepulverte Droge durch Absieben von Unreinigkeiten befreien. Gall. schreibt eine mit Alkohol gereinigte Asa foetida vor (cf. Ammoniacum.)

Aufbewahrung. In Blech- oder Thongefässen, am besten über Aetzkalk.

Pulverung. Vorbereitung und Ausführung wie bei Ammoniacum. Für Asant ist ein besonderes Sieb erforderlich (Austr.), Mörser und dergl. reinigt man mittelst Sodalösung - Nach dem Verfahren von Dietenica beträgt die Ausbente 60-65 Proc. Es

emplichlt sich, für thierarzneiliche Zwecke eine Mischung von gleichen Theilen Asa foetide and Sear. foems graced verrathing za halten.

Anwendung. Wird bei Hysterie, Amenorrhoe, Koliken etc. angewendet, wahr schemlich ohne Erfolg.

Geruch und Geschmack wird in Mixturen durch wenig Chloroform, in Pillen durch einen Gelatineüberzug verdeckt. Versilberte Pillen werden durch Bildung von Schwefelsilber schwarzfleckig. Im Handel sind Gelatineperlen mit je 0,1 Asa foetida erhältlich.

Aqua Asae foetidae. (Diet.) Asafoetida-Oel 1 Tropfen schüttelt man mit heissem,

destillirtem Wasser 1000 g.

Aqua Asae foetidae composita (Erganzh.). Aqua foetida antihysterica. Zusammengesetztes Asantwasser. Prager Wasser: Asant, Pfefferminze je 40 Th., Ealdrian, Zitwerwurzel je 50 Th., Galbanum, Quendel, Römische Kamillan je 25 Th., Myrrhe 20 Th., Angelikawurzel 18 Th., Kanadisches Bibergell 3 Th. worden grob zerkleinert und mit verdünntem Weingeist 500 Th. 24 Stunden bedeckt stehen gelassen, dann Wasser 1000 Th. binzugefügt und abdestillirt 1000 Th. (Der Wasserzusatz fällt bei Destillation mittelst Dampfstrom fort.)

Elixir foetidum Fulde. Tinetura Castorei thebaica: Asant 10 Th., Kanadisches Bibergeil 20 Th., Opium 5 Th., Ammoniakfüssigkeit 5 Th., verdünnter Weingeist 150 Th.; durch zweitägiges Digeriron zu bereiten.

Liquor antispasticus BENARD. Asanttinktur 10 Th., Bibergeiltinktur, Aether je

. 5 Th., Safranhaltige Opiumtinktur 2,5 Th.

Mixtura antispastica REECE. Asanttinktur 5 g, Opiumtinktur 20 Tropfen, Brech-

wurzelpulver 0,75 g, Wasser 100 g.
Emulsum Asa foetidae; Mixtura Asa foetidae; Emulsion of Asafetida,
Milk of Asafoetida. (U-St.) Wird wie Emuls. Ammonisci (U-St.) bereitet.

Pliniae Asae foetidae; Pills of Asafotida (U-S.) Asant 20 g, Seife 6 g, Wasser q. a

zu 100 Pillen.

Oleum Asac foetidae compositum. Zusammengesetztes Stinkasant-Oel. Keuchhusten-Einreibung. Rochu's embrocation (Hamburg. Vorschr.). Asac foetidae grosso pulver., Rad. Alkaunae grosso pulver. ää 50,0 werden mit Olei Olivaram 1800,0 während 8 Tagon digerirt, dann filtrirt und zugesetzt Olei Carvi, Olei Terebinthinae ää 90,0, Olei Pini Pumilionis 12,0, Olei Bergamottae 8,0.

Pilulae antihystericae SELLE. Asant, Galbanum, Baldrianextrakt je 4 g. Biber-

geil, Safran je 1 g. Opium 0,5 g zu 100 Pillon.
Pilulae antihystericae Sydenstam. Asant 5 g, Galbanum, Myrrhe je 2,5 g, Biborgeil 1,25 g, Baldriantinktur q. s. zu 100 Pillon, die mit Safranpulver bestreut werden.

Pilulae antihystericae s. antispasmodicae Heim. Asant 10 g, Eisonpulver 2,5 g,

Bibergeil 1,25, Quassinoxtrakt q. s. zu 150 Pillen.

Pilulae magneticae. Magnetische Pillen. Asant, Eisenpulver je 10 g, Kampher, Seife je 1 g, Bertramwurzel 3 g, Weingeist q. s. Nach eintägigem Stehen formt man Pillen von 0,125 g und versilbert dieselben. Bei Ohren-, Kopf- oder Zahnselmerz mit Watte umhüllt ins Ohr zu stockon.

Emplastrum Asae foetidae. (Erganzb.) Empl. foetidum. Empl. anthystericum. Empl. resolvens Schmucker. Stinkasantpflaster. Asant 30 Th., Ammoniakgummi 10 Th., Terpentin 20 Th., im Dampfbade geschmolsen und einer halberkalteten Mischung aus gelbem Wachs und Fichtenharz je 20 Th. zugefügt.

Spiritus Ammoniae foetidus. Fetid Spirit of Ammonia (Brit.). Asant 75 g lasst man mit 90 proc. Weingeist 750 ccm 24 Stunden stehen, destillirt die weingeistigen Theile ab, vermischt mit kone, Ammoniakflüssigkeit (spec. Gew. 0,960) 100 ccm und Wein-

geist q. s. zu 1000 ccm.

Tinctura Asse foetidse. Assettinktur. Austropfen. Habakuktropfen.
Stinktropfen. Tinctur of Assfetids. Teinture d'assefétide. Wis Tinctura Aloës
zu bereiten (Ergänzb., Helvet.), nach Brit. und U-St. durch Behandeln von Assatt 200 g
mit Weingeist von 70 Proc. (Brit.) oder 90 Proc. (U-St.) q. s. zu 1000 ccm Tinktur.

Tinctura Asse foetidse setheres wird sus Assatt 1 Th. und Aetherweingeist 5 Th.

#### Thierhellmittel.

Kolikessenz für Pferder Bilsenkrautextrukt 6 g, Alceextrakt 15 g, Wasser 70 g, Weingeist, Asanttinktur je 30 g.  $^{1}l_{*}$ — $^{1}l_{*}$  ständlich 1 Esslöffel voll in Kamillenthee. (Phorm. Ztg.) Kolikmixtur, Trakehner: Versüsster Salpetergeist, Asanttinktur je 5 Th., Alceextrakt 40 Th., Glycerin, Richusöl je 80 Th. (Apoth. Ztg.)
Wurmlatwerge für Pferde. Asant 20 Th., Alce 30 Th., Weizenmehl 50 Th., Wermuth 100 Th., Steinöl, Rainfarnöl je 15 Th. Zweistundlich huhnereigross auf die Zunge

zu stroichen. (Diet.)

Assertam. 415

Blähungsheilmittel, Liquide météorifuge, von Gebr Menteo ist Assettinktur

mit Salminkgeist.

Pepsin, Kolikmittel für Pferde 1) Eine Bleizuckerlösung in Pfefferminzwasser 10:200 mit einer Spur Opium und Kümmelöl. 2) Mischung aus Asanttinktur 120 Th., Baldrian- und Alottinktur je 40 Th., Stündlich ein Essloffel. (Pharm. Ztg.)

Pferdeessenz, Chinesische. Eine Mischung von Glaubersalz, Bittersalz, Asant, Kamillen, Pfeiferminze, Zittwerwurzel und Wasser.

Oleum Asae foetidae. Stinkasant-Oel. Bei der Destillation der Asa foetida erhalt man 3-6,7 Proc. eines atherischen, höchst unangenehm nach Zwiebeln und Knoblauch riechenden, optisch linksdrehenden Oels. Spec. Gew. 0,975-0,990. Euthält nach SEMMLER zwei Terpene, von denen das eine wahrscheinlich mit Pinen identisch ist. Drei Disulfide, C.H., S., C., HenSe, C., HieS, und ausserdem zwei andere Bestandtheile, deren Zusammensetzung durch die Formeln (C10H140)n und C.H10S, ausgedrückt wird.

### Asarum.

Gattung der Aristolochiaceae-Asareae.

I. Asarum europaeum L. Haselwurz. Hasenöhrlein. Scheibelkraut. Brechwurz. Heimisch in Laubwäldern Europas und Sibiriens.

Verwendung findet:

Das Rhizom: Rhizoma Asari, Radix Asari (Ergkuzb.). Radix Nardi rustione seu silvestris. Racine de cabaret (Gall.). Hasel-wort. Asara-back root.

Beschreibung. Unregelmässig vierkantig, gegliedert, üstig, besonders an der Unterseite bewurzelt, anssen graubraun. Auf dem Querschnitt eine dicke Rinde und ein kleiner Holzkörper, mit etwa 12 durch breite Markstrahlen getrennten Gefässbündeln und Mark. Im Parenchym Oelzellen. Stärkekörnchen einzeln oder bis zu vier zusammengesetzt, in der Droge hänfig verkleistert. Die trockne Droge enthält bäufig noch die langgestielten, nierenförmigen Laubblätter. Geschmack scharf gewürzhaft, an Kampher erinnernd.

Bestandtheile. In der trockenen Droge 1 Proc. atheri- Asarum europaeum, 6 mal sches Oel, vom spec. Gew. 1,018-1,07. Das darin enthaltene Asaron finder sich zu 1 Proc. auch sonst in der Pflanze. (cf. pag. 416.)



Fig. 114, Quemehniti durch das Rhizom von vergröusert. A Elnde. en Mark

Einsammlung. Die im ersten Frithjahr oder im August gesammelte Wurzel wird, bei sehr gelinder Warme getrocknet, in Blech- oder Glasgefassen aufbewahrt. 9 Th. frische Wurzel geben 2 Th, trockene.

Anwendung. Erzengt Erbrechen und Durchfall, soll, dem Branntwein zugesetzt. Säufern dessen Genuss verleiden. Acusserlich wirkt es reizend, daher auf die Schleimhaut der Nase gebracht, Niesen erregend. Wenig gebraucht. Dosis als Niesepulver 0,1-0,2. als Breehmittel 0,5-1,0 im Infusum. - In Frankreich werden auch die viel weuiger wirksamen Folia Asari verwendet.

Tinetura Asari wird wie Tinet. Absinibii bereitet. GUSTHER'S Mittel gegen die

Trunksucht ist ein weingeistiger Auszug aus Haselwurz und Cascarillrinde.

Elixir antasthmatleum Boerhave. Haselwurz 2 Th., Alant-, Kalmus-, Veilchenwurzel, Süssholzsaft je 10 Th., Anis 5 Th., Kampher 0,3 Th., verdünnter Weingeist 300 Th.

Pulvis sterautatorius Schneebergeusis. Schneeberger Haupt- und Schnupfpulver; Schneeberger Schnupftsbak. Haselwurz 20 g, Maiblumenblüthen 5 g,
Nieswurz 2 g, Veilchenwurzel 50 g, Bergamottol 15 Tropfen. — Die giftige Nieswurz lässt
sich (n. Diet.) durch Seifenpulver erzetzen.

Saint-Ange's Hauptpulver (Poudre capitale de S.-A.) ist ein Niesepulver aus

Haselwurz, Nieswurzel, Raute, Majoran und Betonienblättern.

Pulvis errhinus Hedenius. Kalomei I Th., Majoran, Haselwurz, Zucker je 2 Th. Pulvis sternutatorius (Gall.). Besteht aus den Blättern von Asarum Batonica, Majoran und den Blätten der Convallaria

416 Asettina.

II. Asarum canadense L. und Asarum arifolium Michx. Canada snakt root. Wild Ginger. Heimisch im atlantischen Nordamerika. Das Rhizom wird wie das der vorigen Art benutzt, scheint aber milder in der Wirkung zu sein, man setzt es dem Wein zu, um dessen Wohlgeschmack zu erhöhen, verwendet es auch in der Hauswirthschaft als Gewürz. Das Rhizom ist dieker, härter und dunkler wie das vorige.

Bestandtheile. Enthält 3,5-4,5 Proc. Atherisches Ocivom spec. Gew. 0,98-0,96.
Es enthält Pinen, Asarol (Linalcol?), Essigsäure und Valeriansäurrester des

Asarols, Methyleugenol.

Tinctura Asari canadensis. Durch Digestion aus 1 Th. des Rhizoms und 5 Th.

verdünntem Alkohol.

Extractum Asarl canadensis fluidum. Aus 100 Th. Rhizom, 50 Th. Glycerin and 250 Th. Alkohol (spec. Gew. 0,883) durch Digestion, Auspressen, Filtriren, Abdampfen bis suf 105 Th. Rückstand; dann absetzen lassen und 100 Th. abgiessen. Wohl besser durch Perkolation zu bereiten.

Sirupus Asari canadensis. Durch Mischen aus 5 Th. Fluidextrakt und 95 Th.

Sirupus Sacchari.

III. Asarum Sieboldi Miq. To-sal-shin. In Japan. Wird shulich wie die vorigen verwendet.

Oleum Asari europaei. Die Asarumwarzel enthält etwa I Proc. Atherisches Oel, von dunkler Farbe, aromatischem Geruch und pfesserartig brennendem Geschmack. Spec. Gew. 1,018—1,068. Beim Stehen scheiden sich aus dem Oele häusig barte Krystalle von Asaron ab. Asaron krystallisirt monoklin, schmilzt bei 67° C. und siedet bei 296° C. Es ist seiner chemischen Konstitution nach ein Oxyhydrochinonderivat der Formel C<sub>4</sub>H<sub>4</sub>(C<sub>4</sub>H<sub>5</sub>)[1]—(OCH<sub>4</sub>)[3]—(OCH<sub>5</sub>)[4]—(OCH<sub>5</sub>)[6]. Ausserdem enthält das Asarumöl Links-Pinen C<sub>40</sub>H<sub>16</sub> and Mothyleugenol C<sub>41</sub>H<sub>14</sub>O<sub>3</sub>.

Wichtig für die Parfümerie ist das in Nordamerika viel gebrauchte, wohlriechende Oel der Wurzel von Asarum canadense I. Es hat das spec. Gew. 0,93-096 und enthält aach Powen Pinen, Asarol (= Linalool?) frei und als Ester der Essignäure und Valerianskurg

and Methyleugenol.

## Asellus.

Gudus Morrhua L., Morrhua vulgaris Cloquet, der Kabliau, aus der Abtheilung der Weichflosser (Anacanthini) und der Familie der Schellfische. Gadus Callarias L., der "gewöhnliche Dorsch" ist eine kleinere Varietät dieser Art des Kabliau. Bewohnen die nördlichen Theile des atlantischen Oceans zwischen dem 40° und 75° nördlicher Breite

l. Oleum Jecoris Aseili (Austr. Germ. Helv.). Oleum Morrhune (Brit. U-St.). Oleum Jecoris Gadi. Stockfischleberthran. Leberthran. Huile de fole de morue (Gall.). Cod-liver-oil. Ist das flüssige Fett aus den Lebern oben genaunter Fische.

Gewinnung. Die Gewinnung des Leberthranes wird im grossen Maassstabe auf der Inselgruppe der Lefeten, in Bergen in Norwegen, ferner in Neufundland und auch in Newhaven (Schottland) betrieben. Sie ist nicht überall die gleiche; im grossen und ganzen aber wird wie folgt verfahren:

Man sammelt in grossen Behältern, welche oft bis zu 100 Tonnen Raum baben, die ungereinigten Lebern mit den Gallonblasen. Der freiwillig aus den Lebern ausflessende Thran wird abgeschöpft und in anderen Behältern zum Absetzen gebracht. Die so gewonnenen, ersten Antheile sind verhältnissmissig hell. Wenn später die Lebermasse in Fäulniss geräth, fällt das Oel natürlich dunkler aus. Sobald freiwillig kein Thran mehr aus den Lebern austritt, werden die Rückstände mit Wasser ausgekocht und der Thran durch Pressen abgeschieden, oder man gewinnt die letzten Antheile durch Ausbraten und Auspressen. Die so gewonnenen Sorten heissen "naturelle Thrane"; ihre Färbung wechselt von heligelb bis dunkelbraun. Diese Thrane sollen therapeutisch nicht verwendet werden.

Asellus. 417

Dampfthran. Die Gewinnung dieser Sorten erfolgt direkt auf den Schiffen, welche für diesen Zwack mit besonderen Einrichtungen ausgerüstet sind; Unmittelbar nach dem Fange der Fische werden die Lebern herausgenommen, von den Gallenblasen und etwaigen kranken Theilen gewondert, durch Wasschen mit Wasser gereinigt, zerkleinert und nun in Kasseln, welche durch Dampf geheizt sind (Brit. verlangt, dass die Erhitzung nicht über 82,2° C. hinsusgeht) erhitzt. Der ausfliessende Thran wird abgeschöpft, durch Absetzen geklärt, alsdann durch Ausfrieren bei —5 bis —10° C. von festen Glyceriden befreit, filtrirt und sofort in Kanister verpackt.

Um einen besonders haltbaren Thran zu gewinnen, schliesst Peter Mokler neuerdings die Einwirkung der Leift während der Gewinnung des Thrans aus, indem er das Ausschnielzen im luftverdünnten Raume oder bei Gegenwart eines indifferenten Gases (Kohlensäure) vor sich gehen lässt. Es soll unter diesen Umständen eine Oxydation der "Therapinsäure und Jecoleinsäure" zu Oxyfettsäuren vermieden werden.

Handelssorten. Im Handel unterscheidet man gegenwärtig die Hauptsorten: Naturellen Thran und Dampfthran. Jede dieser Sorten wird nun je nach ihrer Fürbung noch besonders bezeichnet z. B. als "Dampfthran weise, helblond, gelb", ferner "Natureller Thran blond, gelb, hellbraun, brann". Ausserdem aber kommt in Betracht, wie der Geschmack einer Thransorte ist, und aus diesem Grunde sollte der Apotheker stets nach Muster kaufen und die Muster sorgfältig auf den Geschmack prüfen. Als die auf dem europäischen Kontinent bevorzugte Sorte gilt der norwegische Leberthran, andere Sorten, z. B. der Neufundländer oder Labrador-Leberthran haben nur untergeordnete Bedeutung, sie unterscheiden sich von dem norwegischen Thrane lediglich dadurch, dass sie sehon bei +7 bis +5° C. feste Fette absetzen. Basumn'scher Leberthran, de Jonen'scher Leberthran sind nichts anderes als normale, aber zu hohen Preisen verkaufte Sorten Leberthran.

Eigenschaften. Ein hellgelbes, eigenthümlich, aber nicht widerlich riechendes und schmeckendes Oct. Das spec. Gew. schwankt von 0,920—0,930. Es geben an: Brit. 0,920—0,930, Helv. 0,926—0,931, U-St. 0,920—0,925, doch sind diese Schwankungen leicht zu erklären. Die Verseifungszahl wird zu 170—195, die Jodzahl von 123—144 angegeben. Fauerox giebt neuerdings die Jodzahl bis zu 186 an.

Leberthran gehört zu den trocknenden Oelen. Bei der Elaïdinprobe giebt er keine Ausscheidung von festem Elaïdin; die Elaïdinprobe ist hier mit Kupfer und Salpetersäure auszuführen a. Olea. Er ist ferner ein ziemlich schwer verseifbares Fett. — Unmittelbar nach der Darstellung soll der Leberthran neutral sein, d. h. freie Fettsäuren nicht enthalten. Die im Handel beündlichen Thrane enthalten aber durchweg grössere oder geringere Mengen freier Fettsäuren und zwar um so mehr, je geringere Sorgfalt bei der Bereitung aufgewendet wurde. Bei den medicinalen Sorten sind zur Sättigung der vorbandenen freien Fettsäuren, für 1 g Leberthran = 0,5 – 3,0 Milligramme KOH erforderlich, bei den naturellen Sorten steigt dieser Verbrauch bis auf 6,0—28,0 Milligramme und darüber.

Sciner chemischen Zusammensetzung nach enthält der Leberthran etwa 70 Proc. Oelsäure-Glycerid, 25 Proc. Palmitinsäure-Glycerid, kleine Mengen Stearinsäure-Glycerid, ausserdem Glyceride niederer Fettsäuren (Essigsäure, Buttersäure, Valeriansäure, Caprinsäure). Ausserdem Cholesterin, 0,002—0,003 Proc. Jod, ausserdem Chlor, Brom, Schwefel, Phosphor, Eisen in organischer Bindung, ferner Basen: Ammoniak, Trimethylamin, Butylamin, Amylamin, Hexylamin und als charakteristische Basen: Asellin C<sub>26</sub>H<sub>24</sub>N<sub>4</sub>, Morrhuin C<sub>18</sub>H<sub>29</sub>N<sub>4</sub>. Ausserdem werden folgende charakteristische Säuren angeführt: Asellinsäure C<sub>17</sub>H<sub>26</sub>O<sub>3</sub> und Jecoleïnsäure C<sub>17</sub>H<sub>26</sub>O<sub>4</sub>.

Endlich sind eigenthümliche, mit kone. Schweselsläure sich blau fürbende Farbatoffe — Li pochrome — zugegen, welche als besonders charakteristische Bestandtheile angesehen werden können.

Printung. Guter Leberthran ist heligelb, klar und blank und schmeckt zwar fischig, aber nicht widerlich und bintennach kratzend und ranzig, anderenfalls ist er eben Bandh d. pharm. Praxis. 1.

418 Asellus.

ranzig. Zur Sättigung der freien Fettsäuren sollen für 1 g Leberthran nicht menr als 3 Milligramme Kalihydrat erforderlich sein. 1) Löst man 1 Tropfen Leberthran in 20 Tropfen Schwefelkohlenstoff oder Chloroform und fügt 1 Tropfen konc. Schwefelsäure hinzu, so färbt sich die Mischung zunächst violett, dann purparfarbig, braunroth, dunkelbraun (Reaktion des Lipochroms und Cholesterins). Tritt diese Reaktion nicht ein, so liegt überhaupt kein Leberthran vor. 2) Man stellt etwa 15 ccm Leberthran in einem Probirrohr in klein geschlagenes Eis: Es dürfen sich nur wenig oder gar keine festen Fette abscheiden. Gute norwegische Medicinal-Thrane scheiden unter diesen Umständen wenig oder gar keine festen Fette ab, Labrador-Thran, neufundländischer Thran und die unten zu besprechenden fremden Thranarten scheiden erheblich mehr feste Fette ab. 3) 5 g Thran werden mit alkoholischer Natronlauge (nicht Kalilauge!) verseift; man trocknet die Seife mit kalkfreiem Sande völlig ein und extrahirt den Rückstand mit Chloroform. Nach Abdestilliren des letzteren hinterbleibt etwa gegenwärtiges Paraffin, welches durch Bestimmung der Verseifungszahl (s. Olea) näher zu kennzeichnen ist. - Auf nicht trecknende fremde Oele (z. B. Rüböl, Specköl, Baumwollsamenöl, Olivenöl, Sesamöl etc.) würde durch die Ela Idin probe zu prafen sein: Man bringt in ein Probirghas je 5 ccm Leberthran und reine Salpetersäure (25 Proc.) sowie einige Kupferschnitzel, schüttelt gut durcheinander und lässt stehen. Auch nach 6-10 Stunden dürfen sich keine festen Abscheidungen zeigen. 4) Unterscheidung von fremden Thranen nach KREMEL. Pharm. Centr.-Halle 1884, 337. Bringt man 10-15 Tropfen Leberthran auf eine Porcellanschale und setzt 3-5 Tropfen rauchender Salpetersaure (1,50 spec. Gew.) hinzu, so tritt bei echtem Dorschleberthran an der Berührungsstelle eine rothe Farbung auf, die beim Umrühren mittela Glasstabes durch die ganze Masse in Feurigroth übergeht, um schliesslich in kurzer Zeit rein citronengelb zu werden. - Bei Sejfischthran wird die Einlausstelle blau, beim Umrühren der Mischung braun und erst nach 2-3 Stunden gelb; ähnlich verhält sich japanischer Thran. Robbenthran wird durch die Suure anfangs in seiner Farbe nicht beeinflusst und erst nach längerer Zeit braun.

Aufbewahrung. Leberthran gebört zu den trocknesden Gelen. Er nimmt aus der Luft Sauerstoff auf und wird ranzig. Man bewahre ihn daher in nicht zu grossen, aber möglichst gefüllten Flaschen an einem kühlen Orte, vor Licht geschützt auf. Bezieht man ihn in Originalfässern, so lässt man diese an einem kühlen Ort 3-4 Wochen ablagern und zieht dann den Thran in die Standgefüsse ab, welche völlig gefüllt und mit neuen Korkstopfen geschlossen werden. Man fülle niemals frischen Thran zu alten Besten. Die Reinigung der Thranstandgefüsse erfolgt am leichtesten mit kone. Schwefelsäure. Etwa

nothwendige Filtration des Thranes beschleunige man nach Möglichkeit.

Anwendung. Die Ansicht, dass der Heilwerth des Leberthrans auf seinem Gehalte an Jod beruht, ist zur Zeit aufgegeben worden. Vielmehr dürfte derselbe darauf zurückzusühren zein, dass der Leberthran ein Fett ist, welches gut resorbirt und selbst von Kindern und schwächlichen Personen gut vertragen wird, ohne Durchfälle oder sonstige Störungen zu verarsachen. Die leichte Resorbirbarkeit des Leberthranes dürfte in letzter Instanz nicht auf dessen Säuregehalt zurückzusühren, sondern eine specifische Eigenschaft des Thranes selbst sein. — Man giebt ihn bei den verschiedensten Krankheiten als ein die Ernährung des Körpers unterstützendes, daher den Krästezustand hebendes Mittel, in der Regel morgens und abends in Mengen von 1 Theelössel bis 2 Essissel. Die braunen Sorten werden in den Gewerben zur Herstellung von Schmierseise, zum Einsetten des Ledars (Stieselschmiere) und in der Sämisch-Gerberei verwendet.

Sey-Thran. Seyfischthran. Oleum Jecoris Merlangi. Huile de foie de Merlan. Coal-fish oil. Das aus den Lebern des Sey-Fisches, Gadus carbonarius L. (Merlangus carbonarius Cuv.) gewonnene flüssige Fatt. Der blanke Sey-Thran ist heller als der blanke Dorsch-Thran. Spec. Gew. = 0,927. Bei 0° wird der Thran steif und körnig.

Halflsch-Thran. Oleum Squali. Huile de Selache (ou de Requin) Shark oil. Wird aus den Lebern verschiedener Haie dargestellt. Hellgelbes, klares, eigenartig aber nicht widerlich riechendes, dagegen stark kratzendes Oel. Löslich in 10 Th. Alkohol, bleibt bei -6° C. noch klar. Spec. Gew. sehr niedrig: 0,870-0,875 bei 15° C.

Asellus. 419

Robbenthran. Cleum Phocae. Huile de phoque. Seal oil. Dog fish oil Von verschiedenen Robbenarten. Gelbes, unangenehm riechendes Oel, spec. Gew. 0,915 bis 0,925. Cornesin wird ein besonders geeigneter Robbenthran genannt.

Japanischer Thran stammt von verschiedenen, nicht näher bekannten Fischarten ab und wechseit in Eigenschaften und Zusammensetzung.

Butyromel, Ersatz des Leberthrans. Eine Emulsion aus 2 Th. ungesalzener Butter

und 1 Th. Honig.

Jecorin, Leberthran-Ersatz des Apothekers Berkenneren in Diedenhofen, enthält in
Jecorin, Leberthran-Ersatz des Apothekers Berkenneren in Diedenhofen, enthält in 20 g: Caloii chlorhydrophosphorici, Caloii lactophosphorici aa 0,1 g. Acidi lactici 0,05 g. Acidi phosphorici 0,6 g. Bromi 0,01, Jedi 0,01 g. Ferri jodati 0,075 g. Extracti Artemisiae comp. 1,0. Als Vehikel bezw. Korrigentieu: Frucht- und Pfianzensiste.

Lipanin, durch vos Marino als Ersatz des Leberthrans empfohlen, besteht aus Olivenol mit einem Zusatz von rund 6 Proc. reiner Ochsaire.

Morrhuol (Gaduol). Ein von Chappauteaux mit Weingeist horgestellter Auszug aus Leberthran, welcher die wirksamen Bestandtheile desselben enthalten soll. Man extrahirt Leberthran mit Alkohol von 90 Proo., filtrirt den Auszug und zieht durch Destillation den Alkohol ab. Im Rückstande verbleiben 2-6 Proc. eines scharf und bitter schmeckenden und widerlich riechenden Oeles. Dies ist das Morrhuol. Anwendung namentlich in den romanischen Ländern zu 0,2 g in Gelatinekapseln. Eine Kapsel soll = 5 g Leberthran entsprechen.

Scorr's Emulsion enthalt (nach Herb) Ot Jecoris 42, Glycerin 16, Calcium hypo-

phosphoros. 1,2, Natr. hypophosphoros. 0,6 in 100 Th.

SPRANCER'sche Salbe. Besteht aus Harz, Olivenol, Leberthran, Kampher. Terrel der Terrol-On in London, Leberthran-Ersatz. Doch wohl nur für technische Zwecke! Siropdicke Flüssigkeit, ein Destillat des Petroleums.

II. Fischthran. Gewöhnlicher Thran. Olenm piscium. Oleum cetl. Wird durch Ausschmelzen des Speckes bez. Fettes verschiedener See-Säugethiere (Walthiere, Robben, Wairosse, Sechunde n. a.) und Pische (Haifisch, Pottfisch) gewonnen. Er ist je anch Herkunft und Gewinnung von ziemlich verschiedener Beschaffenheit, gewöhnlich ein dunkles, widerlich riechendes Oel vom spec. Gew. 0,920-0,935, in der Kälte starke Bodensätze bildend, von stark saurer Reaktion.

Es verliere nach 5 stündigem Trocknen nicht werklich an Gewicht (Wasser), - 1 g hinterlasse beim Verbrennen keinen wägbaren Rückstand (Abwesenheit von Seifen). Auf Paraffinöl oder Harzöl prüft man durch Verseifen von 5 g des Thranes mit alkoholischer Natronlauge. Die Seife muss nach dem Verjagen des Alkohols in Wasser klar löslich sein. Oder man priift in der bei Oleum Jecoris angegebenen Weise durch Extraktion der mit Sand eingetrockneten Natronseife mittels Chleroform. Verwendung in den Gewerben wie die brannen Sorten Leberthran.

III. Abfall-Thran. Bei der Konservirung der Heringe, Surdellen und Sardinen etc ergeben sich grosse Mengen von Abfällen (Kopf, Eingeweide). Man kocht diese aus und schöpft das sich abscheidende Pett ab. Da die Abfalle meist schon in Fänlniss übergegangen sind, so ist auch dieser Thran von brauner Farbe, saurer Reaktion und widerlichem Geruch und Geschmack, übrigens von wechselnden Eigenschaften. Verwendung in den Gewerben wie der braune Leberthran.

Baincam cam Oloo Jecorla Aselli.

Einem warmen Vollhade ton 200 Litern Wasser, worin 540 g krystalliairtes Natriumcarbonal gelüst sind, wird ein heftig durchechlitteltes Gemisch von 50,0 g krystellizirtem Natriumkarbonst, 500,0 g warmen Wasser and 150,0 g Leberthran rugesetet.

Mixtura pectoralis RATES. Mixtora (Emulsio) Olai Jecoria Aselli

composits. Ep. Otel Jecoris Aselli 100,0 20,0 Gummil arabici 70,0 Aques destillatas

Mixturae emulace adde Strupt opinti Morgens, mittage and abends von der umgeschütteltes blockung ju 1', Lealiffel es achaen (bel chronischer Parumonie. Sollte der Magen die angegebene Dosis nicht vertragen, so giebt man jeder Doeis 4-5 Tropfen Opiumtinktur hinsu).

### Oleum Jecuris desinfectum CARLO PAVESI.

Ep. Olei Jecoris Aselli Seminia Cuffene tostae tritae 50,0 Carbonia ossium 25,0.

Man erhitzt zunüchst 1-2 Stunden im Daupfbade, litast aledann 3 Tage an einem warmen Orie absetzen und filtrirt. Besitzt kuffeellinlichen Gaschmack.

Oloum Jecorie Axelli arematicum.

Auf 100 g Leberthran giebt man 3-4 Tropfen einer Mischung aun; Wintergrün-Ool & Th., Samuirass-Oel, Citronen-Oel je 2 Th., Neral)-Ool 1 14

Oleum Jecoris aromaticum duicificatum.	Olean Jecuris gelatinatum.
Barl, Taxo.	P.p. 1. Geintinae albae 5,0
Rp. Saccharini 1,0	2. Aquae destillatae 5. Siropi Sacchari MA 30,0
Alcohol, absoluti 8,0	6. Old Jecoria 60,0
Olel Jecoris 990,0	5. Timplurae arrimatione 1,5.
Olel Cincamomi 1,0.	Man lost 1 in 2 and 3, ruhrt 4, sum Behluss 5
Otenm Jecoris dulcificatum (Münch ApV.).	binzu und giesst in abgekühlte Formen (Trink-
Tip Saccharini 0,5	glas oder dergl.) ana.
Vapillioi 0,1	Leberthran - Geles.
Alcohol absoluti 20,0	Crome d'huile de foie de morns
Olei Jecoris 980,0	TOR N. JOLLY.
Olei Cinammont Ceylanici gtt, X.	450 Th. Laberthran, 150 Th. Zucker and 800 Th
	Giweles mer Emulsion zusammengesetzt und durch
Oleum Jecoris dulcificatum.	sine warme Gelatine and Gelose beseltet stell
Nach Dr. Engagentry. Ep. 1. Eacchariol 2,0	gemacht. (Eine Glasbüchse mit 830,0 des Gelée's
3. Aetheris scettch 3.0	— 4 Francial
3. Olei Jecoris 100,0	Cleum Josovia Asalli solidificatum.
4. Olel Menthae pip. gtt. 2.	Rp. Olei Jecoria Aselli 85,0
(vel Olci Cassine gtt. 11/s, vel Erdbeerlither 3,0 gl.	
Man lost 1 in 3, varmischt mit 3 und setzt schliess-	Durch Zusammenschmelzen zu vereinigen.
lich 4 ru,	
Oleum Josovia Aselli ferratum. (Erghush.,	Panta cum Oleo Jecoria Asolli.
Hamburg, V.)	800 Th. gestossener Zucker werden mit 50 Th. Leber-
En. Perri benroici 1,0	thran guammengerieben, mit einer beissen Lösung
Olel Jecuris 100,0.	von 10 Th. Geintine in 30 Th. Wasser onter Reiben
Man verreibt das Ferribenzoat mis dem Leberthran	in einem erwärinten Mörser gemischt, und die
und erwärmt gelinde bis zur Auflösung.	Masse in Kupseln aus paraffinirtem Papier aus-
	gelsreitet und erkniten gelassen.
Oleum Jecorla Ferre-jodatam. (Rad. Taxe, Münch, ApV.).	Sapo calcicus Olei Jecoria
	VAN DEN CORPUT.
Np. 1. Olei Jecoris 100,0 2. Jodi 1,7	1:p. Calcarine recens untag 60,0
and the same of th	Aquae ferridae 150,0.
3. Forri pulverali 1,0 4. Olel Jecoria 900,0.	Zu der entstandenen Kulkmilch bringt man eine
Man lost 2 durch Arrelben mit 1, schüttelt mit	durch Schutteln erzielte Mischang von
3, bis das freie Jod verschwunden ist, lässt ab-	Olel Jecoris Auglil 70,0
acteen, filtrict und netst 4 su.	Aquae destillatan 30,0.
	Man kecht bis zur Verselfung, wäscht die Seife
Oleum Jecoris Judatum. (Erganzb. Helv.,	mlt Wasser ab und trocknet sie an einem warmen
Hamburg, V.).	Orte. Dann formt man daraus unter Zusatz von
Rp. Jodl 1,0	Olel Anisi stellati 1,0
Olei Jecoria 1000,0.	Bissen (boll) von 0,3 g Gewicht.
Durch Aprelben zu lösen. Die Helv. lasst 1 Th.	Sapo Olel Jecoris Aselli.
Jod in 2 Th. Chloroform Raon and 1000 Th. Leber-	Rp. Olel Jecoris Asalli 125,0
thun succises.	Sebi taurini 30,0
Emulsio Olei Jecuris Aselli composita	Olei Cocala 50,0
(Form. Americ.).	Man schmilzt und rührt dem auf 20°C, erkalteten
Ep. Olel Jecoria Aselli 334 com	Fetigenisch binzu
Vitell ovorum No. XII.	Liquoria Natril caustiel (1,365-1,870) 100,0
Erecacti 22 a	Linuaria Kalli caustici (1,33) 10,0.
Emula Amygdal, dulc. (c t0,0) 100 -	Die Verseifung erfolgt auf kaltem Wege. Wasch-
Aquae Vitne 160	mittel bel Hastaffektionen.
Liquor, Ferri peptonati 190 .	
Olei Amygdal, amar, acth	Sirupus Olei Jecoris Aselli.
Olel Citri an gutta, X.	11p. Olei Jecoria Aselli 50,0
Strupt almplicis q. s. ad 1000 "	Gummi arabici 20,0
Desis 1—4 Thesieffel.	Aquae Menthar piperitus 30,0
Olanm Jacoria iedoferratum.	Der Emulsian wird augesetzt
Jodelsanlaberthran (Hamburg, V.).	Sirupi Sacchari 110,0
ltp. Jodi 5,0	Aquae Amygdalarum amararum 1,0.
Olei Jecoria 1000,0	Decaper's Strup let susaumengesetzt aus; 25,0
Ferri pulvernti 10,0.	Laborthma, 15,0 Arabischem Gummi 37,5 Wasser,
Im Ucbrigen wie das Praparat der Badischen Tute	12,5 Zuckersirup und 75,0 Zucker.
pu bereiten.	Pliales d'halls de fois de Morse.
Oleam Jecoris Azelli phosphoratum	Rp. Olei Jecuria optimi 500,0
(Minch, Apoth, -Vergin),	Calcarine using 50,0
Rp. 1 Phosphari 0,1	Agona fortunas Q. E.
2 Olel Offennam 10,0	Man variett das Ool mittelet der Kalkmilch bed
g. Otal Jecoria Apelli 990.0.	formt aus der pflasterdhalleben Masse Piller
I wird gut abgotrocknet unter Erwärmen in 3 ge-	700 0,3-0,1-0,4 g, die man mit Magnesia cur-
dat and mit 5 vermischt.	banica beatroot
det prod mit 5 vermisens.	

## Asparagus.

Gattung der Liliaceae - Asparagoideae.

I. Asparagus officinalis L. Spargel, Spars etc. Schwammwurz. Heimisch

in Europa und dem westlichen Asien, häufig kultivirt.

Verwendung finden: a) Die unterirdischen Sprosse, Turiones Asparagi juniores. Turions d'Asperge (Gall.), das bekannte Gemüse. Bildet dickfleischige Achsen mit spiralig gestellten Niederblättern. Man unterscheidet zwei Spielarten mit weissen und mit grünlichen Sprossen.

Bestandtheile. 93,75 Proc. Wasser, 1,79 Proc. Stickstoffsubstanz, 0,25 Proc. Fett, 0,37 Proc. Zucker, 0,54 Proc. Asche etc. In der Trockensubstanz 34,47 Proc.

Gesammtprotein und 5,01 Proc. Amidoverbindungen (vorwiegend Asparagin).

Wirkung. Stark diuretisch. Der Urin hat nach dem Genuss einen unaugenehmen Gerach von Zersetzungsprodukten des Asparagins.

b) Das Rhizom mit den Wurzeln, Khizoma Asparagi, Radix Asparagi, Radix

Alticis. Racine d'Asperge.

Das fingerdicke, horizontal verlaufende Rhizom, oben mit Stongelnarben, unten mit schmutzig weissen Wurzeln. Frisch ist es weisslich, saftig, trocken hart und grau. Schmeckt fade, silsslich. Enthält kein Asparagin und keine Stärke. Wird im Herbst gesammelt.

Sirupus Asparagi. Von dem frischen Safte der Spargelsprossen werden 10 Th. mit 3 Th. Weingeist versetzt, nach einigen Tagen filtrirt und 10 Th. des Filtrats mit 17 Th.

Zucker zum Sirup gekocht.

Sirupus Asparagi amari, Sirop de Johnson, aus den Sprossen von Asparagus

amarus, wie der vorige zu bereiten.

Strupus Asparagini (Vorschr. d. Münch. Ap. Ver.). Asparagin 2 Th. löst man in Weissem Sirup 98 Th.

II. In Indien wird das Rhizom von Asparagus adscendens Roxb. wie Salep verwendet, auf Formosa das von Asparagus lucidus. Ldl. als Diureticum.

Asparaginum. Asparamid. Links-Asparagin. Amidobernsteinskureaminskure. Althaein.  $C_a H_a (NH_a) CO_a H$ .  $CONH_a + H_a O$ . Mol. Gew. = 150.

Kommt in vielen Pflanzentheilen, namentlich in solchen vor, die sich im Dunkeln entwickelt haben, z. B. Spargelspressen, Süssholz-, Althaewurzel, Runkelrüben, in im Dunkeln etiolirten Keimen der Leguminosen.

Zur Darstellung zieht man Althaewurzel wiederholt mit kaltem Wasser aus und koncentrirt die Auszüge durch Eindampfen zum dünnen Sirup. Nach mehrwöchentlichem Stehen scheidet sich das Asparagin in Krystallen aus, welche durch Umkrystallisiren aus

siedendem Wasser unter Benutzung von Thierkohle gereinigt werden.

Grosse harte, spröde, rhombische Krystalle, geruchlos, luftbeständig, zwischen den Zähnen knirschend. Bei 100°C. werden sie wasserfrei. Löslich in 60 Th. kaltem oder 5 Th. siedendem Wasser, unlöslich in absolutem Alkohol, in Aether, in fetten und flüchtigen Oelen. Die wässerige neutrale oder alkalische Lösung ist linksdrehend, die saure Lösung rechtsdrehend. Es verbindet sich mit Säuren, Basen und mit Salzen. Es löst Quecksilberoxyd auf. S. Hydrargyrum asparaginicum.

Im Pflanzenreich gilt das Asparagin für eine Verbindung, in deren Form der Eiweiss-Stickstoff in der Pflanze wandert. Man nimmt an, dass Eiweiss in Asparagin und Kohlehydrate gespalten wird, und dass das an andere Stellen gewanderte Asparagin sich mit Kohlehydraten wieder zu Eiweiss verbindet. — Bei der Ernährung des thierischen Körpers kann das Asparagin das Eiweiss zwar nicht ersetzen, aber es gilt — ebenso wie Leim —

als \_Eiweiss-Sparer".

## Asperula.

Gattung der Rubincene-Coffeoidene-Galiene.

Asperula odorata L. (Waldmeister, Steinkraut, Herzfreude, Sternleberkfaut. Meserig). Heimisch in Wäldern von Nordafrika bis 66° nördl. Br. von Mitteleuropa bis Persien und Sibirien.

Pharmaceutische Verwendung findet das blühende Kraut: Herba Asperulae. Hb. cordialis. Hb. Hepaticae stellaine. Hb. Matrisilviae. Meeskenkraut. Aspérale.

Muguet des bols, Wood-root, Wood-ward.

Beschreibung. Stengel bis 80 cm hoch, vierkantig, an den Knoten borstig, die lünglich langettlichen, stachelspitzigen, gewimperten, bis 4 cm langen, etwa 6 mm breiten Blätter stehen unten in 6zähligen, oben in 8zähligen Wirteln. Blüthen weiss, trichterformig, vierzählig, in Trugdolden. Riecht, besonders trocken, nach Cumarin.

Bestandtheile. Cumarin und Aspertannsflure CyH3O4. 1/4H4O.

Einsammlung. Aufbewahrung. Das im Mai und Juni gesammelte, blübende Kraut wird in Bündelchen an der Luft getrocknet und in Blechgefässen aufbewahrt. wird nur noch selten im Handverkauf zu Theemischungen verlangt.

Verwechselung. Das Kraut von Galium silvatioum L., das viel zarter und hinfälliger ist, nicht nach Cumarin riecht und von blaugrüner Farbe ist.

Herba Asperulae recens. Frischer Waldmeister, das im Frühling vor dem Aufblühen gesammelte Kraut, dient zur Bereitung des Maitrankes und einer Esseuz, bisweilen

auch zur Würze von Bier und Kase.

Essentia Asperulae. Ess. Vini majalis. Maitrankossenz, Waldmeisteressenz. Frischer Waldmeister 250 g wird mit Weingeist von 40 Proc. q. s. zu 1 l ausgezogen, nach acht Tagen ohne Pressung abfiltrirt und Limonadenessenz (s. unter Citrus) 50 g zugefügt. Der Waldmeister lässt sich durch Oumarin 5 g ersetzen. (Buchh.) 2-3 Theeloffel hiervon liefern mit 6 Flaschen Weisswein, 500 g Zucker, 1 Flasche Schaumwein eine sehr gute Maiwein-Bowle.

Essentia Asperulae artificialis. (Diet.) Cumario 0,1 g, Citronensure 5 g, Grüner Thee 10 g, Verdönuter Weingeist 100 g; man lässt 3 Tage stehen, filtrirt und setzt zu: Süss-Pomeranzenol, Bitter-Pomeranzenol je 0,5 g, Blattgrün q. s. 1/2 Kaffeeloffel hiervon nebst 75 g Zucker, 1/2 Weinglas voll Selterswasser und 1 Flasche leichtem Weisswein giebt

einen tadellosen Maitrank.

Essentia Asperulae saecharata. Maiwein-Extrakt. Waldmeister-Extrakt (Diet.). Maitrankessenz 2g, Weingeist 8g, Weisser Sirup 110g. Auf eine Flasche Weisswein Tinetura Asperulae. Waldmeistertinktur. Frieden, im steinernen Mörser zerstampsten Waldmeister 100 Th. zieht man mit Weingeist 120 Th. eine Stunde lang aus, presst und filtrirt nach einigen Tagen. Zum Ersatz des frischen Krautes.

## Asphaltum.

Unter "Asphalt" werden einander zwar nahestehende, aber schlieselich doch sehr verschiedene, Bitumen enthaltende Naturprodukte verstanden. Wir theilen dieselben ein 'in die drei Gruppen: 1) reine Asphalte, 2) Roh-Asphalte, 3) Asphaltsteine.

I. Asphaltum. Reiner Asphalt. Bitumen Judalcum. Schwarzer Bernstein. Bergpech. Judenpech. Bitume de Judée (Gall.). Ein durch natürliche Veränderung organischer Substanzen (möglicherweise des Erdöls) entstandenes fossiles Harz, welches besonders an den Ufern des todten Meeres und auf diesem schwimmend, ferner in den Asphalt-Seen von Trinidad vorkommt. Die geschätzteste Sorte, welche auch allein für die Pharmacie in Betracht kommt, ist der vom todten Meer stammende, als "syrischer Asphalt" in den Handel kommende.

Syrischer Asphalt bildet feste, tief schwarze, stark glänzende, spröle Massen von muscheligem Bruch und in der Kalte nur schwachem bitumindsem Geruch. Das spec-Gewicht ist 1,1-1,2. Er wird beim Reiben elektrisch, verbreitet beim Entzunden bituminäsen Geruch und verbrennt mit stark rauchender Flamme. In Wasser sowie in Säuren und in Alkalien ist er unlöglich. Alkohol löst etwa 5 Proc. einer öligen Substanz aus dem Asphalt herans, Aether löst etwa 75 Proc. des Asphalts. Dagegen ist er leicht löslich in Terpentinol, Petroleum, Schwefelkohlenstoff, Chloroform. Beim Erhitzen mit kone. Schwefelsäure entweicht schweflige Säure. Fein gerieben stellt er ein braunes Pulver dar (Braunund Steinkohlenpech geben ein schwarzes Pulver). Er schmilzt bei efwa 135º C. und liefert bei hüherem Erhitzen rund 65 Proc, eines flüchtigen Oeles (Oleum Asphalti aethereum), welches früher auch "Petrolen" genannt wurde. Beim Verbrennen hinterlässt er etwa I Proc. Asche. Der Asphalt besteht im wesentlichen aus Kohlenwasserstoffen, vielleicht mit kleinen Mengen Sauerstoff, Schwefel und Stickstoff enthaltender Verbindungen.

Der amerikanische Asphalt steht dem syrischen nahe, indessen ist er weniger

werthvoll, auch billiger als der avrische.

Anwendung. Früher zu Räucherungen gegen Rheumatismus, innerlich auch als krampfstillendes Mittel angewendet. Gegenwärtig besonders zur Herstellung von Asphalt-Lacken, welche sowohl als Anstrichmittel, aber auch im photographischen Druck- und Aetzverfahren Verwendung finden. Letzteres beruht darauf, dass belichteter Asphalt in gewissen Lösungsmitteln unlöslich wird. Von den Aegyptern als "Mumia mineralis" zum Einbalsamiren verwendet.

Oleum Asphalti aethereum. Oleum Asphalti rectificatum. Zur Bereitung des-selben werden 10 Th. Asphalt mit 15 Th. reinem, grobem und trocknem Sande zu einem Pulver gemischt und aus einer gläsernen oder thonernen Retorte bis zur Trockne destillirt. Die zuerst übergehende wässrige Flüssigkeit wird beseitigt und das gesammelte Oel nochmals einer Destillation (Rektifikation) unterworfen, so lange ein gelbliches Oel übergeht. Sobald Tropfen eines braunen Oeles auftroten, wird die Destillation abgebrochen. Ausbente beträgt ca. 30 Proc. des Asphalts. - Das Oel wird in kleinen Gefässen vor Licht geschätzt aufbewahrt.

Ein hellgelbes, durch Einwirkung von Licht und Luft sich braun färbendes Oel von eigenthämlich breuzlichem Geruch. Es wurde früher zu 10-15 Tropfen zwei- bis dreimal taglich (in Kapseln) als Excitans bei Phthisis, langwierigen Geschwaren, eiternden Pocken gegeben. Acusserlich bei Frostbeulen, Rheumatismes, entweder unvermischt oder mit Oel und Fett gemischt.

Mumia. Mumia vera seu Aegyptiaca. Mumie. Verdaukte hauptsächlich ihrem Asphalt- oder Bitumengelialt (die alten Aegypter verwendeten Asphalt zum Einbalsamiren der Todten) die Anwendung als Medikament. Sie wird noch hier und da in den Apotheken gefordert. Die Mumie, welche man im Handel antrifft, ist meist nur eine Nachahmung, bestehend aus harzartigen rothbraunen oder braunschwarzen Stücken, durchmischt mit einigen gebraunten Knochenresten, kleinen Leinenstäckehen. Man hält die Mumie in Stücken und gepulvert vorräthig. Sollte man einmal echte Mumie erhalten bezw. abgeben, so vergesse man nicht, diese auf einen Gehalt an Arsen, bezw. Arsensulfid zu prüfen! Ein die Mumie ersetzendes Kunstprodukt ist ein dorch Schmelzung bewirktes Ge-

misch aus Asphaltpulver en 100,0, Weibrauchpulver 40,0, Alospulver 10,0, Kolophon und Fichtenharz an 20,0, braunem Ocker als feines Pulver 20,0.

Mumilis. Mumienbraun. Extrait de Momie. Lasurfarbe für die Oelmalerei, susserdem Volksheilmittel. Aegyptische Mumie in Pulverform wird mit Ammoniakilüssig-keit von 0,91 spec. Gew. ausgezogen. Das Filtrat wird auf dem Wasserbade zur Trockne verdampft.

- Il. Roh-Asphalte. Bergtheer. Hierunter versteht man Natur-Produkte, welche aus Asphalt mit erheblichen Mengen mineralischer Beimengungen bestehen. Ein solcher Asphalt ist z. B. der von Trinidad, welcher im Mittel aus 45 Proc. Bitumen, 25 Proc. Wasser und 80 Proc. Mineralstoffen besteht. Sind diese Sorten durch Ausschmelzen (meist an Ort und Stelle) von den gröberen Steinen und vom Wasser befreit worden, so führen sie den Namen "Epurée". Wird der Roh-Asphalt mit etwa 5-15 Proc. Paraffinöl zusammengeschmolzen, so führt dies Produkt den Namen "Goudron".
- III. Asphalt-Steine. Man versteht hierunter besonders Kalksteine oder Dolomit, welche mit Bitumen (wahrscheinlich auch aus Erdöl entstanden) getränkt sind. Selche Steine kommen vor in Limmer bei Hannover, im Traversthal (Schweiz), namentlich aber anf Sicilien. Der Bitumengehalt beträgt 5-15 Proc. und darüber. Die Steine werden gemahlen, das Pulver wird durch "Gattleren" auf einen mittleren Gehalt von 10 Proc.

Bitumen gebracht, auf 150°-180° C. erhitzt und im heissen Zustande durch Kompression mit beissen Geräthen in Strassenbeläge (Stampf-Asphalt) verwandelt. Ein solcher Belag hat frisch das spec. Gew. 1,8, durch den Strassenverkehr steigt dieses allmählich auf 2,3-2,4.

IV. Asphalt-Kitt. Asphalt-Mastix. Wird erzengt, indem man gemahlene Asphaltsteine erhitzt und soviel Trinidad-Asphalt zusetzt, dass sich die Masse in Blöcke formen lässt. Die Blöcke kommen auch schlechthin als "Asphalt" in den Handel und werden zur Herstellung von "Gussasphalt" verwendet, indem man ihnen 6-8 Proc. Goudron zusetzt and mit 60 Proc. grobem Sand zusammenschmilzt.

Analyse. Asphalt wird häufig durch Braunkohlen- und Steinkohlenpech verfälscht, ja man stellt sogar durch Impraguiren von Kalkstein mit Theer und dergl. kunstliche Asphaltsteine her. Clara empfiehlt zum Nachweis von Theerprodukten im Asphalt fol-

gende Probe:

Schüttelt man 0,1 g der aschefreien bezw. 0,15 g der aschehaltigen Substanz mit 10 com rau bender Schwefelsäure, so zeigen sich bemerkenswerthe Unterschiede; dieselben treten besonders in dünner Schicht, also beim Neigen und Wiederaufrichten des Reagensglases an der Wandung des letzteren hervor. — Die an der Gefüsswandung zurückfliessende Flüssigkeit ist bei: Syrischem Asphalt — braun, Trinidad-Asphalt — braun, Braunkohlentheerpech — grau, ins Braune spielend, Steinkohlentheerpech — grauschwarz, Spur grünlich, von Kohlepartikeichen streifig.

Bestimmung des Bitumengehaltes. 2 g gepulverter Asphalt werden in ein ERLENMEYEB'sches Kolbchen von 100 ccm Fassungsraum eingewegen. Man übergiesst mit 30-40 ccm Chloroform und erhitzt am Rückflussrohr etwa 2 Stunden auf dem Wasserbade zu massigem Sieden. Man lässt alsdann erkalten, etwa 1 Stunde absetzen und giesst hierauf die erzielte Bitumenlösung vorsichtig von dem Bodensatz ab in ein 50 ccm-Kölbehen. Der hinterbleibende Rückstand wird noch 2-8 mal mit kleineren Mengen Chloroform ausgebinterbleibende Rückstand wird noch 2—5 mal mit Riemeren mengen Uniordorm ausgezogen, und zwar gieset man den Auszug jedesmal erst nach 1/a stündigem Absetzen ab. Die vereinigten Auszüge füllt man bis zur Marke mit Chloroform auf; dann verschlieset man das Kölbehen mit einem gut schliessenden Stopfen, misch den Inhalt und lisst (über Nacht) absetzen. Nach dem Absetzen stellt man den Inhalt des Mansskölbehons durch Anwendung geeigneter Temperatur genau bis zur Marke ein, alsdann bringt man 25 ccm in eine ungewogene Platinschale und bestimmt nach dem Verdampfen des Chloroforms den Trockenrückstand durch 2 stündiges Trocknen im Wasserbad-Trockenschranke. Der Rückstand wird hierauf verascht, die Asche durch Befeuchten mit Ammonkarbonat in Karbonate übergeführt und die Schale wiederum gewogen. Die Differenz beider Wagungen giebt den Bitumengehalt in 1 g Substanz au.
Asphaltpech. Künstlicher Asphalt. Mit diesen Namen bezeichnet man den durch

Eindicken von Steinkohlentheer oder Braunkohlentheer zu erhaltenden Rückstand. Namentlich als Zusatz zu Asphalt-Lacken. Die mit reinem Asphalt bereiteten Lacke haben einen etwas braunen Farbenton; durch Zusatz von Asphaltpech erhält man tief schwarze Lacke.

Asphaltum coctum. Asphalt-Lacke. Zur Herstellung der Asphaltuke wird der Asphalt zunächst geschmolzen, dann erst erkalten gelassen und nunmehr zerkleinert und in den Lösungsmitteln gelöst. Verwendet man Trinidad-Asphalt, so ist bei Bemessung des Lösungsmittels auf die vorhandenen mineralischen Beimengungen (event wird eine Bitumen-Bestimmung ausgeführt) Rücksicht zu nehmen. Dieser Asphalt ist hier als "Asphaltum coctum" nuigeführt.

Asphaltlack. Rp. Asphalti Syrici cocti 800,0 Old Terebinthinae 700.0.

Eisonlack,

lip. L Asphalti cocti 200.0 1. Colophonii Succial 100,0 B. Vernicis Lini 50.0 4. Old Terebinthinas calefacti 200,0.

1, 2, 3 werden geschmolsen, dann 4 daruntergerührt. Vorsicht wegen Feneragetahr.

> Böttebern Glanzlack, Rp. Asphalti meti Steinkohlentheurpech 20,0 Benzoll erudi

Schwarzer Braunschweiger Lack. Ep. Asphalti costi

Steinkohlentheerpech 20,0 Vernicle Lini Olel Terebinthinne 200,0. Znm Lackirun elserner Gitter.

> Schwarzer back für Glas. Ep. Asphalti cocti 100,0 Benzell crudi

Billiger Asphaltlack. Ep. Steinkahlenpech 270,0 Colophonu 64.D Petrolel 660.0

Billiger Asphaltlack (fett). Rp. Steinkohlenpech 600,0 Vernicis Lini Olel Terebinthinas 300.0.

# Atropinum.

In verschiedenen Theilen von Atropa Belladonnae L., Datura Stramonium L., Hyoseyamus niger I., Scopolia japonica und Duboisia myoporordes R. Br. finden sich eine Anzahl mydriatischer, bez. narkotischer Alkaloide. Bei der Verarbeitung der genannten Pflanzen erhiclt man früher namentlich Atropin und Hyosoyamin. Es darf heute als ziemlich sieher augenommen werden, dass die genannten Pflanzen ursprünglich hauptsächlich Hyoscyamin führen, und dass dieses erst im Verlaufe der Verarbeitung mehr oder weniger in Atropin übergeht. Fabrikmässig wird das Atropin aus der Belladonna-Wurzel zu 0,3-0,4 Proc. gewonnen. Die Samen von Atropa Belladonna ergeben bis zu 0,33 Proc., die Blatter bis zu 0,2 Proc., die Samen des Stechapfels liefern bis zu 0,26 Proc. Atropia bez. Hyoscyamin.

++ Atropinum. (Ergänzb.). Atropia. Atropiae (Gall.). Atropiae (Brit, U-St.). Die freie Atropinbase. C. Has NO. Mol. Gew. = 289. (Identisch mit Dafurin).

Darstellung. 1000 Th. gepulverte Wurzel werden mit Weingeist beseuchtet und im Perkolator mit Weingeist perkolit, bis das Perkolat 6000 Th. beträgt. Demselben setzt man 50 Th. gelöschten Kalk hirzu, macerirt unter Umschütteln 24 Stunden, nimmt die alkalische Reaktion der Flüssigkeit mit verdännter Schwoselsaure weg, siltrirt und verdunstet bis auf 150 Th. Auf der sirupdieken Flüssigkeit schwinnnt das sette Oel der Wurzel in Gestalt eines krystallinischen Ueberzuges. Man verdünst den Sirup mit 200 Th. Wasser, filtrit ihn durch ein vorher genässtes Filter und wäscht so lange nach, bis das Filtrat ungefähr 380-400 Th. beträgt. Das Filtrat schüttelt man mit 50 Th. Chloroform (worin sich das schwefelsaure Atropin nicht löst). Das Chloroform scheidet man ab, setzt der Flüssigkeit wiederum 75 Th. Chloroform, dann soviel Aetzkalilauge hinzu, bis stark alkalische Reaktion auftritt, und schättelt wiederholt tüchtig um. Man lässt oun das mit Atropin beladene Chloroform absetzen. Die Chloroformschicht wird einmal mit Wasser gewaschen, dann destillirt man das Chloroform aus dem Wasserbade ab. Das zurückbleibende Atropin wird schlieselich in wasserfreiem Weingeist gelöst, mit Thierkohle geschüttelt und der Krystallisation überlassen. Ausbeute befrägt etwa 0,3 Proc. der getrockneten Wurzel. (PROCTER.)

Das so erhultene Atropin sucht man in Krystalle zu verwandeln. Dies gelingt sehr schwer, so lange dem Atropin Wasser anhaftet. Es ist daher wesentlich, das trockene Atropin in der 7-Sfachen Menge heissen, möglichst wasserfreien Alkohols zu lösen und diese Lösung in Eachen Gefüssen an einem kaum lauwarmen Orte unter Abschluss von Fouchtigkeit langsam abdunsten zu lassen. Unter diesen Umständen lässt sich das Atropin in glanzende, gut ausgebildete, nadelförmige Krystalle verwandeln. Aus dem sog.

wasserfreien Weingeist des Handels krystallisirt es nicht; der eingetrocknete Rückstand bildet dann, zerrieben, ein krystallinisches, muist scheinbar amorphes Pulver. Enthält das Atropin Hyoseyamin, so kann dieses durch folgendes Verfahren in Atropin übergeführt werden: Man löst 10 Th. des Alkaloidgemisches in 100 Th. Weingeist, fügt 1 Th. Natroulauge hinzu, mischt und lässt bei gewöhnlicher Temperatur stehen. Nach etwa 2 Stunden ist das Hyoscyamin in Atropin übergegangen, was sich daran erkennen lässt, dass die alkoholische Lösung optisch inaktiv geworden ist. Man verjagt alsdann den Alkohol durch Abdampfen bei niedriger Temperatur und wüscht das hinterbleibende Atropin mit möglichst wenig Wasser aus.

Elgenschaften. Das reine Atropin krystallisirt in schweren, spiessigen Nadeln vom Schmelzpunkt 115,5° C. Es ist geruchlos, von widerlich bitterem, scharfem, anhaltendem Geschmack. Es ist löslich in 300 Th. kaltem, 60 Th. heissem Wasser, sehr leicht löalich in Weingeist, Chloroform, Toluel, Amylaikohol, weniger leicht löalich in Aether. kaum löslich in Petroläther. Wenn man es über 140° C. erhitzt, so verflüchtigt es sich unter Aufblähen und Ausstossen eigenthümlich riechender weisser Dämpfe. Bei vorsichtigem Erhitzen lässt es sich sublimiren, beim Kochen seiner wässerigen Lösung verfülchtigt sich ein geringer Theil mit den Wasserdampfan. Die wässerige sowohl wie die alkoholische Lösung des Atropins reagiren alkalisch. Es ist optisch inaktiv. Das Atropin ist eine einsäurige Base, seine Salze krystallisiren schwierig und sind meistens in Wasser und Alkohol leicht löslich.

Atropinsalzlösungen werden durch Gerbsäure, Kaliumquecksilberjodid, Mercurichlorid weiss, durch Platinchlorid gelblich weiss, durch Phosphormolybdansäure gelb gefällt. Jodjolkaliumlösung giebt je nach der Koncentration einen gelblichen oder röthlich-braunen Niederschlag, welcher nach einiger Zeit krystallinisch erstart. Unter dem Mikroskope erblickt man dann bei 80- bis 100 facher Vergrösserung rothbraune prismatische Nadeln, hie und da gelblich braune Blättehen. Pikrinsäurelösung erzeugt in nicht zu verdünnten Lösungen eine milchige Trübung, welche krystallinisch wird Die Krystalle erscheinen unter dem Mikroskop als sehr dunne glänzende Blättehen von wechselnder Grösse.

Charakteristisch für das Atropin ist sein salzsaures Golddoppelsalz C<sub>17</sub>H<sub>18</sub>NO<sub>3</sub>. HCl. Au Cl<sub>3</sub>. Dasselbe entsteht durch Fällung einer salzsauren Atropinlösung mit Goldehlorid als öliger Niederschlag, welcher nach einiger Zeit krystallisirt. Es ist glanzlos und hat einen Schmelzpunkt von 135 bis 137° C. Es schmilzt jedoch in siedendem Wasser.

Atropin wird nur aus (reinen) koncentrirten Salzlösungen durch Aetzalkali und die Alkali-Karbonate weiss gefällt, durch einen Ueberschuss des Fällungsmittels aber wieder gelöst. Aetzammon fällt die koncentrirte Lösung nur unvollkommen, Ausmonkarbonat und Alkalibikarbonat fällen sie nicht. Atropin löst sich in koncentrirter Schwefelsäure langsam und ohne Färbung auf, und diese Lösung wird auf Zusatz einiger Tropfen Salpetersäure nicht verändert. 0,05 his 0,06 g Atropin mit 3 bis 4 ccm einer 12- bis 15 proc. Aetzkalilauge geschüttelt, bilden eine weiss trübe Flüssigkeit, in welcher bei sanster Erwärmung die Atropinpartikel zu klaren ölähnlichen, ansgeprägt sphärischen Tropfen schmelzen, sich als solche an der Obersläche der Flüssigkeit sammeln, beim Erkalten aber, ohne die Form zu ändern, weiss und durchsichtig werden und zu Boden sinken. Endlich giebt eine verdünnte Atropinlösung mit Kaliumdichromatlösung innerhalb der ersten 5 Minuten keine Fällung oder Trübung.

Atropin liefert beim Behandeln mit Salpetersaure Apos tropin CyrHgiNO4.

Beim Erhitzen mit Barytwasser oder koncentrirter Salzsäure zerfällt es zunächst in Tropin und Tropasäure C<sub>p</sub>H<sub>10</sub>O<sub>p</sub>. Letztere geht durch Wasserabspaltung in Atropasäure und Isatropasäure C<sub>p</sub>H<sub>2</sub>O<sub>p</sub> liber. Beim Stehenlassen von Atropin mit rauchender Salzsäure in der Külte oder beim Erwärmen mit Barytwasser auf 58° C. bilden sich Tropin CH<sub>2</sub>—CH—CH<sub>2</sub> CH<sub>2</sub>OH und Tropasäure und nur sehr wenig Atropasäure.

Seiner chemischen Zusammensetzung nach ist das Atropin als "Tropaskure — Tropinäther" aufzufassen. Seine Konstitution ist gegenwärtig so gut wie aufgeklärt, und zwar erscheint das Atropin auch hiernach als ein naher Verwandter des Cocains.

Reaktionen. 1) Beim Erwärmen einer Lösung von 0,01 g Atropin in 2,0 g konc. Schweielsäure entwickelt sich ein intensiver Geruch nach Orangen- oder Schleedornblüthen (Prunus spinosa). Dieser Geruch tritt besonders hervor, wenn man, sobald die Lösung anfängt braun zu werden und Dämpfe entwickelt, vorsichtig die gleiche Monge Wasserbinznfügt (Gullelmo).

- 2) Wenn man zu der heissen Mischung (aus Atropin, Schwefelsäure und Wasser sub 1) ein Körnchen einer oxydirenden Substanz, wie Kaliumpermanganat, Kaliumdichroman oder Ammoniummolybdänat hinzufügt, so entwickelt sich ein Geruch, welcher mehr an Bittermandelöl als an den der Spiraca Ulmaria erinnert (Preiseren und Herbst).
- 3) Tropft man in einer Schale Kaliumchromatlösung auf Aropin, so bilden sich beim Bewegen der Schale blaugrüne Streifen. Auf Zusatz von mehr Kaliumchromatlösung entsteht eine hellgrüne Flüssigkeit (D. VITALI).
- 4) Wenn man Atropin oder ein Atropinsalz mit etwas rauchender Salpetersäure übergiesst, dann auf dem Dampfbade eintrocknet und nach dem Erkalten einen Tropfen wasserfreier weingeistiger Aetzkalilauge hinzufliessen lässt, so erfolgt violette Färbung welche bald in Roth übergeht (D. Vitali).

Mit dieser Reaktion will Vitali noch 0,000001 g Atropinsulfat nachweisen können Es ist hierbei zu bemerken, dass Strychnin und Veratrin (Beckmann, Archiv. d. Pharm 1385, 492) unter gleichen Verhältnissen ebenfalls eine schön rothe Farbe geben.

 Wird Atropin mit einer Mischung von Kalinmdichromat und Schwefelsäure der Destillation unterworfen, so verflüchtigt sich Benzossäure.

6) Die wichtigste Reaktion für das Atropin (und Hyoscyamin) bleibt immer dessen Eigenschaft, die Pupille zu erweitern. Bei einem etwaigen Versuche atropinisire man das eine Ange einer Katze und vergleiche dann beide Pupillen, Kaninchen eignen sich zum Anstellen dieser Reaktion nicht.

Prüfung. 1) Das Atropin bilde farblose Krystalle, welche nach dem Trocknen liber Schwefelsäure bei 115,5° C. schmelzen. 2) In kone. Schwefelsäure löse es sich ohne Färbung; diese Lösung werde auch durch Zusatz von etwas Salpetersäure nicht verändert (fremde Alkaloide). 3) Erhitzt verbrenne es, ohne einen Rückstand zu hinterlassen.

Aufbewahrung. Sehr vorsichtig, unter den direkten Giften, Abtheilung "Alkalvidia". Zur äusserlichen Anwendung bestimmte Atropinlösungen sind nach mehrfachen Verordnungen zu versiegeln und mit einem Giftetikett zu versehen.

Anwendung. Die freie Atropinbase findet höchst selten einmal medicinische Anwendung, sie wird in allen Fällen mit Vortheil durch die leichter löslichen Salze ersetzt. Höchstgaben: pro desi 0,001 g, pro die 0,003 g.

Collyrium atropinicum Pano
Rp Atropini 0,05
Aquae dentilatae 150,0
Sei Iritis dreiständlich die Cornea zu baden 01:1-

Siyeerinam Atropini.

Ep. Atropini 0,1

Giyeerini 20,0

Injectic anticelampaiatica Dever Rp Atropini AA 0,05 Aquee destillatas 10,0 Acidi hydrochlorici gt. 2

Zur Injektion bei Eclampsie debärender. Unzweckmässige Vorschrift. Die beiden freien Basen sind, unter Hinweglassung der Salzsbure nweckmässig in Form der schwefelsauren Salze anzuwenden. Pilulus Atropial.

Bp Atropial 0,00
Sacchur abi
Gummi arabio AL 5,0
fant cum Aqua glycerinats pilulae 100. Jede Pilus
enthilt 0,0005 g Atropia. Mit Talcum venetum
auszurolica.

Pulvis Atropini. Rp. Atropini 0,05 Saccinci 30,0

divide in partes 100 Jedes Pulver enthätt 0,0005 g Atropin. 2-3 Pulver tilglich bei Keuchbusten Aber niemais Kindern!

Strapus Atropial SouthArdar,

Ep Atropian 8,1

Sirupi simplicis 1000,0

Acidi hydrochlorici gtt. V.

10,0 g Strap enthalten die Maximalgabe 0,001 g

Atropia

Ungmentum Atropiano (Brit.) Rio Atropia: 0,5 Acidi oleipie: 2,0 Adipie 22,0

Torikologisches. Atropin wirkt auf das centrale Nervensystem zunächst erregend, dann lähmend. Charakteristisch ist für die Wirkung des Atropins eine Erweiterung der Pupille (Mydriasis), welche sowohl nach dem Einträufeln einer verdünnten Lösung ins Auge, als auch nach innerer Darreichung eintritt und die Folge einer Lähmung der Endigungen des Nervus ochlomotorius ist, wodurch die Accomodation aufgehoben wird. Innerlich wirkt es als starkes Narkoticum. Man giebt es: Aeusserlich als Einträufelung in die Augen als wässerige Lösung 1,0:200,0. Subcutan: in Gaben von 0,0003-0,001 g, bei Neuralgien, Krämpfen. Innerlich in Gaben von 0,0005-0,001 g zwei bis dreimal täglich gegen die Nachtschweisse der Phthisiker. Höchste Gaben: pro dosi 0,001 g, pro die 0,003 g.

Als tödtliche bez. gefährliche Gaben gelten 0,05-0.2 g. Die nach 5-10 Minuten auftretenden Vergiftungserscheinungen sind fieberhafte Aufregung, Trockenheit im Halse, Röthe des Gesichts, funkelnde Angen mit berabhängenden Lidern oder vorstehenden glotzenden Augäpfeln, stets starke Erweiterung und Unempfindlichkeit der Pupille, Erbrechen, freiwilliger Stuhlgang, Stimmlosigkeit, Aufhören des Hör- und Tastvermögens, Sepor. In 6-24 Stunden erfolgt der Tod. In Wunden eingetragen oder subkutan applieirt, überhaupt nach irgendwie erfolgter Resorption, treten ähnliche Erscheinungen ein, niemals fehlt aber die Erweiterung der Pupille. Die Ansscheidung des Atropins erfolgt hauptsächlich durch den Harn im unveränderten Zustande.

Antidot. Solange das Gift noch im Magen ist: Tannin, Jod, Kohlepulver mit nachfolgender Anwendung der Magenpumpe. Nach der Besorption werden als physio-

logische Antidote Morphin und Physostigmin empfohlen.

Nachweis. Nach einer Atropin- (Hyoseyamin- oder Hyosein-) Vergiftung sind die genannten Alkaloïde vorzugsweise im Magen, Darm, Blut und Harne aufzusuchen. Bei Einhaltung des Stas-Otto'schen Ganges gehen nur Spuren von Atropin in die ätherische Ausschüttelung aus saurer Lösung; die Hauptmenge geht in die ätherische Ausschüttelung aus alkalischer Lösung über. Arbeitet man nach Dragendorsp, so geht das Atropin aus der ammoniakalischen Lösung in die Benzol-Ausschüttelung über. Die nach Verdunsten der Lösungsmittel erhaltenen Rückstände prüft man zunächst bezüglich ihrer Wirkung auf das Katzenauge, dann mittels der Virali'schen Reaktion. Erst hierauf soll man weitere Reaktionen austellen. — Das Atropin widersteht der Fäulniss einige Zeit, z. B. mehrere Wochen.

# Atropinum sulfuricum.

1. †† Atropinum sulfuricum (Austr. Germ. Helv.). Sulfate d'atropine (Gail.). Atropinae Sulfas (Brit. U-St.). Atropinsulfat. Schwefelsaures Atropin. (C1vH2nNOs).

H<sub>4</sub>SO<sub>4</sub>. Mol. Gew. = 676.

Darstellung. In einer Schale aus Porcellan mischt man 1 Th. verdünnter Schweseksure (von 16 Proc. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>) mit 2 Th. Weingeist, macht etwas mehr als lauwurm und setzt dann nach und nach soviel Atropin (1 Th.) unter Umrühren hinzu, bis nach geschahener Auflösung die Flüssigkeit neutral oder kaum merklich alkalisch reagirt. Die Flüssigkeit wird nun im Wasserbade oder an einem ca. 50° C. warmen Orte bis auf den dritten Theil des Volumens abgedampft und an einem lauwurmen Orte ausgetrocknet, denn das Salz geht nur langsam aus dem amorphen in den krystallinischen Zustand über. Um es nun in die Form eines schön krystallinischen Pulvers zu bringen, löst man das gut ausgetrocknete Sulfat unter Erwürmen in ca. der 20 fachen Menge wasserfreiem Weingeist und überlüsst die Lösung an einem kaum lauwarmen Orte der freiwilligen Abdunstung. Oder man löst das ausgetrocknete Atropinsulfat in einem Köllechen in der 20 fachen Menge möglichst wasserfreiem Weingeist unter Erwärmen auf löchstens 50° C. oder in soviel Weingeist, dass man eine koncentrirte Lösung erlangt. Nachdem in die Lösung auf ungeführ 35° O. erkaltet ist, giesst man sie unter sanftem Agitiren in ein 4fsches Volumen Aether, welchen man durch Chlorcalcium völlig entwässert hat und der sich in einem becherformigen Gefüsse befindet. Nachdem man mit einer geringen Menge wasserfreiem Weingeist die in dem Köllechen an der Wandung bängengebliebene Lösung aufgenommen und dem Aether zugesetzt hat, giesst man noch ebeusoviel Aether dem Volum nach hinzu, als das Becherglas bereits Flüssigkeit enthält, rührt sanft um und stellt das Gofüss dieht bedeckt an einen kalten Ort. Nach Verlauf eines Tages setzt man auf einen Stehkolben einen Trichter, dessen Abfüssöffnung mit einem Ditchen von Pfüsspapier locker geschlossen ist, und giebt in den Trichter den atherhaltigen Krystallhrei aus dem Becherglase. Was vom Salze etwa an der Wandung des Becherglassen von etwas wasserfreier Aether nothwendig, und dann auch zu Bildung der Krystallen bestehende Masse zurück. Zum Gelingen der Dars

Eigenschaften. Das Atropinsulfat ist ein weisses, aus feinen Nädelchen bestehendes Pulver, gewähnlich kommt es in mattweissen, krystallinischen Massen in den Handel. Es giebt mit gleichviel Wasser oder 3 Th. 90 procentigem Weingeist oder 30 Th. absolutem Weingeist klare, farblose, neutrale Lösungen. In Chloroform, Aether, Schwefelkohlenstoff, Benzel ist es fast unlöslich. Die Lösungen besitzen sehr bitteren, widerlichen, Uebelkeit arregenden Geschmack. Eine 10 procentige Lösung, mit destillirtem Wasser bereitet, ist in dichtgeschlossenem Gefäss und vor Licht geschützt, unveränderlich. Es schmilzt gegen 183° C. Das Hyoseyaminsulfat schmilzt bei 206° C. Erhitzt, schmilzt das Atropinsulfat

zuerst, verkohlt unter theilweiser Verdüchtigung und verbreunt schliesslich ohne Rückstand. Seine wässerige Lösung (1:60) wird durch Aetzammon nicht getrübt. In konc. Schwefelsäure ist es ohne Färbung löslich. Die Lösung wird erst nach längerem Stehen gefärbt. Wird ein Trepfen einer wässerigen Lösung auf ein Objektglas gegeben und in der Wärme eingetrocknet, so erblickt man nach einigen Stunden bei 60 bis 80 facher Vergrösserung unter dem Mikroskop Bündel von radial angeordneten, prismatischen Nadeln.

Die wässerige Lösung giebt mit Baryumchlorid einen weissen, in Salpetersäure unlöslichen Niederschlag. Das Verhandensein von Atropin weist man nach S. 426 nach.

Prüfung. 1) Etwa 6,02 g Atropinsulfat verbrennen auf dem Platinbleche ohno einen Rückstand zu hinterlassen. 2) Das sorgfältig getrocknete (!) Präparat schmelze bei 183° C. Ein höherer Schmelzpunkt wird auf die Anwesenheit von Hyoscyaminsulfat (Schm.-P. 206° C.) hinweisen. 3) Werden 3 cem einer Lösung 1:60 mit 1 cem Ammeniakfüssigkeit versetzt, so muss die Mischung klar sein und klar bleiben. Trübung weist auf Belladonnin hin. 4) Um zu ermitteln, ob das untersuchte Präparat aus einem Atropin vom Schmelzpunkt 115,5° C, dargestellt wurde, nimmt man 0,1 g des Salzes, löst es in 6 cam destill. Wasser, übersättigt die Lösung mit Kaliumkarbonat, schüttelt sie in einem kleinen Scheidetrichter mit 6 cam Aether aus, lässt nach der Trennung der beiden Flüssigkeitsschichten die untere, wässerige ab, trocknet die Aetherlösung durch Schütteln mit otwas trockener Pottasche, dampft die filtrirte Aetherlösung in einem kleinen Schülchen ab und trocknet den Rückstand bei 100° C. Die so dargestellte freie Base muss bei 115,5° C. schmelzen.

Aufbewahrung. Unter den direkten Giften, sehr vorsichtig, in der Abtheilung "Alkaloidia". Bezüglich der Abgabe gilt für das Atropinsulfat das für das freie Artropin S. 427 Gesogte.

Anwendung. Das Atropinsulfat ist dasjenige Salz, als welches das Atropin überhaupt am häufigsten augewendet wird. Es gilt daher für dasselbe alles dasjenige, was auf S. 427 über die freie Atropinbase gesagt ist. Es enthält 85,5 Proc. Atropin und 14.5 Proc. Schwefelsäure.

†† Charta atropinata. Charta medicamentosa Atropini sulfurlei 0,001 in centimetris singulis quadratis continens. Papier atropiné Streatfield. Paper impregnated with Atropia Streatfield. Collyrium siecum graduatum Atropini. Atropinapier. Ist mit Atropinsulfat getranktes zartes Fliesspapier. Jeder Quadrateentimeter (getheilt in 9 Theile) enthält 0,001 Atropinsulfat. Ein oder zwei Neuntel-Quadrateentimeter wird auf die Innenfäche der unteren Konjunktiva gelegt in Stelle der Atropinsolution. Ucher die Durstellung des Atropinpapiers vergl. Charta medicamentosa gradata, Recoptformel als Beispiel

Rp. Chartae atropinatue Centimetres quadrates 3.
 D. ad chartam paraffinatum.
 S. Zum Busserlichen Gebrauch, nach Verordnung.

†† Gelatina atropinata Atropin-Gelatine. Stellt aus bester Gelatine hergestellte Lamellen dar, welche pro Stack 0,0025 g Atropinsulfat enthalten. Sie werden mit einem feuchten Pinsel aufgenommen und auf die zu behandelnde Sielle im Auge gebracht.

Collyrium Atropiul Sichet.

Rp Airopiul sulfurici 0,01

Aquae dentillaine 10,0

Glycorini 5,0.

D. B. Täglick chanal, später öfter einträufein und nach jeder Eintellafelung die Augen in kalten Wasser zu beden (bei Oplithalmis). — Gift\*††

> Collyriam Alropini sulfurici oleosum Owns.

Rp. Atropini sulturiel 0,85 (ad 0,2) Olai Ricini 80,0. Des Hornhautentzündung). — Gift +++. Collyrium stillatitium Grazer Rp. Atropini sutherici 0,05 (ad 0,08) Aqua destillatao 10,0. D. B. Augentropivnasser. — Gift †††.

Glycerolatum Atropini sulfurici. Unguentum Atropini sulfurici cum Glycerino.

Rp. Atropial sulfuriei 0,04 Unguenti Glyceriai 5,0.

D. S. Zweimal Eiglich wie einen Steckundelkopf gross auf die Innenfiliche des unteren Augenlides zu bringen.

Injectio subcutanca Alopini sulfurici.

Bp. Accopins sufferici 0,1
Aquas deschintae 10,0,
Dosis: 0,1-0,2-0,8 ccm (l). Gift †††.

# Atropinum valerianicum.

†† Afropinum valerianicum (Erganzb.). Valerianate d'Atropine (Gall.). Valerinnate of Atropine. Atropinvalerianat. Baldriansaures Atropin. C, Hon NO.  $C_2H_{10}O_2 + H_2O$ . Mol. Gew. = 409.

Darstellung. Das Atropievalenanat wird nur dann in Krystallen erhalten, wenn man zur Darstellung möglichst wasserfreie Materialien anwendet. Man geht daher im vorliegenden Falle von der wasserfreien Valeriansäure CaH, O, aus, welche man bei der Rektifikation als letztes Drittel des Destillates (Siedep. 175° C.) erhält (s. S. 145).

10.0 g wasserfreier Valeriansiure (s. oben) und 28,0 g reines Atropin werden in einem percellanenen Mörser zusammengerieben, dann in eiren 20ccm absolutem Weingeist gelöst. Die Lösung wird in ein Glasgefäss mit geraden Wänden, z. B. ein Becherglas eingetragen, welches 150 ccm absoluten Aether enthält, kräftig umgerührt, anfangs einen Tag mittlerer Temperatur, dann zwei Tage der Külte (-5 bis + 5 ° C.) ausgesetzt, hierauf die Krystalle in einem Trichter über einem lockeren Bäuschehen Glaswolle gesammelt und mit etwas jenes absoluten Aethers abgewaschen. Man breitet den krystallinischen Brei auf einer Porcellandläche aus und lässt den Aether bei möglichst niederer Temperatur an einen völlig trocknen Orte freiwillig abdunsten.

Hatte man nicht genügend wasserfreie Materialien verwendet, so erhält man keine Krystalle, sondern eine sirupdicke Flüssigkeit.

Eigenschaften. Das Atropinvalerianat bildet hygroskopische, farblose oder nach einiger Zeit der Aufbewahrung weisse, lockere, rhombische Krystalle oder krystallinische Krusten, welche schwach nach Valeriausäure rischen, in einer Wärme von 20° C. erweichen. bei 42° C. schmelzen, dann in den krystallinischen Zustand nicht wieder zurückkehren und in der Wärme des siedenden Wassers ihre Valeriansäure verlieren. In Wasser und Weingeist ist das Valerianat in jedem Verhältniss löslich, damit eine neutrale oder schwach alkalische Lösung gebend; in Aether, welcher weingeist- und wasserfrei, ist es nur in Spuren löslich. Das Praparat enthält ruud 70 Proc. Atropin.

Aufbewahrung. Unter den direkten Giften, sehr vorsichtig, in der Abtheilung "Alkaloidia".

Anwendung. Dieses Salz ist besonders für den innerlichen Gebrauch bestimmt und als Antispasmodicum, Antineuralgicum und als Anticpilepticum gerühmt, indessen als ziemlich überflüssig augesehen. Höchste Gaben: pro dosi 0,001 g und pro die 0,003 g.

†† Atropinum Jodieum. Atropinjodat. Jodsaures Atropin C<sub>11</sub>H<sub>23</sub>NO<sub>5</sub>. JO<sub>5</sub> H. Mol. Gew. = 465. Euthält 62,1 Proc. Atropin.

Man neutralisirt 10 g Atropin in alkoholischer Lösung mit 6,1 g Jodsäure und dampft bis zum Krystallisationspunkt ein. Farblose Krystallnadeln, in Wasser und in Al-hohol löslich. Die wässerige Lösung soll sich lange keimfrei halten. Daher die 0,5 bis

1,5 procentige Lösung in der Augenpraxis. Sehr vorsichtig aufzubewahren.

†† Atropinum berfeum. Atropinborat. Ist keine einheitliche Verhindung. 1 Th. Atropin wird in Alkohol gelöst und mit einer Lösung von 2 Th. Borsaure in Alkohol vermischt, dann zur Trockne verdampft. Der Rückstand ist zu pulvern und gut zu mischen. Weisses Pulver, in Wasser löslich. Enthält 33,3 Proc. Atropin. In Augenwassern augewandet. Sehr vorzeightig aufganhausahren. wendet. Sehr vorsichtig aufzubewahren.
†† Atropinum stearlnicum. Atropinstearinat. C, H, H, NO, . C, H, H, O, . Mol. Gew. = 573.

Zur Darstellung schwemmt man 5,68 g Stearinshure (gepulverte) in 50 com destillirtem Wasser auf, giebt 20 cem Normal-Natroniauge hinzu und erwärmt bis zur Auflösung. Hierauf setzt man eine Lösung von 6,76 g Atropinsulfat in 100 com Wasser hinzu. Der

antstehende Niederschlag wird ausgewaschen, getrocknet und aus Alkohol umkystallisirt.
Feine, weisse, glanzende, feitig anzufühlende Nadeln, schon bei gewöhnlicher Temperatur 1:100 in fetten Oelen löslich. Schmelzp. gegen 120° C. Der Atropingehalt ist = 50,4 Proc.

†† Atropinum salicylicum. Atropinsalicylat. Salicylsaures Atropin. C<sub>17</sub>H<sub>20</sub>NO<sub>3</sub>: C<sub>1</sub>H<sub>2</sub>O<sub>4</sub>. Mol. Gew. = 427. Enthalt 67,7 Proc. Atropin. Zur Darstellung werden 2,9 g Atropin unter Erwärmen in 10 ccm Weingeist gelöst und mit 1,38 g Salicylsäure neutralisirt. Man dampft die filtrirte Lösung zunächst im Wasserbade ein und bringt sie zum Schluss im Wasserbad-Trockenschranke zur Trockne.

431 Anrum.

Weisses krystallinisches Pulver, in Wasser nur mässig löslich. Wird in der Augenraxis verwendet, weil es besser wirken soll als das Sulfat. Aufbewahrung: Sehr vorsichtig.

†† Atropinum santonicum. Santoninsaures Atropin. Zur Darstellung werden 10.0 Th. Atropin in alkoholischer Lösung mit 8,5 Th. San-

tonin in verdünntem Alkohol gelöst zusammengebracht und zur Trockne verdampft.

Farbloses, krystallinisches Pulver, in Wasser löslich. Vor Licht geschützt sehr vorsichtig aufzubewahren. In der Augenheilkunde angewendet, soll gut vertragen werden, die Lösungen sollen haltbar sein.

## Aurum.

Anrum. Gold. Or. Gold (Englisch). Au. Atomgow. - 196.

I. Aurum foliatum. Blattgold. Wird, zwischen Goldschlägerpspier geschichtet, in den Handel gebracht. Das Goldschlägerpapier ist wie die Blätter eines Buches zusammengeheftet. Ein Buch enthält eiren 252 Blatt Gold, jedes Blatt ist eirea 17 gem gross. Zum Vergelden der Pillen kann man aber zweckmilssig auch den bei der Blattgold-Fabrikation sich ergebenden Ahfall verwenden.

Das Blattgold dient zum Vergolden der Pillen. Mittelst eines breiten Messers wird ein Blatt aufgenommen und auf die zu vergoldenden Pillen (10 Stück) in der Horn- oder Holzkapsel, wie eine solche beim Versilbern der Pillen in Anwendung kommt, gelegt, die Kapsel geschlossen etc.

Das Blattgold enthält meist etwas Silber, was seiner Verwendung nicht entgegen

sieht Kupferhaltiges Gold soll man verwerfen.

Man verweehsele es nicht mit dem Goldschaum, Metallgold, welches Blutt-

metall aus Tomback, einer Legirung von Kupfer und Zink, dargestellt ist.

Priifung. Man übergieset ein Blättchen des Metalls mit circa 3 cem reiner Salpetersaure, erwärmt einige Minuten, giesst die Flüssigkeit in ein Reagirglas klar ab and vermischt sie mit einen 5 com Astzammonflüssigkeit. Es darf eine blaue Farbung nicht erfolgen (Kupfer). Tomback ist in Salpetersäure übrigens völlig löslich.

- II. Aurum pulveratum. Aurum alcoholisatum. Gepulvertes Gold. In einen porcellaneasa Mörser giebt man mehrere Blätter Guldblatt und eiren die 20 fache Meage gepulyertes Kaliumsulfat und zerreibt zu einem höchst feinen Pulver, wäscht dann das Salz mit heissem Wasser weg und trocknet das zurückbleibende Goldpulver. Es ist obsolet. Die Anwendung ist dieselbe, wie die des folgenden Praparats.
- III. Aurum praecipitatione divisum. Aurum praecipitatum purum. Praecipitirtes Gold. Eine Goldehloridlösung, welche etwas freie Salzsäure enthält, wird mit soviel einer Ferrosulfatlösung versetzt, als dadurch ein Niederschlag bervorgebracht wird. Letzterer wird gesammelt, ausgewaschen und getrocknet. Es bildet ein zimmtbraunes glanzloses Pulver, welches unter Druck und Reiben Metallglanz annimmt.

## IV. Aurum colloidale. Colloidales Gold. Lösliches Gold.

25 ccm einer Lösung von 0,6 g Goldehlorideblorwasserstoff im Liter werden mit etwa 100 ccm Wasser verdünnt, hierauf mit einer ½-normalen Lösung von Kaliumkarbonat (14 g K<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> in 1 Liter) versetzt und zum Sieden erbitzt. Unmittelbar nach dem Aufkochen entferat man die Flüssigkeit von der Flümme und fügt portionsweiss 4 ccm einer Lösung von 1 Th. frisch destillirtem Formaldehyd in 100 Th. Wasser zur kochend heissen Goldlösung unter lehbaftem Umrühren der Flüssigkeit. Diese wird zuerst prächtig heilroth, schliesslich tiefroth gefärbt. Das verwendete destillirte Wasser muss völlig rein sein; schon geringe Mengen Erdalkalisalze verhindern den Eintritt der Reaktion. — Um die Lösung koncentrirter zu machen, muss sie der Dialyse unterworfen warden. werden.

Man erhält so rothgefärbte Lösungen, aus denen das Gold durch Neutralsalze, durch

Säuren und Alkalien metallisch gefällt wird (Zsignosov).

Anwendung. Die therapentische Anwendung des metallischen Goldes lässt sich auf die alchymistischen Anschanungen des Mittelalters zurückführen. Das fein ver-

Aurum. 482

theilte Gold fand innerliche Anwendung bei gesunkener Verdauungskraft und Lebensthätigkeit; ausserlich und innerlich bei Syphilis, Skrofeln, Krehs, Uterinblutungen, skrofulösen und syphilitischen Augenentzundungen, in Salbenform hinter den Ohren eingerieben anr Beseitigung der Geschwüre und Flecken der Hornhaut. Dosis: 0,02-0,04-0,06, in Einreibungen auf Zunge oder Zahnfleisch zu 0,1-0,15-0,2 auf den Tag.

Im allgemeinen halten die Aerzte das gepulverte und das präcipitirte Gold thera-

peutisch für gleichwerthig.

#### Amalgama Auri.

Rp. Hydrargyri Auri puri praecipitati 0,3 Bel mässiger Wärme zusammen zu schmelzen.

### Linetus sariferas LEGRAND. T.

Rp. Auri pracelpitati 0.05 Mellis depurati 25,0. Morgens und abunda einen Theeloffel su geben (für Kinder)

Ro. Auri praecipitati 0,3 Mellia depurati 100,0. Morgens and abends einen Theelettel zu nehmen (für Erwachsene).

## Pilulas Anri amalgamati Ricono.

Rp. Amalgamae Auri Thridacia 0,8 Conservae Rosse Endicia Liquiritiae pulveratae q. s. Fiant pitulae 10. Thglirb 1-8 Pillen (bei sekun-därer Syphilis, Salivation tritt nicht ein).

> Saccharum nuratum, Rp. Auri pulverati Saccharl pulverati 10,0.

Zum Bereiben des Zahnfleisches

Strupus nuratus.

Rp. Auri palverati 1,0 Sirupi Sacchari 30,0. Zum Bepinzeln der Schankergeschwüre im Rachen.

Enguentum Aurl. Rp. Auri polverati 1.0 Unguenti cerei 20,0.

Chemie und Analyse. Gold ist ein edles Metall von eigenartiger gelber Farbs und hoher Politurfähigkeit, im fein vertheilten Zustande ein braunes Pulver, welches beim Reiben Metallglanz annimmt. Das spec. Gew. des kompakten Goldes schwankt je nach der Bearbeitung von 19,26-19,55. Der Schmelzpunkt liegt bei etwa 1300° C.

Gegen Luft, Sauerstoff und Wasser erweist sich Gold bei jeder Temperatur als unveränderlich. Ebenso wird es von keiner einfachen Säure z. B. Salzsäure, Schwefelskure. Salpetersäure) augegriffen, dagegen wird es angegriffen von schmelzendem Kalihydrat, Natronhydrat, auch von schmelzendem Salpeter. Freies Chlor und alle Mischungen, welche solches entwickeln, ebenso freies Brom wirken sehr heftig auf Gold ein, weniger heftig ist die Einwirkung von freiem Jod. Schwefelwasserstoff wirkt auf blankes Gold nur wenig ein. Goldene Gegenstande werden durch Schwefelwasserstoff bei weitem nicht so leicht geschwärzt, wie solche aus Silber. - Das gebräuchlichste Mittel, Gold aufzulösen, ist das Königswasser, s. S. 77, eine Mischung von Salzsäure und Salpetersäure, welche Chlor im statu nascendi in Freiheit setzt.

Goldlösungen sind gelb, in kone. Zustande röthlich bis bräunlich. Sie geben folgende Reaktionen. I) Acizkali und Aciznatron fällen braunes Hydroxyd, welches im Ueberschuss des Fällungsmittels leicht löslich ist. Alkalikarbonate bowirken erst in der Siedehitze Ausscheidung von röthlich-gelbem Goldhydroxyd. - Durch Ammoniak oder Ammoniumkarbonat entstehen, jedoch nur in koncentrirten Lösungen, rothliebgelbe Niederschläge von Goldoxyd-Ammoniak (Knallgold), welches im getrockneten Zustande bei der leichtesten Berührung heftig explodirt. 2) Schwefelwasserstoff fällt aus einer neutralen oder auren Goldlösung alles Gold aus. Die braunschwarzen Niederschläge sind Gemenge von Goldsulfid, metallischem Gold und Schwefel. Sie sind unlöslich in Salzsäure oder Salpetersäure, dagegen löelich in Königswasser, ferner in farblosen oder gelben Schwefeldkalien. 3) Zinnehlorurlösung, welche etwas Zinnehlorid enthält (man füge zu Zinnehlorurlösung etwas Chlorwasser), erzeugt auch in sehr verdünnten Goldlösungen einen purpurrothen, hisweilen ins Violetta oder Braunrothe spielenden Niederschlag von Goldpurpur. 4) Eiseunisweilen ins violette oder Braunrothe spielenden Niederschlag von Goldpurpur. 4) Eisenoxyduladsalze reduciren Goldehorid in seinen Lösungen und scheiden metallisches Gold
als feines braunes Pulver ab. Die darüber befindliche Flüssigkeit erscheint im durchfallenden Lichte schwürzlichblan. Wird der getrocknete Niederschlag mit einer Messerklinge gedrückt, so nimmt er Metallglanz an. 5) Kaliumnitrit fällt ebenfalls metallisches
Gold; bei sehr stasker Verdünnung ist die Flüssigkeit zunächst nur blau gefürbt 6) Oxalsäure fällt aus der nicht zu sauren Lösung in der Siedehitze metallisches Gold.
Metallisches Gold fällen aus der Goldlösung überhaupt die meisten unedlen Metalle,
ferner Openkriften Sillen Platin. Ebenop wirken als Radaktionsmittel. Fernerablerid E-

ferner Quecksilber, Silber, Platin. Ebenso wirken als Reduktionsmittel: Ferrochlorid, Ferro-

Aurum. 433

«uliat, Cuprochlorid, Antimontrichlorid, arsenige Säure, schweslige Säure, phosphorige Saure u. s. w. Endlich führen auch viele organische Verbindungen, z. B. Chloralhydrat, Ameisensäure, Oxalsäure, Formaldehyd, Hydroxylamin, Phenylhydrazin u. a. w. die gleiche Reduktion herbei.

Alle Goldverbindungen geben beim Erhitzen auf Kohle vor dem Löthrohr gelbe, glänzende, dehnbare Metalikörner, beim Schmelzen mit Soda oder Borax: gelbe, glänzende,

dehnbare Metallflitter.

Bestimmung. Diese erfolgt stets in der Form des metallischen Goldes. Man fällt dasselbe aus der stark salzsauren (weder freies Chlor noch Salpstersäure enthaltenden) Losung mittels Ferrochlorid oder Ferrosulfat, wäscht es mit Salzsaure, später mit Wasser aus, trocknet und glüht im Porzellantiegel. Das Filter wird verascht. Aus der nicht zu sauren Lösung kann die gleiche Reduktion durch Oxalsture in der Siedehitze erfolgen,

Scheidung des Goldes aus Bruchgold etc. Für pharmaceutische Präparate ist das Gold der Duksten, welches mit durchschnittlich 1 Proc. Silber legirt ist, hinreichend Das Silber wird bei ihrer Auflösung in Königswasser als Chlorsilber abgeschieden. Zur Verwerthung von Bruchgold, das eine Legirung des Goldes mit verschiedenen Mengen Silber und anderen Metallen ist, scheidet man Gold auf folgende Weise rein ab: Nachdem das Gold, wenn nöthig, äusserlich mit Sodalösung gereinigt ist, übergiesst man es in einem Kolben mit der 4fachen Gewichtsmenge Königswasser und löst unter Digestion auf. Die Lösung wird bis zur Sirupkonsistenz abgedampft, der Rückstand in der 30fachen Menge destillirtem Wasser gelöst, filtrirt (um gegenwärtiges Silberchlorid abzusondern) und nun mit etwas Natriumsulfatlösung versetzt. Ist (von Löthungsstellen herrührend) Blei gegenwartig, so wird dieses als Bleisulfat gefallt und durch Filtration beseitigt. Die klare Goldfösung wird nun mit einer filtrirten Lösung aus 8 Th. reinem kryst. Ferrosulfat in 40-50 Th. Wasser und 1 Th. reiner Chlorwasserstoffsäure gemischt. Das Gold fallt allmählich als Metall in Gestalt eines braunen Pulvers nieder. Man kann auch aus der Goldlösung die Metalle mittelst Zinkmetalls ausfällen, den Niederschlag mit Salzsäure und Wasser auswaschen, hierauf mit 25proc. Salpetersaure die fremden Metalle oxydiren, beziehentlich auflösen, das Ungelöste mit Wasser abwaschen und endlich mit Salzsäure digeriren. Reines Gold bleibt zurück.

Goldlegirungen. Reines Gold ist ausserordentlich weich, daher der Abnutzung ziemlich stark unterworfen. Es eignet sich deshalb für Münzen, Gebrauchsgegenstände u. dgl. im reinen Zustande nicht. Durch Legirung mit anderen Metallen kann man ihm, ohne Beeinträchtigung der meisten anderen Eigenschaften, Härte und Widerstandsfähigkeit verleihen. Zur Herstellung von Münzen und Schmuckgegenständen legirt man es ent-woder mit Kupfer (rothe Karatirung) oder mit Silber (weisse Karatirung); die Legirung

rein Golde. Früher bezeichnete man denselben in der Weise, dass man angab, wie viel Karate Gold in einer feinen Mark (= 24 Karat) entbalten sind. 14karatiges Gold entlält somit in 24 Th. = 14 Th. Gold und 10 Th. andere Metalle, d. h. es enthält 58,33 Proc. reines Gold. Gegenwärtig wird der Feingehalt einer Goldlegirung in Tausendsteln angegeben, d. h. man giebt an, wie viel Milligramm reines Gold in 1 g der Legirung enthalten sind. 14karätiges Gold wird also jetzt als Gold mit einem Feingehalte von 0.588 bezeichnet.

Nach dem deutschen Reichsgesetz vom 16. Juli 1884 dürfen Uhrgehäuse und Gerüthe aus Gold nicht geringeren Feingshalt als 0,555 — 14 Karat (Fehlergrenze <sup>2</sup>/<sub>1009</sub>) haben. Schmucksachen dürfen mit jedem Feingshalt (Fehlergrenze <sup>10</sup>/<sub>1990</sub>) hergestellt werden, doch muss der Feingshalt auf jedem einzelnen Stücke mittelst eines Stempels angegeben sein. Das auf Geräthen anzubringende Stempelzeichen für Gold besteht in einer Reichskrone, welche von einem Kreise 🌒 - die Sonne darstellend - umgehen ist.

Münzgold. Die deutschen Reichs-Goldmunzen sind hergestellt aus einer Legirung.

welche aus 90 Proc. Gold und 10 Proc. Kupfer besteht.
Goldlothe. 1) Hartloth für 0,750-Gold besteht aus 9 Gold, 2 Silber, 1 Kupfer. Weighligth für 0,750-Gold = 12 Gold, 7 Silber, 3 Kupfer.
 Loth für 0,666-Gold,
 24 Gold, 10 Silber, 8 Kupfer.
 Loth für 0,583-Gold = 3 Gold,
 2 Silber, 1 Kupfer. Goldähnliche Legirung für Schmucksachen, Gebrauchsgegenstände (Bleifederhalter etc.)

= 2,5 Gold, 7,5 Aluminium, 90,0 Kupfer. Goldschwamm für Zahnplomben. Werden 100 g einer 10 proc. Goldchloridlösung mit Kaliumbikarbonat genau neutralisirt, alsdann mit einer gesättigten Lösung von 3,3 g Kaliumbikarbonat versetzt, hierauf mit 20,8 g gepulverter Oxalsäure vermischt und die Mischung 2 Minuten lang gekocht, so scheidet sich das Gold als schwammartige Masse aus, welche nach dem Auswaschen und sehr gelindem Glüben zu Plombirungen verwendet wird.

Goldamalgam, Treschow's besteht aus 4,18 Gold, 55,0 Silber und 40 Zinn; wird mit etwa dem gleichen Gewichte Quecksilber zum Amalgam zusammengeschmolzen.

Anram. 434

Goldbronze. Muschelgold. A. echte: Blattgold wird mit dunner Honiglösung fein gerieben. B. unechte besteht aus zerkleinerten Legirungen des Kupfers mit Zink.

Goldseife. Wird bereitet durch Fällen einer Lösung von Goldchlorid mit Seifen-

lösung und wird benutzt in der Keramik zur Herstellung des Goldlustres.

Goldpurpur, Cassius'scher. Man versetzt eine Lösung von Ferrichlorid mit soviel Zinnehlorürlösung, dass die gelbe Farbe verschwindet und eine grünliche Färbung auftritt. Diese Flüssigkeit giesst man tropfenweise unter Umrühren in eine von Salpetersüre freis Goldehloridiösung (1:400). Nach eintägigem Absetzen wird der Niederschlag gewaschen und getrocknet. Er stellt alsdaun ein braunes Pulver von schwankendem Goldgehalte dar, welches zur Färbung von Rubinglas verwendet wird.

Erkennung des Goldmetalles oder echter Vergoldung. Ob ein Gegenstand, t. B. eine Münze oder ein Schmuckstück etc. aus massivem Golde hergestellt ist, lässt sich durch Bestimmung des spec. Gewichtes feststellen. Das spec. Gewicht des Münzgoldes liegt zwischen 18,0 und 19,0. Das spec. Gewicht anderer, z. B. zu Schmucksachen verarbeiteter Legirungen nahert sich den angegebenen Zahlen um so mehr, je mehr Gold die arbeiteter Legirungen nähert sich den angegebenen Zahlen um so mehr, je mehr Gold dis Legirungen enthalten. — Wird eine Goldlegirung (z. B. von 14 Karat) mit einem angeseuchteten Silbernitratstiste berieben, oder mit einer Lösung von Kupferchlorid (1:10) beseuchtet, so entsteht ein schwarzer Fleck nicht. Messing und ähnliche goldähuliche Legirungen (Goldimitationen) geben einen schwarzen Strich. Lückenlose Vergoldungen bleiben gleichfalls ungefärbt. Man kann daher mit Hilse dieser Reaktionen auch seststellen, ob ein gelber Metallüberzug Gold ist. Will man das darunter besindliche Metall prüsen, so macht man an einer unauffälligen Stelle mit einer Nadel einen Ritz und prüst diesen mit dem Silbernitratstist oder mit der Kunserehleridlenung mit dem Silbernitratstift oder mit der Kupferchloridlösung.

Goldflecke. Bringt man Goldlösung auf Haut oder Wäsche, so verursacht sie braunrothe Flecken. Man entfernt diese, indem man sie zunächst mit verdünnter Kalilauge, dann mit I proc. Jodlösung, alsdann mit Kaliumjodidlösung und schliesslich mit Natriumthiosulfatlösung und Salmiakgeist bereibt.

Vergoldung anderer Metalle auf nassem Wege. Man löst 10 Th. Goldchlorid in 1800 Th. destillirtem Wasser, giebt 110 Th. Natriumbikarbonat dazu und kocht die Flüssigkeit in einem porcellanenen Kasserol oder Glaskolben zwei Stunden lang, oder bie ihre gelbliche Fürbung in eine grünliche übergegangen ist. Den zu ver-

lang, oder bis ihre gelbliche Fürbung in eine grünliche übergegangen ist. Den zu vergoldenden, wohl gereinigten Gegenstand hängt man, an Messingdraht befestigt, in das kochende Geldhad. Nach 3—8 Minuten ist die Vergoldung vollendet (Schubarth). Neusilber, Silber, Platin befestigt man an Zinkdraht; Eisen muss zuvor verkupfert werden. Eine andere wirksame Vergoldungsflüssigkeit besteht aus 10,0 Goldchlorid, gelöst in 20,0 destillirtem Wasser und dann gemischt mit einer Flüssigkeit, bereitet aus 30,0 Kaliumcyanid, 30,0 Natriumchlorid, 20,0 krystallisirtem Natriumkarbonat und 1250,0—1500,0 destillirtem Wasser. Die Mischung wird bei Seite gestellt und wiederholt geschüttelt, bis sie farblos erscheint. In diese bis zum Kochen erhitzte Vergoldungsflüssigkeit wird der zu vergoldende silberne, mit Weingeist und Schlämmkreide wohl abgeriebene Gegenstand hineingelegt und gleichzeitig mit zwei Zinkstäben an entgegengesetzten Stellen berührt. In wenigen Minuten ist die Vergoldung vollendet. Das gegengesetzten Stellen berührt. In wenigen Minuten ist die Vergoldung vollendet. Das dabei am Zink etwa metallisch abgeschiedene Gold wird gesammelt etc.

Vergoldungspulver, Goldpulver, zur kalten Vergoldung des Silbers durch Anreiben, bereitet man angeblich in der Weise, dass man 10 Th. Gold und 2 Th. Kupfer in Königswasser löst, mit der Lösung Leinwandlappen tränkt, diese trocknet und verbrennt. Die Asche oder den Zunder reibt man mit einem mit Kochsalzlösung befeuchteten Leder

oder Kork in die gut gereinigte Messing- oder Silberflache.

Goldsalzäther zum Vergolden von Eisen oder Stahl bereitet man in der Weise, dass man eine koncentrirte wässerige, aber säurefreie Goldchloridlösung mit einem 3 bis 5 fachen Volumen Acthor wiederholt kraftig durchschüttelt und den Goldsalzather von der farblos gewordenen wässerigen Schicht abhebt. Mit dieser Goldlösung wird das mit Schmirgel und Weingeist blank geputzte Eisen mit Hilfe eines weichen Pinsels bestrichen.

Eine Flüssigkelt zur galvanischen Vergoldung bereitet man aus 10 Th. Gold-chlorid, 100 Th. Kaliumeyanid and 1000 Th. Wasser. Als Anode dient ein Goldblech.

Ein Anlegeöl für die Vergoldung lackirter Blechwaren mit Goldblatt oder mit Musivgold bereitet man durch Kochung unter Umrühren sus 10 Anime, 10 Asphalt. 15 Bleiglatte, 15 Umbra, letztere drei Substanzen höchst fein gepulvert, und 150 Leinol. Dieser kolirte Firniss wird mit Zinnober abgerieben, um ihm Körper zu geben, and dann mit Terpentinel verdünnt, um ihn bequem mit einem Pinsel aufzutragen.

Vergeldemehl zum heissen Stempeln (z. B. in Hutfutter u. dergl.) ist ein feines Pulver aus gleichen Theilen Dammar, Mastix, Sandarak und Kolophonium.

Glühwachs zur Erhöhung der Goldfarbe. Es wird damit die Vergoldung bestrichen und der Gegenstand abgegläht. Es besteht aus einen 50 Wachs, 5 rothem Bolus, 4 Grünspan, 4 gebranntem Alaun oder aus 100 Wachs, 25 gebranntem Bolus, 25 Colcothar, 15

Auram. 435

Grünspan oder Kupferasche, 5 gebranntem Borax. Sobald das Wachs des über die Vergoldung gestrichenen Glühwachses abgebrannt ist, wird in kaltem Wasser abgelöscht etc.

Glasvergoldung. Dazu gehören drei Flüssigkeiten: I. Lösung von 2,0 säurefreiem Goldchlorid in 150,0 destillirtem Wasser. — II. Lösung von 5,0 trocknem Natronhydrat in 80,0 destillirtem Wasser. — III. Lösung von 2,5 Stärkezucker in 30,0 destillirtem Wasser, 25,0 Weingeist und 20,0 käuflichem reinem Aldehyd. — Behufs der Vergoldung mischt man 200 ccm der Flüssigkeit I, 50 ccm der Flüssigkeit II und 5 ccm der Flüssigkeit III schnell und giesst die Mischung in das zu vergoldende mit Sodalösung und Wasser gereinigte Glas. In 5 Minuten ist die Vergoldung geschehen.

Unechte Vergeldung. Man löst Bleiacetat und Natriumthiosulfat zusammen in Wasser und Bisst die versilberten Gegenstände 2-3 Minuten bei 70° C. darinnen.

† Aurum tribromatum. Goldbromid. Goldtribromid. AuBr. = 436.

Durstellung. Sehr fein vertheiltes Gold wird mit wenig Wasser übergossen und darauf unter Eurithren die berechnete Menge Brom hinzugefügt. Sobald Lösung eingetreten ist, wird die filtrirte Lösung bei gelinder Würme zur Trockne eingedunstet.

Eigenschaften. Dunkelbraune Masse, löslich in Wasser, Weingeist und Aether.

Das Salz bildet mit auderen Bromiden Doppelsalze.

Der Goldgehalt wird durch Glüben des Salzes und Wägen des Rückstandes bestimmt.

Anwendung. Dieses Präparat wurde von Govarar als ein vortreffliches Mittel gegen Epilepsie empfohlen, da es selbst in sehr kleinen Gaben sehr rasch wirkt und lange Intermissionen der Anfälle bedingt, während weder Bromismus noch Verdauungsbeschwerden und Schwäche der intellektuellen und sexuellen Fähigkeiten zu beobachten sind. Die Tagesdosis beträgt bei Kindern 0,003—0,006 g, bei Erwachsenen 0,008—0,012 g. Bei Migräne-Anfällen kann man 0,003 g zweimal des Tages eine Stunde vor den Mahlzeiten geben.

† Aurum-Kalium bromatum. Kalium-Goldbromid KAuBr. + 2H.O = 591.

Durstellung. 100 Th. feinst zertheiltes Gold, 61 Th. Bromkalium und 123 Th. Brom werden mit ca. 2500 Th. Wasser übergussen und solange geschüttelt, bis Lösung eingetreten ist. Darauf wird filtrirt und das Filtrat zur Krystallisation eingedampft. Die ausgeschiedenen und abgesaugten Krystalle werden aus Wasser umkrystallisit.

Bigenschaften. Braunschwarze, nadelförmige Krystalle, leicht löslich in Wasser. Aether nimmt aus diesem Doppelsalz das Goldurbromid auf und scheidet Kaliumbromid ab. Den Goldgehalt bestimmt man durch Glüben des Salzes und Auslaugen des Rück-

etandes.

Ameendung. Dieses Praparat wurde von Merch an Stelle des leicht zersetzlichen Goldtribromids empfohlen und von Ivan Tankuna und Laufenauen bei Epilepsie und Hysteroepilepsie mit gutem Erfolge gebraucht. Die innerliche Anwendung des Mittels empfiehlt sich nicht, dagegen ist die subkutane Injektion empfehlenswerth.

Rp. Auri Kalii bromati 0,4
Aquae destillatse 20,0.
S. D. S. Zur Injektion. [Lauresauer.]

Hiervon injicirt man anfänglich 0,5 ccm und steigt allmählich bis zu 2 ccm. Die mittlere Dosis beträgt 0,02 g des Präparates, was 1 ccm obiger Lösung entspricht.

†† Aurum Kallum cyanatum. Kalium-Goldcyanid 2 KAuCy, + 3 H<sub>2</sub>O = 782.

Durstellung. Eine koncentrirte Lösung von 54 Th. neutralem Goldtrichlorid wird in eine koncentrirte heisse Lösung von 46 Th. Kalium cyanatum purise. (pro analysi) gegossen, das beim Erkelten sich ausscheidende Salz abgesaugt und aus Wasser umkrystallisirt.

Eigenschaften. Durchsichtige tafelförmige Krystalle, löslich in Wasser, unlöslich in Weingeist. Bei mässigem Glühen geht das Salz in Kalium-Goldcynnür KAuCy, über.

Den Goldgehalt des Saizes bestimmt man durch sehr starkes Glühen und Auslaugen

des Rückstundes.

Anwendung. Dieses Doppelsalz ist ein sehr starkes Antiseptieum. Ein Theil vermag schon 25 000 Th. Blutserum zu sterilisiren und für die Entwicklung pathogener Mikroben ungeeignet zu machen. Für klinische Zwecke wurde das Präparat noch nicht verwandt; es würe jedoch zu versuchen, dasselbe an Stelle des schon vor mehr als 40 Jahren von Christien in die Therapie eingeführten und bei Skrophulose, Phthikis und Amenorabos gebrauchten Aurum cyanatum zu geben.

Aufbewahrung. Sehr vorsichtig, vor Licht geschatzt.

## Aurum chloratum.

Unter dem Namen "Goldchlorid" werden gewöhnlich zwei Verbindungen durch- einandergeworfen: 1) Das neutrale Goldchlorid AuCla und 2) der Goldchlorid-Chlorwasserstoff  $\mathrm{AuCl_3} + \mathrm{HCl} + 4\mathrm{H_2O}$ .

I. † Aurum chloratum acidum (Ergänzb.). Aurum chloratum chlorhydricum. Goldehlorid-Chlorwasserstoff. Wasserstoffgoldehlorid. Wasserstoff-Aurichlorid. Aurichlorwasserstoff. Au $Cl_1$  + HCl + 4 H $_2$ O. Mol. Gew. = 411.

Durstellung. Man löst 10 Th. reines metallisches Gold unter mässiger Erwärmung in einem Kolben in 45 Th. Königswasser und dampft das Filtrat im Wasserbade ein, bis es frei von Salpetersäure (s. w. unten) ist und ein Tropfen, auf eine kalte Glasplatte gesetzt, erstarrt. Den Rückstand bringt man in einen mit Aetzkalk gefüllten Exsiceator zum Krystallisieren. Die Masse wird später zerrieben, und das Pulver über Aetzkalk nachgetrocknet.

Eigenschaften. Orangefarbige, krystallinische, an der Luft zerfliessende Salzmasse, in Wasser, Weingeist oder Aether leicht löslich. Es sei in Weingeist oder Aether völlig löslich. Bei Annäherung eines mit Ammoniakflüssigkeit benetzten Glasstabes gebe es keine Nebel (freie Salzsäure). Beim Glühen hinterlasse es nahezu 48 Proc. (theoretisch 47,68 Proc.) metallisches Gold. — Wird die 10 proc. wässerige Lösung durch Erwärmen mit Oxalsäure vom Gold befreit, so darf 1 cem des Filtrates nach dem Mischen mit 2 cem kone. Schwefelmäure keine braune Zone geben, wenn die Mischung mit 1 cem Ferrosulfat-Lösung überschichtet wird (Salpetersfure).

Das soeben beschriebene Praparat ist das in der Praxis gebräuchlichere und wird

sehr häufig fälschlich als "Goldchlorid" schlechtbin bezeichnet.

II. † Aurum chloratum (nentrale). Goldchlorid. Aurichlorid. Goldtrichlorid. Chlorgold. Chlorure d'or (Gall.). AuCl., Mol. Gew. = 302,5.

Um diese Verbindung zu erhalten, dampft man die bei dem vorigen Präparate erhaltene saure Goldchloridlösung im Sandbade unter Umrühren so lange ein, bis Chler sieh zu entwickeln beginnt. Alsdann lässt man erkalten, löst den Rückstand in Wasser, filtrirt und dampft die Lösung im Wasserbade ein, bis sie beim Erkalten fest wird. Die erkaltete Masse hat die Zusammensetzung AuCl<sub>2</sub> + 2H<sub>2</sub>O, durch Erhitzen auf 150° C. wird das Präparat wasserfrei. Braune, sehr hygroskopische Masse, dem vorigen Präparat sehr ühnlich. Enthält im wasserfreien Zustande 64,8 Proc. metallisches Gold.

Aufbewahrung. Beide Präparate sind vorsichtig vor Licht und vor Feuchtigkeit sehr gut geschützt aufzubewahren.

Anwendung. Goldchlorid dient zur Darstellung verschiedener Goldverbindungen, in der organischen Chemie zur Darstellung der Gold-Doppelsalze (von Alkaloiden), als Reagens in der Analyse, zu Vergoldungen, zum Tönen der photographischen Bilder. In der Thorapie wird es besonders bei dem Landourt'schen Verfahren zur Behandlung des Krobses angewendet.

Canstleum LANDOLFI.

Rp. Auri trichlorati Zinci chlorati Liquoria Stibil chlorati Bromi chlorati — ha 5,0 Farinas triticese q s.

M. f. pasts mollis. 3 mm dick auf Leinen ru streichen, und auf der exulperirten Stelle so lange liegen zu lassen, ble sie mit dem abgestorbenen Gewebe abfallt.

Caustleum RECAMINE.
Liquor Auri nitrico-muriatiol.
Rp. Auri trichiorati 0,8
Aques regine 30,0.
(Astruittel für Carcinoma.)

## Auro-Natrium chloratum.

Unter dem Namen "Auro-Natrium chloratum" oder "Natrium-Goldchlorid" werden Verbindungen des Goldchlorids mit Natriumchlorid von verschiedenem Goldgehalt verstanden; man muss sich daher in jedem einzelnen Falle die Frage vorlegen, was ein gegebenes Präparat darstellen soll.

1. † Auro-Natrium chloratum (Germ. Helv.). Auri et Sodii Chloridum (U-St.). Natrium-Aurichlorid. Chlorgoldnatrium. Gozzi's Salz. Officinelles Goldsalz. Das im Nachstehenden zu besprechende Präparat ist keine einheitliche, chemische Verbindung, sondern eine Mischung der Verbindung Natrium-Goldchlorid AuCl. NaCl + 2H<sub>4</sub>O mit Kochsalz. Es ist in den genannten drei Pharmakopöen von gleicher Zusammensetzung.

Darsteilung. Man bringt in einen gläseren Kolben 13 Th. reines Gold, übergiesst dasselbe mit einer Mischung aus 16 Th. Salpetersäure (von 25 Proc.) und 48 Th. Salzsäure (von 25 Proc.), setzt auf den Kolben einen kleinen Trichter auf und erwärmt den Inhalt bis zur völligen Auflösung des Goldes. Dann giesst man die Lösung (ist Filtration erforderlich, so erfolgt diese durch einen Bausch Asbest oder Glaswolle) in eine Porcellanschale, spült Trichter und Kolben gut nach und dampft die Lösung auf dem Wasserbade bis zur Sirupkonsistenz unter Umrühren ein. Den zurückbleibenden Sirup löst man in 20 Th. Wasser, dann bringt man 20 Th. schwach geglühtes reines Natriumehlorid hinzu, dampft die Lösung im Wasserbade unter Umrühren mit einem Glasstabe ein und führt das Austrecknen schliesslich im Wasserbad-Trockenschranke zu Ende. Dann zerreibt man den Trockenrückstand in einem erwärmten Mörser, mischt das resultirende Pulver und füllt as sogleich in kleine, gut zu verschliessende (Korken mit Paraffindichtung!) Gläser ab.

Eigenschaften. Pomeranzengelbes Pulver von neutraler oder nur schwach sourer Reaktion und metallischem Geschmack, in 2 Th. Wasser zu einer gelben Flüssigkeit löslich. Weingeist löst aus dem Präparat nur das Natrium-Aurichlorid AuCl<sub>2</sub>. NaCl + 2H<sub>2</sub>O heraus, während das ausserdem vorhandene Natriumehlorid ungelöst bleibt. Beim Glühen giebt es Chlor ab, und es hinterbieibt ein Gemisch von Natriumehlorid und metallischem Gold, Das Präparat ist eine Mischung von 61—62 Proc. Natrium-Aurichlorid (AuCl<sub>3</sub>. NaCl + 2H<sub>3</sub>O), 35—37 Proc. Natriumehlorid und 2—4 Proc. Wasser. — Es ist, mit reinem Natriumehlorid bereitet, nicht gerade hygroskopisch, kann aber aus der Luft etwa 5 Proc. Feuchtigkeit aufnehmen, ohne feucht zu erscheinen.

Prüfung. 1) Schüttelt man das Standgefüss des Präparates um, öffnet es alsdann und nähert seiner Oeffnung hierauf einen mit Ammoniakfüssigkeit schwach benetzten Glasstab, so darf Bildung weisser Nebel nicht erfolgen, andernfalls enthält das Präparat freie Salzsäure. 2) Bestimmung des Goldgehaltes. Man bringt 0,5 g des Salzes in ein Bechergias, übergiesst es mit etwas verdünnter Ameisensäure und verdunstet diese durch mässiges Erwärmen. Man wiederholt dieses Befeuchten mit Ameisensäure und Abdunsten noch zweimal, dann sammelt man das hinterbliebene metallische Gold auf einem Filter, wäscht es aus und bestimmt sein Gewicht. Es soll erhalten werden: Nach Germ. und U-St. mindestens 30,0 Proc., nach Helv. = 32,5 Proc. metallisches Gold. Es ergiebt sich hieraus, dass die Helv. ein scharf getrocknetes Präparat vorschreibt.

Aufbewahrung. Vor Licht und Feuchtigkeit geschützt, vorsichtig.

Anwendung. Das beschriebene Präparat wirkt äusserlich schwach ätzend, färbt die Haut violett, schliesslich schwarz. Man wendet es äusserlich au zu Einreibungen in die Zunge und in das Zahnsleisch bei syphilitischen Erkrankungen dieser Organe. Innerlich wird dem Goldchlorid eine Wirkung auf den Geschlechtstrieb, die Menstruation und die Diurese zugeschrieben, ohne dass hiersur exakte Beweise vorliegen. Längerer Gebrauch führt wie beim Quecksilber Speichelsfuss herbei. Höchste Gaben: pro dosi 0,05 g, pro die 0,2 g (Germ. Helv.). Technisch zum Tönen der photographischen Silber-Kopien, auch wohl zur Herstellung galvanischer Vergeldungsstüssigkeiten.

II. † Natrium-Goldchforid. Natrium-Aurichtorid. Chlorure d'or et de sodium (Gall.). Goldsalz. Sal Auri Chrestien. Sal Auri Fignier. AuCl., NaCl. + 2H.O. Mol. Gew. = 397. Dieses von der Gall. aufgenommene Präparat ist die der oben angegebenen Formel entsprechende che mische Verbindung "Natrium-Goldchlorid". — Die Darstellung erfolgt in der nämlichen Weise wie bei dem vorigen (Seite 437) angegeben worden ist, nur setzt man der aus 13 Th. Gold erhaltenen Lösung nur 3,88 Th. reines schwach geglühtes Natriumchlorid hinzu. Die Lösung bringt man entweder durch Abdampfen im Wasserbade zur Trockne oder man lässt sie — behufs Erzeugung von Krystallen — im Schwefelsäure-Exsiceator stehen.

Pomerauzengelbe, prismatische, an der Luft beständige, in absolutem Alkohol völlig lösliche Krystalle von ähulichen Eigenschaften wie das vorige. Sie sollen, in der auf S. 487 angegebenen Weise auf den Goldgehalt geprüft, mindestens 49 Proc. (theoretisch 49,37 Proc. Gold hinterlassen. Anwendung in der Photographie und zum Vergolden.

Hüchste Gaben: pro dosi 0,05, pro die 0,15.

III. † Auro-Kalium chloratum. Kalium-Aurichlorid. Kalium-Goldchlorid. AuCl. . KCl + 2H<sub>2</sub>O. Mol. Gew. = 413. Wird in analoger Weise dargestellt wie die vorigen, nur wird die aus 13 Th. Gold erhaltene Lösung von Goldchlorid mit 4,95 Th. scharf getrocknetem Kaliumchlorid eingedampft. Gelbe, durchsichtige, rhombische Tafela, welche an der Luft verwittern.

IV. † Auro-Ammonium chloratum. Ammonium-Auricklorid. Ammonium-Goldchlorid. AuCl., NH,Cl + 2H2O. Mol. Gew. = 392. Wird wie die vorigen dargestellt, nur dampft man die aus 13 Th. Gold erhaltene Lösung von Goldchlorid mit 2,73 Th. scharfgetrocknetem Ammoniumchlorid ein. Gelbe, rhombische Tafeln.

KERLET's Goldenre gegen Trunksucht. I. Rp. Auro-Natrii chlorati 0,75, Ammonii chlorati 0,4, Strychnim nitrici 0,065, Atropini sulfurici 0,015, Extracti Chinae fluidi 90,0, Extracti Cocae, Glycerini, Aquae destillatae ää 30,0. Zweiständlich einen Theeloffel II. Rp. Auro-Natrii chlorati 0,15, Aquae destillatae 30,0. Zur subkutanen Injektion.

## Outtae aureae LEHMANN

Rp. Auro-Natrii chiorati 9,1 Aquae destiilatae 50,0

D S Dreimal täglich 20 Tropfen (alimählich steigend auf 50 Tropfen und Gebrauch von Sassaparill-Pekokt bei sekundärer Syphilis).

> Liquor Auri ammoniati chiorati. Furnazi et Deleschaups.

Rp Auro-Ammonii chlorati 0,5 Aquae destillatae

Spiritus (00 Proc.) \$4 500,0.

D. S. Einen Theoloffel volt des Morgens und Abends (bei Amenorchoe, Dysmenorchoe).

## Pitulae seriforae Cumestins.

Rp. Auro-Natrii chlorati cryatallisati 0,5 Amyli Solani tuberosi 2,0 Gummi arabid 5,0

Aquae q. s. fiant pilulae 120.

# Pilulas Auro-Natril chloratt

En Auro-Natrii chlorati 0,8 Extracti Dulezmarae 8,0.

finnt pflutue 50.

D. S. Täglich mittags und abends nach jeder Mahitzeit eine Pille, wöchentlich um jo eine Pille bis zu 5 Pillen steigend (bei Auschwellungen und Verhärtungen des Uterca).

Sleupus Auro-Natrit chlorati.

Rp Auro-Natrii chtorati 0,06 Sirupi Sacchari 200,0.

## Aurum jodatum.

†Aurum jodatum. Jodaretum aurosum. Aurojodid. Goldjodfir. Goldmonojodid. AuJ. Mol. Gew. = 323.

Bereitung. Das säurefreie Chlorid aus 10,0 Gold oder 15,2 scharf getrocknetes Aurichlorid werden in 200,0 destillirtem Wasser gelöst und allmählich unter Umrühren mit einer Lösung von 26,0 Kaliumjodid in 100,0 destillirtem Wasser versetzt. Man lässt die Flüssigkeit absetzen, dekanthirt, giesst auf den Bodensatz eirea 400,0 destill. Wasser, dekanthirt und sammelt den Bodensatz in einem Trichter, welcher mit einem lockeren Bäuschchen Glaswolle geschlossen ist, wäscht mit Wasser nach, bis das Abtropfende

kaum noch eine Färbung zeigt. Den Niederschlag breitet man auf einen flachen Porcellanteller aus und trocknet ihn an einem lauwarmen, 35°C, nicht überschreitenden, vor Licht geschützten Orte, bis das anhängende freie Jod vollständig verflüchtigt ist. Ausbeute eirea 15,0. In den Waschwässern ist etwas Gold enthalten, und kann dasselbe durch Zink abgeschieden werden.

Eigenschaften. Das Aurojodid ist ein leicht zersetzliches, eitronengelbes Pulver, gewöhnlich wegen anhängenden freien Goldes oder freien Jods grünlich. Beim Erhitzen auf 120° C., auch schon beim Kochen der wässerigen Lösung zerfählt es in seine Bestand-

theile. Es ist in Wasser und Weingeist unlöslich.

Aufbewahrung und Anwendung sind dieselben, wis man unter Auro-Natrium chioratum angegeben findet. Ein obsoletes Präparat.

# Aurum oxydatum.

+ Aurum oxydatum (seu hydroxydatum). Acidum auricum. Crocus Solls.

Aurihydrat, Goldexyd (hydrat). Goldsäure. Au(OH),. Mol. Gew. = 247.

Bereitung. 10,0 präcipitirtes Gold werden in 40,0 Königswasser gelöst, und im Wasserbade bis zur Sirupdicke eingedampft, dann in 300,0 bis 400,0 destillirtem Wasser gelöst, die Lösung mit 50,0—55,0 gebrannter Magnesia versetzt und einen Tag an einem dunkeln Orte bei Seite gestellt. Den von der überstehenden Flüssigkeit durch Dekanthiren getrennten Niederschlag zieht man mit einer eirea 2,5 procentigen reinen Salpe tersäure (gemischt aus 50,0 reiner Salpetersäure von 1,153 spec. Gew. und 450,0 Wasser), um die anhängende Magnesia zu beseitigen, zuletzt mit destillirtem Wasser aus und trocknet ihn auf flachen Tellern ausgebreitet vor Licht geschützt bei gewöhnlicher Temperatur. Ausbeute 12,0.

Eigenschaften. Das häufig als Goldoxyd bezeichnete Präparat ist eigentlich das Goldhydroxyd; es bildet frisch gefällt ein gelbes, in der Wärme braun werdendes Pulver, welches bei 100°C. in Wasser und Goldoxyd Au<sub>2</sub>O<sub>2</sub> zerfällt, sich auch im Licht zersetzt unter Abscheidung von metallischem Golde. Es ist löslich in Salzsäure, auch in kong. Salpetersäure, unbislich in verdünnter Salpetersäure. Beim Uebergiessen mit Ammoniak bildet sich das im trocknen Zustande leicht explodirende "Knallgold" (Aurum

fulminans).

Aufbewahrung. In der Reihe der stark wirkenden Arzaeistoffe in kleinen, dicht geschlossenen Fläschehen, vor Licht geschlitzt. Bei Verarbeitung zu Pillen (im porcellanenen Mörser anzustossen!) benetzt man es vor dem Verreiben mit einigen Tropfen Wasser, weil ein gekauftes Präparat, wie die Erfahrung gezeigt hat, zuweilen Knallgold anthält

Annoendung. Das Goldoxyd wurde wie das Goldchlorid als Antisyphiliticum in Gebrauch gezogen, beute aber wird es kaum noch beachtet. Die Dosis ist derjenigen des Auro-Natrium chloratum gleich.

## Avena.

Gattung der Gramineae-Aveneae.

Avena sativa L., der "Hafer".

Verwendung findet die von den Hüll- und Deckspelzen befreite Frucht: Fructus Avenae excorticatus. Semen Avenae excorticatum. Grutum. Hafergrütze als leichtverdauliches Nahrungs- und reizmildernes Heilmittel. Die bei der Fabrikation der Hafergrütze gewonnenen Abfälle gelaugen als Futtermittel unter den Namen: Haferweissmehl, Haferrothmehl und Haferbulsen in den Handel.

Bestandthelle. 12,11 Proc. Wasser, 10,66 Proc. Stickstoffsubstanz, 4,99 Proc. Fett, 58,37 Proc. stickstofffreie Extraktstoffe, 10,58 Proc. Rohfaser, 3,29 Proc. Asche.

Erkennung der Haferstärke ef. Amylum. S. S. 295.

Giftgritte ist eine mit Strychninlösung (2,5-5,0 g Strychnin, uitric, in heissem Wasser q. s. gelöst auf 1 kg Grütze) getränkte, dauerhaft roth gefärbte Hafergrütze, zum Vertilgen der Hausmäuse bestimmt. Zum Auslegen im Freien eignen sich mehr die ganzen, vergifteten Körner.

Avenacia von Rademann enthält in 100 Th. etwa: Fett 7, Protein 14, Kohlenhydrate

66, Salze 3 Th.

Hafer-Konserve von Gest. Warnecke besteht aus Hafermehl, dextrinirtem Erbsen-

mehl, Roggen- und Leinsamenmehl.

Hafermehl, Präparirtes, von Knorz, sowie
Hafermehl, Präparirtes, von Wribezann, sind Nährmehle, die in 100 Th.: Verdauliches Eiweiss 9, Fett 5-7, Kohlehydrate 72, Wasser 10, Salze I (abgerundet) enthalten und wahrscheinlich dem präp. Gerstenmehl ähnlich behandelt werden.

Herculo, Katheriner's: ein Kaffee-Ersatz, der durch Walzen von Haferkörnern

hergestellt wird.

Präparirtes amerikanisches Hafermehl (Horn by steam cooked oatmeal), enthält Fett, 6,71 Proc., Stickstoffsubstanzen 16,30 Proc., stickstofffreie Extraktivstoffe 64,44 Proc., Asche 1,82 Proc., Wasser 10,73 Proc.

Lactina, Schweizerische, von Pauschaud & Co. zur Thierernährung, ist ein Gemisch aus Hafer-, Mais-, Reis-, Leinsamenmehl, Knochenmehl, Salz und Fenchelöl.

## Ballota.

Gattung der Labiatae - Stachyoideae.

Ballota nigra L. Schwarzer Andorn. Heimisch von Nordafrika und Europa bis Nordpersien, liefert in dem getrockneten Kraut:

Herba Ballotne nigrae. Herba Marrubii nigri seu foetidi. Herba Marrubiastri. Ballote, Gottesvergess. 1) Die Pflanze ist charakterisirt durch den trichterförmigen, vorspringend zehnnervigen Kelch mit kielig gefalteten Zähnen. Sie ist weichbehaart, die Blätter gestielt, eirand oder am Grunde herzförmig, grob gesägt.

Von unangenehmem Geruch, bitterem und etwas aromatischem Geschmack.

Einsammlung. Das bei beginnendem Aufblühen gesammelte Kraut. 4 Th. frisches Kraut geben I Th. trockenes.

Leonurus lanatus (L.) Spreng. (ebenfalls Labintae - Stachyoideae). Heimisch in Sibirien liefert:

Herba Ballotae lanatae. Hb. Ballotae lanatae sibiricae. Hb. Leonuri lanati. Hb. Pauzeriae lanatae. Panzerie. Sibirische oder wellige Ballote. Wolfstrappkraut. Wie die vorige obsolet.

Ballota suaveolens L. (Erva oidriera), wird in Jamaica bei tuberkulöser Peritonitis angewendet.

## Balnea medicata.

Balnea. Bäder, Bains, Bath. (Pluml=Baths). Die wachsende Bedeutung der Büder für die Allgemeinbehandlung macht eine Besprechung der für den Apotheker in Betracht kommenden Gesichtspunkte erforderlich.

Allgemeines. Je nachdem der ganze Körper oder nur Theile desselben der Badeprocedur unterworfen werden sollen, unterscheidet man: 1) Vollbad, Balneum totale = 250-300 l Wasser. 2) Sitzbad, Enkathisma seu Insessus = 25-40 l Wasser. 3) Fussbad, Pediluvium = 6-181 Wasser. 4) Armbad, Brachiluvium = 5-81 Wasser. 5) Handbad, Maniluvium = 1-21 Wasser.

<sup>1)</sup> Unter diesem Namen auch Marrubium vulgare und Succisa pratensia.

Je nach der einzuhaltenden Temperatur nennt man ein Bad: eiskalt von 0-5°C., sehr kalt von 5-12°C., kalt von 12-18°C., kähl von 18-25°C., lauwarm von 25-32°C., warm von 32-37°C., heiss von 37-42°C.

Die Dauer der Büder beträgt bei warmen und heissen Bädern etwa 5 Minuten, bei kühleren, wenn Wärmeentziehung beabsichtigt ist, bis zu 20 Minuten. Sie ist vom Arzt

genau anzugeben.

Als Bade-Gefässe, in welchen die Bäder zu nehmen sind, benutzt man Wannen aus Zink, Kupfer, Porcellan für solche Bäder, deren Ingredienzen auf diese Stoffe nicht einwirken. Bäder mit differenten Stoffen werden zweckmässig in Wannen aus Holz genommen werden. Zur ietzteren Gruppe gehören nicht nur die Bäder, welche Säuren enthalten, sondern auch solche, die mit Eisensalzen, Schwefelleber, Moor versetzt sind.

Die zu den medicinischen Bädern zu verwendenden Bade-Ingredienzen brauchen nicht von höchster Reinheit zu sein; man verwendet vielmehr gewöhnlich technische Sorten. Die im Nachstehenden augeführten Mengen sind für "Vollbäder" berechnet. Für Sitzbäder rechnet man den 1/6, für Fussbäder den 1/10 und für Handbäder den 1/10 Theil.

Von den Ingredienzen werden Salze direkt im Budewasser gelöst oder diesem in Form von Lösungen zugesetzt. Kräuter u. dgl. werden zum Theil als Aufguss, zum Theil in Substanz dem Badewasser zugesetzt, in einigen Fällen auch in locker gewebten Säck-

chen in das Badewasser eingehängt.

Kohlensäure-Bäder. Zur Nachbildung der natürlichen Kohlensäure-Bäder sind vielfache Vorschläge gemacht worden. Das Verfahren, kohlensaure Salze durch Säuren zu zersetzen, führt zwar zur Entwickelung von Kohlensäure, aber diese wird nur wenig vom Wasser gelöst, daher üben diese Bäder nur geringen Hautreiz aus. Das vollkommenste Verfahren ist das von Bloch-Elberfeld; dieses führt zu einem Badewasser, welches auch noch bei Blutwärme ganz erhebliche Mengen Kohlensäure gelöst enthält.

Bade-Tabletten von Sandow. D.R.P. Krystallisirtes Ferrosulfat wird mit Kaliumbisulfat zusammengeschmolzen und in Pastillenform gebracht. Diese Pastillen werden in

ein Natriumbikarbonat enthaltendes Bad eingetragen.

Pasta Mack, Zusatz zum Waschwasser, bez. zu Bädern: Reisstärke 27,0, Brausepulver 73,0. Es werden Pastillen von 6 g Schwere geformt. 8 Pastillen = 2 .#.

Sandbäder. In eine Kiste wird eine 10 cm hohe Schicht warmer Flusssand geschüttet. Der Patient setzt sich, in eine Decke gehüllt, hinein und wird mit Sand von 45-50°C. zugedeckt. Brust und Bauchdecke bleiben frei.

Fango, Linimentum minerale. Der Schlamm der heissen Quellen von Battoglia in Italien, welcher zu Büdern bzw. Umschlägen gegen Rheumatismus, Frauenkrankheiten etc. angewendet wird. Enthält: Wasser 50,0 Proc., organ. Substanz 8,0 Proc., Mineralbestandteile (Sand, CaO, MgO, FegO<sub>3</sub>, Al<sub>2</sub>O<sub>4</sub>, Cl, SO<sub>4</sub>, CO<sub>4</sub>, P<sub>2</sub>O<sub>5</sub>, K<sub>2</sub>O, Na<sub>2</sub>O) 42 Proc.

Limanol, Einreibung gegen Ischias, Migraine etc., besteht aus Chloroform, Ammoniskilüssigkeit, Terpentinol, Seifenspiritus und Moorextrakt. Wird nach dem Bade an-

Anchemer Bad.

Anchemer Baderseifa)

Rp. Chicli softmati 45,0

Natril chlorati 15,0

Kalli jodati 2,0

Kalli bromati 2,0

Saponis kalini 105,0.

Alaun-Had. Rp. Aluminis 100-150,0. Alkalisches Bad.

Balmeum Sodar. Bain stealin. (Gall.) Ep. Natril carbonici cryst. 250,0 Amelsen-Bad.

Rp Spiritus Formicarum Et 250,0

II. Ep Acidi formicici (25 %) 10,0. I. Rp. Spatierum aromatic. 500,0 Werden in tose gewebtem Seutel abgegeben. Man infundirt mit 10 Liter heissem Wasser ij Stunde

und glasst die Kolatur in das Bad. In gleicher Welse: Lindenblüthen-Bad.

II. Bp. Mixturae oleosae balaamicae Tincturae Calami 83 160,0.

Arvenikalischen Bad.

Rp. Natrii arseniciei 5--6,0

Natrii carboniei cryst. 12,0.

Gegen chronische Gelenk-Entzündung.

Balneum Baretginense.
Bain dit de Barègea. (Gall)
Bp. Natrii sulturati (NagS + nH<sub>y</sub>O)
Natrii chlorati an 60,0
Natrii carbonici calcinati 30,0.
In Glasgeffassen abzugeben.

Ba	1	n	01	m	1	Pen	B	es	iae.	
B	18	ì	n	d	41	Pe	n	B	ès.	

A

P.P. Kalii bromati
Cateli carbonici A& 1,0
Natrii phosphorici 8,0
Natrii salturici sicci 5,0
Aluminii sulfurici 1,0
Ferri sulfurici sicci 3,0
Natrii carbonici sicci 3,0

B.

Bp. Olel Rosmarini
Olei Lavandulae
Olel Thymi & 1,9
Tinct. Staphidie agrice 50,0,

Die Salzmischung A wird im Vollbade gelöst, worauf man B rumischt.

### Baineum Flumbieranum. Bain dit de Flombières (Gall.)

A.

Rp. Natrii carbonici cryst. 100,9 Natrii sulfurici cryst. 60,0 Natrii chlorati Natrii bicarbonici 43 20,0

B.

Ep. Gelatinae pulv. 100,0. A und B wurden getrennt abgegeben; B wird in 1 Liter Wasser gelöst.

Baineum Vichiense. Bain dit de Vichy. (Gall.) Rp. Natril bicarbonici 500,0.

#### Elsen- and Stahlbader.

I.

Rp. Ferri sulfurici cryst, 100,

II.

Bp Tartari ferrati 100,0 Aquae ferridae 900,0, Die Lösung ist zu filtriren.

Jod-Bad.

I. Rp. Kalii jodali 50,0.

TIL.

Rp. Nach Lucota Für Erwachsene.

L II. III. Ealti jodati 10,0 20,0 24,0 Jodil 8,0 10,0 12,0 Aquae 525,0 625,0 625,0

Für Kinder.

Kalii jodati 6,0 6,0 9,0 Jodi 2,5 5,0 4,0 Aquae 500,0 800,0 300,0.

In Hotzwannen zu nehmen. Die römischen Zahl m 1-- HI geben die verschiedenen Silrken an, wie sie von Arzte auch zu verordnen sind,

#### Kalmua-Bad.

Rp. Tineturae Calami 100-200,0.

#### Kisfernadel-Rad.

Rp. Extrakt der Fichtenoder Kleierradein 250,—500,0 Olei Piol allvestris 15,0 Spiritus 60,0.

#### Kleig-Bad.

Man setzt dem Bade das Dekokt von 1-2 kg Weizenkleie zu. Auch kann man die Kiele in locker gewebten Beutelt in das Bad einbängen and die Beutel sum Frottiren benutzen.

### Kohlensiure-Bud. (Diet. M.)

A.

Rp. Natril bicarbonici 150,0.

B.

Rp Acidl hydrochlorid (25%) 250,0. Man löst zunächst A im Badewasser und rührt alstann B darunter.

#### Kreuznacher Mutterlaugen-Bad.

Natrii chlorati 63,0 Calcii chlorati fusi 750,0 Kalii chlorati 76,0 Magnesii chlorati 110,0 Natrii bromati 8,0

#### Laugen-Bad.

Auf ein Vollbad seizt man zu, elne der nachstebenden Substanzen.

Pottasche 200—500,0 oder Soda calcinir: 200—500,0 oder Natronlange (15%) 50,0.

#### Lelm-Rad.

Bain gelatineux (Gall.) Rp. Gelstinae puly, 500,0

Wird, in 2 Litern beissem Wasser gelöst, dem Bade zogesetzt

#### Malz-Bad.

1—8 kg geschrotenes Gersten-Mais wird mit 5—15 Litern Wasser von 40° C. eingemaischt. Nach 1 Stunde erwärmt men auf 65° C., hält 2 Stunden bei dieser Temperatur, erhitzt sodann eine Stunde im Wasserbade und presst scharf ab, Nicht vorräthig zu halten.

#### Moorbad.

Auf 1 Yolliad werden 50 kg Moorerde gerechnet. Temperatur 53-36° C. An Stelle von Moorerde worden neuerdings auch \*/<sub>4</sub>-1 kg Moorsalz oder 1-3 kg Moorlange angewendet.

## Moor-Salz (künstliches).

Rp. Ferri sulfuriei sicei 900,0 Natrii sulfuriei sicei 40,0 Calcii sulfuriei praecip. 90,9 Magnesti sulfuriei sicei 90,0 Ansmonti sulfuriei 20,9.

### Mutterlangen-Bader

ron Krmunnich, Kösen, Rehme, Wittekind u. a. O.

Mutterlange 2-3 kg

Kochsalz 0,5-1,0 kg

#### Nanhelmer Bad (Rünstliches).

### Pottasche-Bad.

Rp. Kulil carbonici crudi 125,0

## Quecksilber-Bad.

Bain de sublimé corrosit (Gat.)

Rp. Hydragyri bichlorati
Ammonii chlorati ali 30,0
Aquae destillatae 200,0.

sub signo veneni,

Das Bad ist in einer Holzwanne zu nehmen,

#### Reichenhaller Mutterlaugenaniz.

Rp.	Kalil chlorati	40,0
	Lithii chlorati	1,5
	Natril bromati	8,5
	Magnesii chlorati	720,0
	Natril chlorati	0,011
	Magnead sulfuriel Medi	70.B

Saiz-Bad, A. Kochanizbad. En Sails culinaris 2-3 kg.

B. Sootbad.

Eader mit einem Salsgebalt von mehr als 2 Proc. helseen Soolbäder. Solche mit B\*, heissen mittelstark, mit 4%, stark.

C. Secsalzbad.

Bain de sel marin. (Gall.)

Rp. Salis marini (vel culinaris) 5 kg.

#### Schwofel-Bad.

Rp. Kalil sulfarati pro balnea 60,—120,0.
Dem Bade wird büswellen, aber unzweckunkssig,
moch 10 g englische Schwefelsäure rugesetzt.
Holzwannen! An Stelle von Kall-Schwefelleber kann auch Natriumtrisulfid treten.

#### Selfen-Bad.

Rp. Saponis domestici 250,0. Wird in Wasser gelöst augesetzt.

#### Senf-Bad.

Anfein Fussbad (Pédiluve sinapisé, Gall.) wendet man 150,6 entölus Senfjulver an, welches vorher 11. Stundo mit kaltein Wasser angerührt stehen gelassen war. Die Temperatur des Balawassers darf 40° C. nicht überschreiten.

### Sulver Multeriangeneals (künstilchee).

p	Salls culluaria	938,0
P-1	Calcil chlorati fusi	5,5
	Magnesii chiorati sicci	E5,0
	Natrii bromati	6,5
	Calell sulfuriel praccip.	25,0,

#### Taunin-Bad.

Rp. Acidi tannici 50,0 Aquae destillatae 200,0.

#### Terpentinol-Bad.

(Princery)

Pp Saponis Kalini Aquae 45 100.0

werden im Dampfbade erwikent, alsdann rührt man gleichmässig darunter Olel Terebinthinas 99-120,0

#### Unnaer Butterlangensalz (Künstliches).

Ro.	Salis culinaris	119,0
-	Magnesti chlorati sicci	270,0
	Natrii jodati	8,0
	Kalli chlorati (KCl)	35,0
	Calcii chlorati fusi	370,0
	Natell bromati	3.0

#### Yet. Balneum arsenicate.

Rp. Arseniel albi 1,0 Ferri sulfurini cryst. 10,0 Aquae 100,0

Frahet gegen Blaude der Tiere (Schafe) benutra. Für 100 Schafe rechuete man 1,4 kg Arsenik

### Vet. Bain arsenical Trasnor (Gall.)

in loco: Bain de Tussies.

Rp Arsenici sibl 1 kg
Zinei sulfarici crudi 5 ,
Alois 0,5 ,
Actus 100 Liber

## Balsamum Canadense.

Balsamum Canadense (Ergänzb.). Terebinthina Canadensis (Brit. U-St.). Canadabalsam, Baume du Canada (Gall.). Canada Turpentine. Ist der Hauzsaft mehrerer zu den Coniferae-Abietineae gehöriger Bäume: Abies balsamea (L.) Mill., im östlichen Nordamerika, Abies Fraseri Lindi., in Pennsylvanien, Virginien und den Alleghanies, den man gewinnt, indem man die ansehnlichen Balsambeulen der Riode anbehrt und ausfliessen lässt.

Beschreibung. Zähflüssig, von dänner Honigkonsistenz, klar, hellgelb oder etwas grünlich, von augenehm balsamischem Geruch und bitterem, etwas scharfem Geschmack. Wird mit der Zeit dunkler, verdickt sich, bleibt aber klar. Vollständig löslich in Chloroform, Essigäther, Benzol, Terpenthinöl, fast vollständig löslich in Aether und Schwefelkohleustoff, in Petroläther zu 83,4—87,9 Proc., in Alkohol zu 91—93,2 Proc. löslich. Säurezahl 84—86,8. Jodzahl 180,4—236,07. Mit ½ des Gewichtes Magnesia usta vermengt verdickt er sich und wird schliesslich fest.

Spec. Gew. 0,998. Brechungsindex bei 15-20° C. = 1,585.

Bestandtheile. 24 Proc. 5th. Oel, 59,8 Proc. in Alkohol idsliches, 16,2 Proc. in Alkohol nulösliches Harz. Das ätherische Oel dreht links — 29,66°, as enthält Bornylacetat und vielleicht Pinen. Spec. Gew. 0,8892.

Anwendung. In Amerika, England und Frankreich an Stelle des Terpenthins. Aeusserlich zu Pflastern etc., innerlich bei Erkrankungen der Bronchial- und Urethralschleimhaut in Pillenform.

Ferner als Kitt bei optischen Apparaten zum Aneinanderkitten von Linsen, die daher vor starker Erwärmung zu schützen sind, ferner als Einschlussmittel für mikroskopische Präparate. Den Kanadabalsam zum Einschliessen mikroskopischer Praparate verdünnt

man mit Chloroform bis zur dünnen Sirupskonsistenz. Um Objekte, die Wasser enthalten (Pflanzentheile), in Kanadabalsam einzuschliessen, entwässert man dieselben, indem man sie, wenn sie sehr zart sind, nacheinander in 30, 50, 70, 90 prc. und schliesslich in absoluten Alkohol überträgt, sie dann in Alkohol-Xylol (3 Xylol: 1 Alkohol) bringt, in einem Exsikkator, der Xylol enthält, den Alkohol durch Diffusion grösstentheils entfernt und sie endlich in eine Lösung von Kanadabalsam in Xylol von dünner Sirupskonsistenz auf dem Objektträger bringt, worauf das Xylol allmählich verdunstet.

Gröbere Präparate (Rinden, Samen etc.) kann man direkt aus Wasser in absoluten

Alkohol etc. übertragen.

# Balsamum Copaivae.

Balsamum Copaivae (Germ. Helv. Austr.). Balsamum Copaibae. Balsamum brasiliense. Copaivabalsam, Jesniterbalsam, Baume de Copahu, Oléo-résine de Copahu (Gall.). Copalba (U-St. Brit.). Balsam of Copaiba. Der in schizo-lysigenen Sekretbehältern des Holzes und Markes enthaltene Harzsaft verschiedener zu den Caesalpiniaceae - Cynometreae gehöriger südamerikanischer Bäume, nämlich:

Copaiba (Copaifera) officinalis Jacq. in Guyana, Columbien und Venezuela, Copaiba guyanensis (Desf.) O. Ktze. n. Copaiba multijuga (Hayne) O. Ktze. im Amazonasgebiete, Copaiba confertiflora (Benth.) O. Ktze. in Pianhy, Copaiba coriacea (Mart.) O. Ktze. in Bahia, Copaiba Langsdorffi (Desf.) O. Ktze. u. Copaiba oblongifolia (Mart.) O. Ktze. Indessen ist nicht sicher, ob Balsam von allen diesen Arten in den Handel gelangt.

Man gewinnt den Balsam, indem man Löcher in den Baum bis in des Kernholz haut, aus denen er dann in hineingesteckten blechernen Röhren ausfliesst. Ein Baum kann

Handelssorten. Der Balsam wird aus den Produktionsgebieten in die Städte und Hafen gebracht und meist nach diesen benannt. Man unterscheidet im Handel: aus Venezuela: Maracaibo, Maturin und Angostura, aus Columbia: Cartagena, aus Brasilien: Bahia und Para. Von diesen ist der dickflüssige Maracaibobalsam gegenwärtig bevorzugt.

Beschreibung. Eine klare, gelbe bis gelbbräunliche, dickliche Flüssigkeit, die gar nicht oder nur ganz schwach fluoreseirt, die eigenthümlich gewürzbaft riecht und unaugenehm hitter, hintennach scharf und brennend schmeckt. Spec. Gew. 0,96-0,99 (Germ.), mindestens 0,96 (Helv.), 0,94-0,99 (Austr. U-St.), 0,916-0,993 (Brit.). Refraktometerzahl für Maracaibo 1,514, für Para 1,505, Drehung (Rohr 100 mm) Maracaibo + 25° 20', Para - 13° 40'.

Löslich in Aether, Terpentinöl, Chloroform, Benzol, in Essigäther, Petroläther. Amylalkohol, Schwefelkohlenstoff und absolutem Alkohol meist ebenfalls klar löslich. Auf dem Wasserbade bis zur Entfernung des ätherischen Oeles erwärmt (wozu mehrere Tage nöthig sind), resultirt ein hartes, sprödes, durchsichtiges, glänzendes Harz, das unter dem Mikroskop keine Krystalle erkennen lässt.

Bestandtheile. Der Balsam ist eine Auflösung von Harz in atherischem Gel. Der Gebalt an letzterem schwankt von 18-87 Proc. (vgl. besonderen Artikel). Die Angaben über das Harz weichen nach den untersuchten Serten recht erheblich von einander ab. Jedenfalls geht aus den unter Prüfung mitgetheilten Zahlen hervor, dass dasselbe nur zum geringsten Theil aus Estern, vielmehr vorwiegend aus Säuren besteht. Es wird beschrieben eine Copaivasäure C12H22O2, aus Parabalsam eine Oxycopaivasäure Ca Hono, H.O., aus Maracaibobalsam eine Metacopaivasaure CusHasO4. Schmelzpunkt 205° C. Ferner enthält der Balsam einen hitterschmeckenden Stoff, der sieh durch Auskochen mit Wasser gewinnen lässt.

Prüfung und Verfällschungen. Die vorgeschlagenen Methoden zur Prüfung haben sämmtlich Widerspruch erfahren. Einmal mag der Balsam bei der Verschiedenheit der ihn liefernden Pflanzen wirklich von etwas verschiedener Zusammensetzung sein, dann aber wird er auch schon im Produktionslande offenbar stark verfälscht, da solcher Balsam für Zwecke der Technik immer noch verwendbar sein kann. Man verfälscht ihn mit Coniferenharzen (Colophonium), Harzöl, Torpenthinöl, fetten Oelen und Gurjunbalsam, vielleicht auch Paraffinol. Für die Prüfung kommen zunächst die unter Beschreibung augegebenen Momente in Betracht. Ferner ist Folgandes zu beachten:

1) Ist der Abdampfrückstand klebrig oder weich, so lässt das auf einen Zusatz fetter Oele und Harze schliessen. — 2) Lässt er reichlich Krystalle erkennen, so ist wahrscheinlich Gurjunbalsam zugesext. Es ist nothwendig, den auf dem Objektträger zu verdampfenden Tropfen sorgfältig vor Staub zu schützen und den Rückstand mit dem dampfenden Tropfen sorgfältig vor Staub zu schützen und den Rückstand mit dem Polarisationsmikroskop zu untersuchen. Es ist darauf zu achten, ob beim Erhitzen Geruch nach Terpentinöl etc. auftritt. 3) Ebenfalls liegt wahrscheinlich eine Verfälschung mit Gurjunbalsam vor, wenn der Balsam stark fluorescirt, wobei aber noch einmal darauf aufmerksam gemacht sei, dass auch sonst unverdächtiger Balsam in geringem Maasse fluoresciren kann. 4) 20—40 Tropfen werden mit 1—2 ccm le proc. alkoholischer Natronlauge übergossen und einige Male aufgekocht. Die Mischung darf weder beim Abkühlen noch nach Zusatz von 2 Vol. Aether und Abkühlung suf 0° C. gallertige Ausscheidungen geben. Andernfalls fettes Ocl. 5) 1 Vol. Balsam muss mit 3 Vol. 90 proc. Alkohol eine Mischung geben, die auch nach 1 Stunde keine Ocltröpfehen abscheidet. Andernfalls fettes Ocl, ausser Rieinusch. 6) 1 Th. Balsam werde mit 5 Th. Wasser von 50° C. geschüttelt, die Mischung trenne sich nach dem Erwürmen im Wasserbade in zwei scharf geschiedene, nicht zu trübe Schichten. Gurjunbalsam giebt eine Emulsion, Terpentinöl, Harzol und Sassafrasöl geben stark trübe Schichten. 7) 5 g Balsam und 50 g Liq. Ammon. caust. werden kräftig duschgeschüttelt. Es soll sine dünnflüssige, milchige, nur trübe Flüssigkeit entstehen. Stellt man das Gemisch 24 Stuhden kalt, so soll es nicht ganz oder theilweise gelatiniren oder schleimig werden. Soll Kolophonium anzeigen. Dieser Methode ist vorgeworfen worden, dass es Kolopho-Soll Kolophonium anzeigen. Dieser Methode ist vorgeworfen worden, dass es Kolophonium (amerikanisches) giebt, welches zu 20-30 Proc. dem Balsam zugefügt, kein Gelatiniren hervorruft, andrerseits sollen Balsame existiren, die beim Zusatz von 30 Proc. Kolophonium noch keins Aenderung ihres Verhaltens gegen Liq. Ammon. caust. zeigen. Germ. schreibt vor, die Probe nicht mit dem Balsam selbst, sondern mit dem von Oel befreitem Harz (1:5 NH<sub>3</sub>) anzustellen, wogegen dieselben Einwände erhoben worden sind. Die folgenden Farbenreaktionen bezwecken den Nachweis von Gurjunbalsam: 8) i Th. Balsam wird genden Farbenreaktionen bezweeken den Nachweis von Gurjunbalsam: 8) i Th. Balsam wird mit 20 Th. Schwefelkohlenstoff verdünnt und mit einigen Tropfen eines abgekühlten, frisch bereiteten Gemisches von Schwefelsäure und Salpetersäure geschüttelt. Es soll sich keine rothe oder violette Farbe einstellen. Helv. verschärft diese Probe, indem sie sie mit den mittleren und letzten Fraktionen des abdestillirten Oeles anstellen lässt. 0) Einer Mischung von 4 cem Aether accticus und 2 Tropfen Acid. sulfurie. werden 6—8 Tropfen Balsam zugefügt und geschüttelt, die Mischung darf imerhalb 15 Minuten nicht roth oder violett werden. Setzt man dann eine kleine Menge Wasser binzu, so soll kein rother Bodensatz entstehen. 10) 1 Vol. Balsam, 3 Vol. Alkohol (95 proc.), 1 g Zinnehlorür werden bis zur Lösung des letzteren gekocht. Es darf beim Kochen und nach ½ Stunde keine rosa oder rothviolette Färbung eintreten. 11) 4 Tropfen Balsam, gemischt mit 14 g Eisessig und 4 Tropfen Salpetersäure sollen nicht röthlich oder purpurn werden. (Brit.)

Wie schon angedeutet, dürfte niemals der Ausfall einer einzigen Reaktion berechtigen, ein Urtheil über einen Balsam abzugeben. Bezüglich des specifischen Gewichtes ist noch zu bemerken, dass die untere Grenze der Germ. und Helv. für einen dickfüssigen Marscaibobalssm wohl zu acceptiren ist, dass indessen die obere Grenze anscheinend noch etwas hinaufgerückt werden kann bis etwa 0,996.

etwas hinsufgerückt werden kann bis etwa 0,996.

Wichtig sind weiter folgende quantitative Bestimmungen.

Bestimmung der Saurezahl (Dierence): Man löst 1 g Balsam in 200 ccm absolutem Alkohol and titrirt mit 1/9 N. alkoholischer Natronlauge unter Verwendung von Phenolphtalein. Die verbrauchten Kubikeentimeter Lange × 28 = Säurezahl. Grenzzahlen 75-85 für Maracaibo, 40-60 für Para,

Bestimmung der Verseifungszahl: 1 g Balsam übergiesst man in einer Glasstöpselflasche von 1 1 mit 20 ccm 1/a N. alkoholischer Kalilauge und 50 ccm Benzin (spec. Gew. bei 15°C. = 0,70), lässt 24 Stunden wohlverschlossen bei Zimmertemperatur stehen und titrirt nach Verdfinnen mit Alkohol mit 1/4 N. Schwefelsäure und Phenolphthale7n gurück. Die verbrauchten Kubikcentimeter Lauge × 28 = Verseifungszahl. Grenzzahlen 80-90 für Maracaibo, 30-60 für Para.

Die Esterzahl ermittelt man durch Subtraktion der Säurezahl von der Verseifungs-Grenzzahlen 3-6 für Maracaibo, 2-8 für Para. Ein möglichst zuverlässiger, garantirt reiner Maracaibobalsam hielt sämmtliche Proben aus mit Ausnahme von 7, Medification der Germ. Das Gemisch hatte nach 24 Stunden Terpentinkonsistenz augenommen. 8, Modification der Helv. 9, wenn man wie bei 8 das atherische Oel verwendet. Verseifungszahl 92,86.

Afrikanischer Copalvabalsam von unbekannter Herkunft ist dunkelrothbraun und fluorescirend, er neigt sehr zur Krystallbildung. Ein Tropfen auf dem Objektträger verdampft zeigt reichlich kurze, dicke Krystalle, die von den schlankeren des Gurjunbalsams deutlich verschieden sind. Er giebt die Reaktion mit Schwefelsäure und Salpetersäure (Nr. 8) sehr deutlich.

Aufbewahrung. Im Keller in dicht verschlossenen Gefässen aus Blech oder aus gelbem Glase, deren Hals nach jedesmaligem Abfüllen sorgfältig ausgewischt werden muss, um das Festkleben der Stopfen und Herabfliessen des Balsams zu verhüten. Für das Standgefäss in der Officin wählt man einen gerillten Stopfen oder einen Tropfensammier nebst Glaskappe.

Anwendung. Innerlich und Zusserlich in Form von Injektionen, Klystieren und Suppositorien bei Tripper, ferner bei Cystitis und auch wohl bei Lungenblennorrhöen.

Injektion: 2,0 Balsam, 1,0 Natr. carb. und 200,0 Aq. destill. Clysma: 5-10,0 Balsam mit Eigelb emulgirt auf 200,0 g Flüssigkeit.

Suppositorien Bals. Copaivae, Ol. Cacao, Cerae aa.

Innerlich am besten in Gallertkapseln. Diese kommen 1) als Periae gelatinosae mit einem Gehalte von 0,25 g, 2) als Capsulae gelatinosae durae mit 0,3, 0,5 und 0,6 g und 3) als Capsulae elasticae mit 0,6, 1,0, 2,0 und 3,0 g Inhalt in den Handel; sehr gebräuchlich ist auch die Füllung mit Copaivabalsam und Kubeben- oder Matikoextrakt ää. Die Capsules gélatineuses au Copahu von Morues enthalten jede 0,5 g Balsam.

Die Füllung dieser Kapseln ist stets zu untersuchen, da der dazu verwendete Balsam

besonders häufig verfillscht wird.

Zur Darstellung von Pillen schmilzt man 2 Th. Balsam und 1 Th. Wachs zu-sammen oder setzt auf 10 Th. Balsam 1 Th. Magnesia usta hinzu, welche Mischung nach

einigen Tagen (beim Erwarmen im Wasserbade schneller) erstarrt.

Zur Herstellung eines pulverförmigen Balsams pulvert man 150,0 g Copaivabarz (vgl. unten), schmilzt mit 200,0 g Balsam zusammen und giebt 100,0 g Magnesia usta hinzu. — Aeusserlich wird der Balsam bisweilen gegen Krätze verordnet. In der Technik benutzt man ihn als Zusatz zu Lacken und Firnissen, damit diese nicht rissig trocknen; ferner in der Oelmalerei und zur Herstellung durchscheinender Papiere (Pauspapier).

Beim Gebrauch von Bals, Copaivae giebt der Urin mit Salpetersäure einen harzigen Niederschlag, der aich beim Kochen und in Alkohol löst, also nicht aus Eiweiss besteht.

Resina Copaivae. Balsamum Copaivae siccum s. inspissatum. Bals. Parisiense. Acidum copaivieum. Resin of Copaiba (U.St.). Durch Eindampfen des Balsams im Dampfbade au erhalten.

Anwendung: Mit Kakaobutter šā zu Stuhlzāpfehen (Husemann).

Aqua Balsami Copaivae, Copaivabalsam 30 Tropf, schüttelt man mit warmem, destillirten Wasser I l. lässt einige Tage stehen und filtrirt.

Balsamum Copalvae ceratum. Copalvabalsam 2 Th. mischt man mit filtrirtem gelben Wachs 1 Th., welches bei gelinder Wärme geschmolzen ist. — Dient zur Bereitung von Pillenmassen,

Balsamum Copairae gelatinosum van de Walle. Copahu gélatiniforme. Copuivabalsam 125 Th., Zuckerpulver, Roher Honig je 62,5 Th., Wasser 12 Th. werden im Dampfbade gemischt, mit Karmin q. s. (0,1) gefärbt und nach dem Erkelten Pfeffer-

minzol 1,25 Th. zugefügt.

Massa Balsami Copalyae. Massa Copaibae. Mass of Copaiba. Solidified Copaiba (Ph. U-St.). Gebraunte Magnesia 6 g, mit wenig Wasser angerieben, erwärmt man mit Copaivabalsam 94 g unter öfterem Umrühren im Wasserbade 1/2 Stunde lang und setzt dann bei Seite, bis die Masse Pillenkonsistenz angenommen hat. Man hält dieselbe nur für kürzere Zeit vorräthig. Haltbarer ist folgende Mischung (nach Danneck): Copaivabalsam 20 Th., Gelbes Wachs 2 Th., Gebraunte Magnesia 1 Th.

Massa Pilularum Balsami Copaivae (Diet.). Copaivabalsam 10 Th., Glycerin 3 Th., verreibt man mit Zuckerpulver 10 Th., fügt dann Gebrannte Magnesia 10 Th., Süssholz-

pulver	8 Th.	hinzu	unđ	Imetet	zur	Pillenmasse.	Dieselbe	ist	haltbar	and	liefert	Wasser-	
--------	-------	-------	-----	--------	-----	--------------	----------	-----	---------	-----	---------	---------	--

sliche Pillen.	
Boll Balsaml Copaitae. DANSECT.	Injectio balsamica JRANNEL.
hp. Balsami Copaivae 40,0	Injectio antigonorrholea Jaansen.
Cerne flavae 10,0	Rp. t. Halsumi Copairan (Para) 2,0
Managine datue 2.0	2. Natzil carbonici cryst. 1,0
Man erwhrmt, stellt einige Zeit bel Seite und	5. Aquae destillatae 47,0
ferret 100 Pillen.	4. Aquae 150,0
Electuarium balsamicum.	5. Tincturae Opii simplicia 1,0.  Man emulgirt 1—3 durch kräftiges Zusammen-
Opiat balesmique de Bonaur.	schlitteln und fügt 4-5 hinzu
1. Balsanti Copairne 70,0	scontrest and take to prove
2 Ceras flavas 30,0	Injectio zincica LANGLEBERT.
8 Olei Ancygdalarum	Rp. Zincl sulfuriei 0,4
4. Terebinthing cootes	Zinci oxydati 5,0
5 Terebinthlune venetae an 10,0	Aquas Balsami Copairae 100,0.
6. Halmani Peruviani 5,0	
7. Aluminis usti 2,0	Mixtura balancica Fullica
<ol> <li>Cubebarum pulverat. 30,0</li> </ol>	Rp. Ralaami Copaivae 50,0
9, Olei Aniai 1,0.	Vitella overum duorum Siruri Balsami Peruvisni 50,0
Man schmilar 1-6 bel gelinder Wärme zusammen	Sirupi Balsami Peruvisni 50,0 Vini sibi 100,0.
und mischt 7-8 darunter. Dreimst diglich hand-	7 His 8201
nusugrous in Oblaten.	Mixtura Braullienals.
Electuarium Copalyae (Helv.).	Ep. Balsami Copaivae 50,0
Rp. Balsami Copaivae	Vitella ovoremi duorum
Onbeharum pulverat 44 40,0	Strupi gummosl 50,0
Catecha (Sieb VI)	Aquae destillatae 120,0
Digmen Brown and	Tincturae Cruci \$,0.
Opli pulvernti 0,5 Olel Menthue piperitze 0,3.	Pilulae antigonorrholicae.
Antice believes believes	Rp. Balsami Capaivae 50,0
Electuaciam Copalvas compositum (Gail.).	Cerae flavae 25,0
Opint de Copahu composé.	Gallarum pulv.
Ep. Balsami Copaivae 160,0	Catecha pulv. 44 50,0.
Cubebarum pulv. 150,0 Catechu pulv. 50,0	Fiant pilulae 1250, conspergendae radice Ligo-
Section 2 Control of C	ritise. Viermal Wetteh 5-8 Pillen.
Olei Meathre pip. 3,0.	Pilulae Copultus (Digg.).
Emulsio Baleami Copairae (Gall.).	Rp. Massae pilstarum Balasmi Copalvae (Drar.) 100,0
Rp. Ralsami Copaivae 2,0	flant pilutae 500 Jede Pille enthält 0,05 g Copaira-
Alcohol (90 Proc.) 10,0 Tingt, Oullisiae 10.0	Ralann.
Tinct. Quillajae 10.0 Aquae destill, calid, 78,0.	Pilulae Copaivae (Gall.).
	Piluica de Copabu (Gall).
Enema balsumicum Ricona.	Hp. Balanmi Copulvae 15,0
Lavement au Copahu.	Magnesii carbonici q. s.
Ep. Balaami Copulvae 25,0 Vitellum ovi unius	fiant piluine 40 obdirendae Gelatina vel Saccharo
Extracti Opli 0,05	Pilulae Copalrae compositae.
Aquae 180,0.	Rp. Balmant Copairse 10,0
100	Cerae flavae 5,0
Enema balaamicum VELPEAU.	Cubebarum puiv. 15,0
Ep. Halsami Copaivae 20,0	flant piluise 150. Dreimal taglich 5-10 Stock
Vitelium ovi unius	Potio balsamica.
Tincturne Opli simplicis 2,0 Infusi florum Malvac 500,0.	Porlon de Chopark
	I, Cod. Gall.
Gelatina Balsumi Copairae Makten.	Rp. Strupi Balsanil Tolutani
Rp. Balsami Copaires 5,0	Ralaami Copaiyae ah 50,0
Catacei 1.0.	Aquae Menthao pip. 100,0
Bei gelinder Warme zusammenzuschmeisen.	Spiritus (80%) 50,0
Guttae balsamicae Zeinel.	Spiritus Aetheris nitrosi 5,0.
Control human mises promise	

II. n. PARISEL

Bp. Balsami Cojaivae Sirupi Picis Aquae Picis 6,08 66 100,0 15,0 Gummi amblei Spiritus Aetheris nitrosi 8,0. Zweimai täglich 1 Essköffel.

Sirupus Salaumi Brusilienale Max.

Rp. Halsami Copaivae 50,0 Magnesiae ustae 3,0 Vitellam ovi unius Stropt Sacchart 100,0

Injectio balgamica CLEEK. Rp Balsami Copaivae 1,0 Vitelli ori 10,0 Agrane

Tincturse arematicae acidae 5,0.

injectio adstringens Assensatur.

2. Gummi arabici
3. Aquae
4. Aquae Caicarine \$00,0.
Man emulgirt 1—3 und fügt 4 allmählich hinzu,

Rp. 1. Paleaud Copulvae 10,0

Rp. Balsami Copaivae

Sirupus Balsami Copairae Pucus. Sirop au Copahu.

Rp. I. Balaami Copaivae 40,0 3. Gummi arabici 10,0 5. Aquae destiliatae 25,0

4. Sirupi Sacchari 200,0 5. Olei Menthae pip. gtt. XX. Man emuigiri 1—3 und fügt 4—5 binzu,

Suppositoria Balsami Copaivae WENHER.

Rp. Balsami Copaiyae 100,0

Olei Cacao
Cetacel As 20,0
Cerne flavae 10,0
Opti polverati 0,15
flant suppositoria No. X.

Suppositoria resinae Copalyae Colombar.

Rp. Resinne Copsivae 5,0
Extracti Opii 0,02
Olei Cacao 5,0
Cerne flavae 1,0.

Zu 1 Stuhlzäpfchen.

Tinctura Copaivae (Form, Berol.).

Rp. Baisami Copaivae

Tincturae arounticas 22 7,5.

Dreimal täglich 15 Tropfen.

Tragene Balsami Copalrae cum Pice liquida. Bola de Copalto et de Goudron (Ricoro).

> Rp. 1. Balsami Copairae 110,0 3. Magnesiae ustae 10,0 3. Picis líquidae 10,0.

Man lässt 1 mit 2 erhärten, fügt 3 hinzu und fermt. 300 elförmige Pillen, welche mit Gelatine su überziehen sind

Vet. Tipetura sulneraria Boundon. Wundessig bei Hornspaik

Rp. Tincturae Aloës Petrolei Olei Terebinthinae Bolaami Copaivae & 20,0 Auldi nitriel gradi 2,0

Man lässt die Mischung vor der Abgabe i Tag in offener Flasche stehen. Mit einem Pinsel aufzutragen.

Yet. Unguentum ad ungulam equorum.

Hornspaltsalbs.

Rp. Balsami Copulvae Cerae finvae Unguenti basilici sa

Ambretteseedeil ist Copaivabalsamõl mit schwachem Moschuskörnergeruch.

Blasenkatarrh-Trepfen von Edlingen sollen aus gleichen Theilen Copaivabalsam und Terpentinöl bestellen.

Capsules de Raquin. Pilulae Raquin, sind mit Feinleim überzogene Pillen aus Copaivabalsam und Magnesia.

Copaline. Eiformige, überzuckerte Pillen aus Copaivabalsam, Wachs und Ku-

bebenpulver.

Copahine Mège de Jozeau. Mit Salpetersäure oxydirter, dann mit Wasser ausgewaschener Copaivabalsam wird mit Kubeben, Natriumbikarbonat und gebrannter Magnesia zur Masse angestossen, woraus eiformige Pillen geformt werden, die man mit gefärbtem Zucker überzieht.

Dragées balsamiques de Fortin. Ueberzuckerte Pillen aus Copaivabalsam und

Magnesia.

Dragées de Cubèbe au Copahu. Trochisei cubebini. Cubébines von Labrannes. Längliche Pillen aus Copaivabalsam, Kubebenextrakt, Eigelb und Süssholzpulver.

Gelée de Baume de Copaliu Caillot. Ist eine mit Pfefferminzol versetzte Gallerte aus Copaivabalsam, Zucker, Wasser und Hausenblase.

Natroneopaivatpillen. Pilulae Natrii copaivici von Geza Lucich. Enthalten je 0,13 g Natriumcopaivat, entsprechend 0,4 g Copaivabalsam.

Oleum Balsami Copaivae. Copaivabalsamöl. Essence de Baume de Copaliu. Oll of Copaiba (U-St. Brit.).

Gewinnung. Durch Destillation des Copaivabalsams mit Wasserdampf. Gewöhnlich wird die Parasorte verwendet, da diese die grösste Ausbeute, nämlich 60-90 Proc. giebt. Aus Maracaibo und Maranhambalsam erhält man nur etwa 40 Proc. Der Balsamrückstand, ein sprödes, durchsichtiges Harz, wird zur Herstellung feiner Lacke gebraucht.

Eigenschaften. Oelige, farblose oder gelbe bis gelbgrüne Flüssigkeit von pfesserartigem Geruch und bitterem, nachhaltig kratzendem Geschmack. Spec. Gew. 0,890—0,910 (U-St.). 0,900—0,910 (Brit.). Optisch linksdrehend. Drehungswinkel (100 mm-Rohr) — 7 bis — 35°. Siedet zwischen 250 und 275° C. Es ist in gleichen Theilen absoluten Alkohols löslich (Brit.) und unterscheidet sich hierdurch von dem Oele aus dem afrikanischen Balsam unbekannter Herkunft, der neuerdings auf dem Londoner Markte erschienen ist (vgl. oben). Mit 10 Th. Spiritus giebt das Oel eine trübe Mischung (U-St.), auch mit einem grossen Ueberschuss von Spiritus wird keine klare Lösung orzielt.

Bestandtheile. Copaibalsamöl besteht in der Hauptsache aus Kohlenwasserstoffen der Sesquiterpenreihe, besonders aus Caryophyllen  $C_{12}H_{44}$ , dem Sesquiterpen des Nelkenöles, das durch das schön krystallisirende, bei 36° C. schmelzende Caryophyllenhydrat  $C_{18}H_{44}$ O

gekennzeichnet ist. Ausserdem sind 5-6 Proc. alkoholische, nicht näher untersuchte Bestandtheile zugegen.

Prüfung. Die manchmal beobachtete Verfälschung mit Gurjunbalsamöl wird durch die Erhöhung des specifischen Gewichts und die Vergrösserung des Drehungswinkels erkannt.

Anwendung. Das Copaivabl wird medicinisch zu demselben Zweck wie der Copaivabalsam angewendet. Man giebt es zu 0,25-0,75 g oder zu 8-20 Tropfen zwei- bis dreimal täglich. Es wirkt stark harutreibend, was sich schon beim Einathmen der Dämpfe während der Wasserdampfdestillation bemerkbar macht. Die hauptsächlichste Verwendung findet das Oel zur Verfülschung anderer ätherischer Oole.

# Balsamum gurjunicum.

Balsamum gurjunleum. Balsamum Gurjunae seu Garjanae. Balsamum Dipterocarpi. Gurjun-, Gardschanbalsam. Ostindischer Copaivabalsam. Capivibalsam. Wood-oil. ')

Ist der vermuthlich ebense wie der Copaivnbalsam entstehende Harzsaft verschiedener in die Familie der Dipterocarpaceae gehöriger grosser Bäune Südasiens.

Es werden als solche genannt: Dipterocarpus alatus Roxburgh in Hinterindien, auf den Andaman-Inseln und den Nicobaren, D. angustifolius Wight et Arnott in Tschittagong, D. gracilis Blume in Westjava, D. hispidus Thwaites auf
Ceylon, D. incanus Roxb. in Hinterindien, D. litoralis Blume in Südjava und auf
der kleinen Insel Nusa Kambanyan, D. retusus Blume in Westjava, D. trinervis
Blume in Westjava und auf den Philippinen, D. turbinatus Gärtn fil. von Hinterindien bis Bengalen, D. zeilanicus Thwaites in Ceylon.

Man gewinnt den Balsam, indem man Höhlungen in die grossen Stämme hant und Feuer darin anzündet, wonach der Balsam ausfliesst.

Ein Baum kann im Jahre bis zu 180 I Balsam liefern.

Beschreibung. Ziemlich dickflüssig, im durchfallenden Licht rothbraun, im auffallenden (besonders im verdünnten Zustande) grünlich fluoreseirend. Von eharakteristischem Geruch und Geschmack, an Copaivabalsam erinnernd. Mischbar mit Chloroform, Schwefelkohlenstoff und Atherischen Oelen, Petroläther, theilweise löslich in absolutem Alkohol, Amylalkohol, Aether, Essigäther, Aceton, Petroleum. Nach und nach mit dem Fünffachen Wasser versetzt und dabei geschüttelt, entsteht eine steife Emulsion. Giebt in der Ruhe einen reichlich Krystalle enthaltenden Bodensatz. Spec. Gew. 0,958—0,964.

Bestundtheile. Enthält his 70 Proc. ätherisches Oel, der Rest ist Harz und ein in Wasser löslicher, bitter schmeckender Stoff, der mit Gerbsäurelösung einen reichlichen Niederschlag glebt.

Das ätherische Oel hat das spec. Gew. 0,915—0,93, es dreht (100 mm-Rohr) — 35° bis — 130°. In Schwefelkohlenstoff gelöst und 1) mit Chlorwasserstoff gesättigt wird es blau, 2) mit Salzsäure geschättelt wird es zuerst hellroth, später violett; 3) mit Salzsäure und Schwefelsäure dieselbe Farbe. Die gleichen Reaktionen treten ein bei Verwendung des Balsams (vgl. Balsam Copaivae). Aus dem Balsamharz dargestellte Säuren scheinen bei den einzelnen Sorten, vielleicht von verschiedenen Arten stammend, nicht identisch zu sein.

Saurezahl nach der bei Balsam. Copaivae mitgetheilten Methode ermittelt: 5,0-10,0. Verseifungszahl 10,0-20,0. Esterzahl 1,0-10,0.

<sup>&</sup>lt;sup>7</sup>) Darf mit dem in Indien ebenso bezeichneten fetten Oele der Samen von Aleurites cordata Müll. Arg., dem leicht trocknenden Tung- oder Holzol nicht verwechselt werden. Unter dem Namen Wood-oil kommt auch ein dem Steinkohlenbenzin ühnliches Produkt vor.

Aufbewahrung. Wie beim Copaivabalsam. Bildet (unfiltrirt) einen krystallinischen Bodensatz und ist deshalb vor jedesmaligem Gebrauch umzuschütteln.

Anwendung. Gurjunbalsam wird in der Heilkunde und in der Technik wie Copaivabalsam angewendet. Als Firuiss eignet er sich besonders für Gegenstände, die einer Warme bis zu 800 ausgesetzt sind.

Balsamum vulnerarium Indicum. Wundbalsam für grössere Hausthiere. Alce, Benzoë, Gurjunbalsam je 10 Th., Weingeist 150 Th. Veruix aurea. Goldiack für Metalle. Drachenblut, Bernstein, Gutti je 10 Th., Gurjunbalsam 150 Th., Terpentinol 50 Th.

Balsamum antarthriticum Indicum von Elnam. Indischer Pflanzensaft. War ursprünglich Gurjunbalsam, soll neuerdings aber ein Gemisch aus Harzsäuren, einem unverseifbaren Oel und Baldriansaure sein.

Oleum balsami gurjunici. Gurjunbalsamöl. Ostindisches Copalvabalsamöl. Oleum Balsami Copalyne Indiae orientalis. Das im Gurjunbalsam bis zu 70 Proc. enthaltene ätherische Oel ist dem des Copaivabalsams zwar ähulich, aber mit demselben durchaus nicht identisch. Spec. Cow. 9,915-0,930. Drehungswinkel (100 mm-Rohr) - 35 bis - 130°. Es sollen auch rechtsdrehende Oele vorkommen. In Spiritus ist Gurjunbalsamöl nicht klar löslich, wohl aber in mehreren Theilen absoluten Alkohols. Es besteht in der Hauptsache aus einem bei 255-256° C. siedenden, nicht nüher bekannten Sesquiterpen C, II, und wird zur Verfalschung des Copaivabalsamöls und anderer ätherischer Oele verwendet.

## Balsamum peruvianum,

Balsamum peruvianum (Germ. Helv. Austr. Brit. U-St.). Bals. indicum ni-Bals, de San Salvador. Opobalsamum liquidum. - Perubalsam. Chinaöl. Indischer oder Indianischer Balsam. Wundbalsam. -- Baume du Pérou noir (Gall.) de Sonsonate ou d'Inde noir. - Balsam of Peru,

Wird von der zu den Papillonaceae - Sophorene gehörigen Toluitera Pereirae (Klotzsch) Baillon (Myroxylon Pereirae Klotzsch) gewonnen, einem bis 17 m hehen Baume, der vom nördlichen Südamerika bis Mexiko heimisch ist.

Vorkommen und Gewinnung. Der Balsam präexistirt nicht in der Pflanze, sondern entsteht als pathologisches Produkt erst infolge ansserer Eingriffe (vgl. Balsam, tolutan., Benzoë, Styrax). Man gewinnt ihn in der Republik San Salvador an der Costa del Balsamo zwischen dem Hafen Acajutla und dem Flüsschen Comalapa. Neuerdings scheint auch in Honduras Balsam gewonnen zu werden.

Zur Gewinnung wird die Rinde im November oder December mit einem stumpfen Instrument auhaltend geklopft, wonach etwas Balsam austritt, den man in Lumpen auffängt. Dann sehwält man den Baum mit Fackeln an, worauf der Balsam sich reichlich ergiesst und ebenfalls in Lumpen aufgefangen wird und wobei die Rinde bald abfüllt. Die letztere sowie die mit Balsam gefüllten Lumpen werden mit Wasser ausgekocht (Balsamo de trapo). Die Wunden werden wörhentlich mit neuen Lumpen verbunden und der Baum im April zum zweitenmal angeschwält.

Der durch Auskochen der Rinde gewonnene Balsam ist minderwerthig (Balsamo de easearn oder Theunsonte).

Meist werden wohl beide zusammengemengt und in den Hafen Acajutla und La Libertad weiter verarbeitet, indem man den mehr gelblichen oder grangrünen Balsam in Kästen absetzen lässt und in eisernen Kesseln erhitzt. Seine braune Farbe soll er schon vor dem Erhitzen erhalten.

Ein Baum liefert jährlich etwa 2,5 kg. und zwar 30 Jahre hindurch, wenn man ihm zwischendurch mehrjilbrige Pausen gliant,

Die Jahresproduktion wird auf 15000 -- 20000 kg geschätzt. Man exportirt ihn gegenwärtig in Blechkanistern von etwa 12 k Gewicht, die vorher zum Import von Maschinenöl am Birmingham dienten.

Eigenschaften. Eine brauarothe bis dunkelbraune (doch stets mit röthlichem Farbentone), in dünner Schicht klar durchsichtige Flüssigkeit von dicklich bliger Konsistenz. nicht klebend, nicht fadenziehend, von saurer Reaktion. Der Geschmack ist anfänglich milde, erwärmend, dann im Schlunde stark brennend, bitterlich gewurzhaft, nicht angenehm. Geruch sehr augenehm, an Vanille erinnernd. Setzt auch bei längerem Ruben keine Krystalle ab. Das specifische Gewicht wird wie folgt angegeben: Germ. 1,135-1,145, Helv. 1,195-1,150, Austr. 1,140-1,160, Brit. 1,137-1,150, U-St. 1,135-1,150.

Mit Wasserdämpfen destillirt geringe Mengen (0,4 Proc.) eines Ooles (Zimmtsaurebenzylester und Benzoëskurebenzylester) lieferud.

Löslich in Chloroform, Essigather, absolutem Alkohol, In 90 proc. Alkohol löslich zu 99.74 Proc., in Acther zu 93-97 Proc., in Benzol zu 94-98 Proc., in Petroläther zu 66-68 Proc., in Terpentinol zn 85-89 Proc., in Schwefelkohleustoff zu 86-88 Proc. (nach Dieterich). In fetten Oelen theilweise löslich, Richnisol nimmt er bis zu 15 Proc. ohne Trübung auf. In Wasser ist er fast unlöslich, indessen nimmt dasselbe beim Schütteln mit dem Balsam den Gernch an und entzieht ihm Zimmtsäure.

Besterndtheile. Der Perubalsam besteht aus einem flüssigen und einem festen Bestandtheil, dem Harz. Der erstere, das Cinnamein, besteht vorwiegend aus Bonzoësaure-Benzylester und zum geringeren Theil aus Zimmtsaure-Benzylester. Daneben enthält es noch freie Zimmtsäure und Vanillin.

Der feste Bestandtheil, das Harz, ist ebenfalls ein Ester, er liefert bei der Verseifung neben Zimmtsäure und Benzossäure einen Harzalkohol, das Peruresinotannol C, HooOb.

Prüfungen und Verfülschungen. Die dunkle Farbe, die physikalische Beschaffenheit, der hohe Preis, der geringe Umfang der Produktion laden förmlich zu Verfälschungen ein, die anscheinend schon im Produktionslande, dann aber auch in Europa vorgenommen werden.

Die nachfolgenden Prüfungen, besonders die qualitativen, haben sämmtlich Widerspruch gefunden, und es darf das Urtheil nie auf den Ausfall einer einzigen Probe basirt worden.

1) Specifisches Gewicht: Dasselbe wird zweckmässig in einem Pyknometer oder in einem 10 g-Gläschen, dessen Stopfen am besten mit einer Längsrille versehen ist, ermittelt. Es ist auf 1,135—1,155 festzusetzen und besonders die untere Grenze gemau festzuhalten. Thatsache ist, dass Perubalsam früher (z. B. Pharm. Germ. I 1,15—1,16) ein höheres specifisches Gewicht batte, da keine Veranlassung vorliegt, anzunehmen, dass er früher in höherem Maasse als gegenwärtig verfälscht wurde. (Carsan und Lorenz setzen als Durchschnitt fest 1,140—1,145.) Die meisten Verfälschungsmittel setzen es herab, Tolubalsam und Benzot erhöhen es.

2) 10 Tropfen Balsam mit 20 Tropfen koncentrirter Sehwefelsäure zusammen-gerieben, nach einigen Minuten mit kaltem Wasser übergossen, werden auf der Oberfläche

gerieben, nach einigen Minuten mit kaltem Wasser übergossen, werden auf der Oberfläche violett und nach dem Auskneten mit kaltem Wasser übergossen, werden auf der Oberfläche Gilt als wenig empfiadlich und deshalb unzuverlässig.

3) 2 Th. Balsam werden im Wasserbade mit 1 Th. Kalkhydrat zusammengerieben. Die Mischung darf keinen Fettgeruch abgeben und nicht zerreiblich oder wohl gar krümlig werden. Es ist von verschiedenen Seiten behauptet, dass sicher gute Balsame oft die Probe nicht aushalten, alse krümlig werden. Es ist nothwendig, die Mischung bis zur definitiven Beurtheilung mehrere Tage (Helv. 8-10 Tage) stehen zu lassen. Ein geringer Alkoholzusatz (2 Tropfen auf 1 g Balsam) soll das Erstarren beschleunigen. Nach Schaucht (1895) wurde Balsam mit 10 Proc. Styrax, Kolophonium, Kopaivaharz, Siambenzoß sofort hart, blieb aber mit 10 Proc. Gurjunbalsam, Tolubalsam und Tacamahaea mehr oder weniger weich. Nur zur Erkennung grober Verfalschungen geeignet.

4) 5 Tropfen Balsam mit 3 cem Ammoniakflüssigkeit geschüttelt, sollen eine wenig selstamende Flüssigkeit geben, der Schaum muss hald verser winden, die Flüssigkeit soll nach 12-24 Stunden nicht gelatiniren. Man nimmt die Probe in einem Rengircylinder vor. Soll zum Nachweis von Koniferenharzen dienen (Vergl. die entsprechende Probe bei Bals. Copaivae).

5) Mit dem gleichen Gewicht Alkohol klar mischbar, auf weiteren Zusatz von

5-10 Th. Alkohol wird die Mischung trübe.

6) 3 Th. Balsam nehmen 1 Th. Schwefelkohlenstoff ohne Tröbung auf, auf Zusatz von 3 weiteren Theilen Schwefelkohlenstoff scheidet sich braunes Harz ab, dessen Menge bei reinem Balsam 11-16 Proc. beträgt. Styrax, alkoholisches Kolophoniumextrakt, Kopaivabalsam, Ricinusõl lõsen sich, würden also den Harzgehalt herabsetzen, eingedampfte alkoholische Benzoelösung würde den Harzgebalt erhöhen.

Die klare, vom Harz abgegossene Lösung soll nicht fluoreseiren (Gurjunbalsam) und nach dem Verdampfen einen gelben Rückstand von Oelkonsistenz geben. Derselbe soll beim Erwärmen auf 150° C. keinen fromdartigen Geruch erkennen lassen und bei Benetzung mit einem Gemisch gleicher Theile Schwefelsäure und Salpetersäure orangebraun, nicht aber blaugrun (Terebinthina, Bals. Copaivae) und nicht schmutzig violett (Gurjunbalsam) werden.

7) 2 g Balsam und 8 g Petroleumbenzin werden kräftig im Reagircylinder geschüttelt und der klare, ev. filtrirte Auszug abgegossen. Er soll fast farblos, höchstens gelblich und nicht trübe sein. Man verdunstet ihn auf dem Wasserbade und bringt auf den Rückstand 5 Tropfen Salpetersäure (spec. Gew. 1,38). Auch bei gelindem Erwärmen soll die Farbe gelb sein, nicht blau oder grün (Styrax, Terebinthins, Kolophonium, Bals. Copsivael.

Für den Ausfall der Reaktion ist es nothwendig, ein benzolfreies bei 55° C. siedendes Petroleumbenzin (von C. A. F. Kahlbaum) zu verwenden. Sollte, wie fast immer bei der Handelswaare, ein benzolfreies Benzin nicht zu haben sein, so ist es durch Nitriren und

Auswaschen vom Benzol zu befreien.

8) Da die zum Verfälschen benutzten festen Harze etc. in koncentrirter alkoholischer Lösung verwendet werden, so soll man einen Theil des Balsams (50 g) mit Wasserdämpfen destilliren und das Destillat auf Alkohol prüfen (Jodoformprobe). Oder man bringt einige Gramm des Balsams mit der Vorsicht in ein Reagensglas, dass die Wände nicht berührt werden, schiebt 2 ccm vor den Balsam einen locker in Watte gehüllten Fuchsinkrystall und erwärmt. Verdampfender Alkohol würde von dem Fuchsin lösen und die Watte roth firben.

Von grösserer Bedeutung als die vorhergehenden Proben sind die folgenden quantitativen Bestimmungen nach Districte:

9) Man erwärmt 1 g des Balsams mit Aether in einem Kölbehen und zicht auf einem gewogenen Filter so lange mit Aether aus, bis einige Tropfen des Filtrats keinen Rückstand hinterlassen. Den Filterrückstand trocknet man bei 100° C. und wägt. Die Atherunlöslichen Antheile betragen 1,5-4,5 Proc.

10) Die ätherische Lösung von 9. wird in einem Scheidetrichter einmal mit 20 com 2 proc. Natronlauge ausgeschüttelt, die abgetrennte alkalische Lösung mit verdannter Salzsaure gefällt, durch ein gewogenes Filter filtrirt, der Rückstand auf dem Filter bis zum Ausbleiben der Chlorreaktion gewaschen und endlich bei 80° C. bis zum konstanten Gewicht getrocknet. Die so ermittelten Harzester betragen 20—28 Proc.

11) Die von der Ausschüttelung 10 zurückgebliebene ätherische Lösung wird der Verdunstung überlassen, dann 12 Stunden im Exsiccator getrocknet, gewogen, noch einmal 12 Stunden getrocknet und wieder gewogen. Das Mittel beider Wägungen giebt den Cinnametngehalt an und zwar 65—77 Proc. Diese Methode giebt etwas höbere Zahlen als die von Gruz & Co. 1897 mitgetheilte, da ausser dem Cinnametn auch andere füchtige, riechende Bestandtheile mit gewogen werden.

12) Saurazahl. 1 g Balsam wird in 200 ccm absolutem Alkohol gelöst und mit 1/10 N. Kalilauge unter Verwendung von Phenolphthalem als Indikator titrirt. Die ver-

brauchten Kubikcentimeter Lauge × 5,6 = Säurezahl. Grenzwerthe 60-80.

13) Verseifungszahl. In einen Kolben von 500 ccm Inhalt wird 1 g Balsam, 50 ccm Petroleumhenzin (spec. Gew. 0,7) und 50 ccm ½ N. alkoholische Kalilauge gegeben und unter öfterem Umschütteln verschlossen 24 Stunden im Zimmer stehen gelassen. Dann fügt man 300 ccm Wasser zu, schwenkt gut um und tirrit unter fortigen und Stunden III. währendem Umschwenken mit  $1_{\nu}$  N. Schwefelsäure und Phenolphthalem. Die gebundenen Kubikoentimeter Lauge  $\times$  28 = Säurezahl. Grenzwerthe 240—270.

14) Esterzahl. Diese ermittelt man, indem man die Saurezahl von der Versei-

fungszahl subtrahirt. Grenzwerthe 180-200.

Andere Sorten. Ein angeblich aus den Cumarin enthaltenden Hülsen mit den Samen gewonnener Balsam, ebenso der dem Tolubalsam ähnliche Balsam von Myrospermum peruiferum D. C. (Balsamo del Peru), endlich ein dem officinellen Balsam ähnlicher ron Myrocarpus frondosus Allem, gelangen nicht in den europäischen Handel.

Aufbewahrung. Wie beim Copairabalsam. Um das Vorrathsgefäss sauber zu erhalten, erleichtert man das Abfliessen des Balsams, indem man zwischen Stopsel und Flaschenhals einen Streifen dickes Pergamentpapier legt.

Anwendung. Acusserlich in Einreibungen gegen Krätze und Ungeziefer, wunde Brustwarzen und Prostbeulen, zu Pinselungen bei Kelulkopftuberkulese. Bei Ozaena zu Pinselungen der Nasenschleimhaut oder Einführung mit Balsam getränkter Wattetampons in die Nase. Bei Erkrankungen der Haarwurzeln.

Innerlieh bei chronischen Katarrhen des Urogenitalapparates und der Respirations-

organe mit profuser Sekretion.

Desis 0,2-1,0 in Pillen, Emulsion etc.

Ferner als Zusatz zu Ränchermitteln, Pomaden etc. Die Verwendung als Ersatz der Vanille in Chokoladen hat abgenommen seit Einführung des synthetischen Vanillins.

Sirupus Balsami peruviani, Sir. balsamicus. — Perubalsamsirup; Balsamsaft. — (n. Ergänzb.) 1 Th. Balsam wird mit 10 Th. heissem Wasser übergossen, unter öfterem Schätteln 24 Stunden stehen gelassen; 8 Th. des Filtrais geben mit Zueker 12 Th. einen

blass geiblichen Sirup.

2) (n. Diet.) Eine Verreibung von Talk 20 Th. mit weissem Sirup 1000 Th. erwärmt man mit Perubalsam 50 Th. in einem Kolben im Wasserbade auf 66—70° C., schüttelt 5 Minuten kräftig, stellt 2 Tage bei Seite und filtrirt durch ein mit weissem Sirup befeuchtetes Filter. Dieses Verfahren ist einfacher und mit geringerem Verlust an flüchtigen Bestandtheilen verknüpft, als das vorige.

Tinctura Balsami peruviani, Perubalsamtinktur. Perubalsam 1 Th., Weingeist (90 proc.) 10 Th. mischt man und filtrirt nach einigen Tagen.

Oleum Baisami Peruviani. Perubalsamöl. Das Perubalsamöl ist, da es mit Wasserdämpfen nicht flüchtig ist, kein ätherisches Oel. Man gewinnt es durch Ausschütteln des Perubalsams mit leichtem Petroläther in einer Ausbeute von 60-70 Proc. Es ist eine gelbbranne, ölige, angenehm riechende Flüssigkeit vom spec. Gew. 1,1. Peruhalsamiil ist optisch schwach rechtsdrehend, und löst sieh klar in gleichen Theilen Spiritus auf. Bei der Destillation über freiem Fener im Kohlensaurestrome siedet es unter geringer Zersetzung von 298-502° C. Es besteht zum grössten Theile aus Benzofsäure-Benzylester, zum kleineren aus Zimmtsäure-Benzylester. Verwendung findet es in der feineren Parfilmerie.

Balsamum peruvianum artificiale, Künstlicher Perubalsam. Siambenzoe 100 Th., Gurjunbalsam 20 Th. löst man in der Warme in absolutem Weingeist 400 Th. und dampft

das Filtrat (im Dunstsammler) zum Sirup ab.

Emulsio Balsami peruylani ad injectionem (nach Bräutigas). Einem frisch bereiteten Schleime aus arabischem Gummi und Wasser je 1,0 g fügt man unter sterkem Verreiben tropfenweis Perubalsam 2,0 g, dann unter sterem Umrühren destillirtes Wasser 4,5 g und physiologische Kochsalzlösung (0,6 proc.) 1,5 g hinzu, neutralisirt mittelst einiger Tropfehen Natriumbikarbonatlösung (1:25) und sterilisirt im strömenden Wasserdampf.

Emulsio balsamica antibronchitica (Bouchardar). Perubalsam 1 g, Mandelol 20 g, Arabisches Gummi 10 g werden mit Wasser emulgirt und weisser Sirap 50 g, Wasser

Emuisio halsamica anticatarrhoica (Wiss.). Perubalsam 5 g, Mandeldi, Arabisches Gummi je 10 g smulgirt man mit Wasser 15 g und fügt Wasser 250 g, Zimmtsirop 50 g hinzu.

Balsamum Capucinorum. Kapuzinerbalsam.

Rp. Balsami peruriani Balsami tolpuni Styracla Terebinthings venetae Nucia moschaice Myrrhue Radicis Angeliene Radicis Gentlanae &4 10,0 Corticla Cinnamonal Mastiches Buccini

Henroes Ligni santalini mbri 15.0 Kalii carbonici Spiritus dilinti (68%) 1000,0.

Volksheilmittel gegen innere und Bussere Krankheiten aller Art,

Balsamum copinlicum Scitenzen, Balsamum aromaticum aethoreum.

Rp. Olel Nucistac Balsami peruviani Olel Caryophyllorum Olei Rosmarial & 6,0 Olel Succini rectificati 2,0

Sec. 4			
80 m	AARDON	0.73 - 3 -	DESCRIPTION OF THE PERSON NAMED IN

Baume Chiron on do Lansaune Curron schor Releam

	managed and their destrictions	R0-2-1
Rp.	1. Olei Olivarum	59,0
	2. Terebluthings venetae	14,0
	3. Corpe flavor	14,0
	4. Alkannini	0,03
	5. Camphorae	0,0
	6. Olei Olivarum	10,0
	7 Balanmi permulani	3.5.

Man schmitzt !-5, fügt die Lösung von 4-6 und zum Schluss der halberhalteten Masse 7 hinzu (Diet.). In Frankreich beilebte Wundsalbe.

#### Balanmam Londowitz.

Esp.	Resinge Plui	90,0
	Terebinthinge	20,0
	Otel Menther crispae	10,0
	Olel Terebinthinne	20,0
	Olel Homogrini	
	Batuani peraviant 65	40,0
	Seminis Formagraeci puty,	90,0.

Volkshellmittel gegen Gicht und dergl. Baisamum Locatellt,

Balsamem Italicum, Lokateller (Wund-) Balsam (Diet),

Rp Ceme flavae 80,0 Olei Olivarum 40,0 Terebinthinae venet, 25,0 Rateural peruviani 5,0 Alkannini 0,2.

Helimittel für wunde Brustwarzen Frostbenlen.

#### Balsamum mammillare album. Brustwarzenbalaam (Diet.).

Rp 1. Olei Amygdalarum 8,0 2. Balaansi peruviani 2,0 8. Guumi arabici 6,0 4. Aquas Rosae 8,0 5. Acidi borici 2,0 6. Aquas -Rosae 74,0,

Man emulgirt 1-4 and fügt die Lösung von 6 and 6 bings.

## Ralsamum mammillaro Rigense, Rigner Bruntwartenbalanm.

Ep. Halsami peruviani 10,0 Vitellum ori unius

test emuleio.

#### Balsamum ophthalmieum Ant.r Nach Distrusion.

Hp. Baband peruviani 2,0 Olei Lavandulae Olei Caryophyllorum Olei Succint rectif, na 1,5 Spiritus (90%) 95.0.

#### Balancom vitue Pairz.

Rp Mixturae oleoso-balsamicae 100,0 Olei Succini restificati grt. XX.

### Balsamam saluerarium (Dict.). Blutstillender Wund-Balsam

8p. Hjuoris Perri sesquieldorul Balsand peruviani & & 10,0 Glycerini 20,0 Tineturae Balsani peruviani 60,0

## Emplastrom balkamilenm Schreghausen.

Hp Emphasiri sapoenti 60,6 Emplasiri fued comphorati 80,0 Balauni peruviani Balsami Copairae 5,6 Sebi ovilis 5,6

## Linkstentum ad manualilas Hauttes.

Rp. Dalsami peraviani 5,0 Vitellum ovi unius Borneis 2,5 Olei Amygdalarum 80,0

#### Linimentum atlantians Reil.

Rp. Balsami peruviani
Olel Lauri an 5,0
Olei Nucistae 5,0
Olei Caryophyllorum git. XV.
Bel Labmung der Angentider.

#### Mixtura oleoso-balsamica.

Halsamom vitae Hoffmanni. Balsamisch-ölige Mixtur Lebensbalsam, Horpmans'scher Lebensbalsam, Mixture oléobalsamique. Baume de vie de Horrmann Horpmann's restorative Halsam. Mixturs oleobalsamica.

		m u, Hely	Aristz.
Ry	Olel Citri	4,0	4.0
	Olci Lavandulae	4,0	4,0
	Olei Macidia	4,0	2.0
	Olei Caryophyllurum	4,0	2,0
	Olei Thymi	4,6	-
	Olel Cinnamonal	4,0	Ktt X
	Olei Aurantii flor	_	2,0
	Balsami peruviani	10.0	4.0
	Spiritus (90%)	960,0	-
	Spiritus promatici		1,000010

#### Pholas anticatarrhales Margus

Rp. Balsami perpyiani 10,0 Myrrhae pulver. 20,0 Extracti Opii 3,0

flant pilulae 250, compergendae Rhizomole Iridia florentinae.

### Sapo Balsami peraviani pulvinaria. Perubalaam-Pulveracife nach Etchnors

Rp. 1. Balsami peruriani

2. Natrii carbonici sicci \$5.0 5. Aquae desilliatae 2,5

 Saponis pulvinar, alkalini 90,0.
 Man erwärmt 1—5, bis die Masse sich zu Pulver zerreiben lässt, und mischt 4 dann (Diet.).

### Sapo Balsami peraviani unguluosas, Perubalsam-Seife (Dict.).

Rp. Balsami peruviani 10,0 Mellini 90.0.

#### Saponimentum Balsami peraviani. Perubalanm-Opodeldoc (Diet).

Rp. Suponia stearinici dialysati 80,0 Saponia oldinici dialysati 40,0 Natril caustici 2,0 Spiritus (90%) 800,0 Ilaisami peruviani 100,0

Nach dem Auflösen und Filtriren ergitest man mis Spiritus auf 1900,0

## Spiritus perusianus (Form. berol).

Rp. Balsami peruviani 10,0 Spiritus (90°|<sub>0</sub>) 40,0.

## Tinctura balsamica.

Wiener Batsam (für Handverkauf). Rp. Aloës

Myrrhae Ollhani 64 18,0 Bale peruvian Styrne liqu. 65 5,0 Cruci 9,0 Spiritus (90 %) 1500.6s

	mu's Zabn- and M	
Rp.	Rulearet peruviani	5,0
	Balannet taluteri	10,0
	Arbill enchaltel	
	Olei Carrophyllorum	an 2,0
	Opli	8,0
	Spiritus (90%)	1000,0.

Tinctura ad perulones liver. Fronttinktur.

	Ep.	Balsami persytant		6,0
	-	Mixturne ofcoso-balant	uiç	nie.
		Spiritus coloniensus	11.15	30,0,
Zum	Best	reichen der Frostbeute	n	

Unguentum ad claves Distracticia. Hubnernugensalbe. Ep. 1. Resinge Piul depurati 8,0

2 Terebusthinas venetae 12.0 3. Come flavae

4. Vaselini flavi 16,0 5. Acidi salleylid 6. Balsami pecuviani 55 8,0,

Man schmilzt 1-4 und fügt 5-6 binzu. Auf Leinwand gestricken mehrere Tage lung aufzulegen, dann ein Fusshad zu nehmen.

Enguentum centra scablem Ullmann

Rp. Bals, pertivian, 8. Naphtholi

86 10,0

325,0,

Sapret, kalla, Cretae nibae Vasogen, sulf. spiss. (3 %) 40,0

8. 24 Stunden auf den verher mit Seifenspiritus abgeriebenen Stellen liegen lassen.

> Unguentum pomadinum Hunna. HEBRA'S Hanrpomade. Rp Rabami persiviani 25,0 Olel Chenn 650.0

> > Olei Olivarum

Antiscabin von Führmann, ein Krätzemittel, enthält Perubalsam, Seife, Glycerin, Weingeist, Borshure and \$-Naphtol

Gran Aschmannssalbe ist Ziuksalbe mit Perubalsam 10:1. Haarspiritus, Ludloff's. Hoffmann's Lubensbalsam mit Perubalsam, Gerbsture and Kampher.

Hamburger gelbes Lebensöl, ist eine Mischung von ordinarem Lebensöl (s. unter Anisum) mit Benzoetinktur und einer weingeistigen Lösung von Storax, Perubalsam und verschiedenen atherischen Oelen.

Havannatinktur zur Verwandlung geringwerthiger Cigarren in echte Havannas, ist

Perubalsam in Weingeist gelöst.

Klusteressenz, Spanische, ist ein verdünnter Hovemann'scher Lebensbalsam.

Kosmetikum, Haarstärkendes Oel des Dr. Pinkas, ist eine weingeistige Lösung von Perubalsam und Wallaussschalenextrakt mit Zimmttinktur.

Dr. Levingstone's Amelsenbalsom von A. Annelt enthält Ricinusol, Perubalsam

and Bergamottol.

ORUME'scher Balsam ist Hoppmann'scher Lebensbalsam mit einem Zusatz von Hoff-

mannstropfen und verschiedenen atherischen Oelen.

Perukagaak von Dallmann & Co., bei Lungenschwindsucht empfohlen, enthält im Liter die Bestandtheile von 25 g Perubalsam ohne die belästigenden, unwirksamen Harze. Peruwasser, gegen Schuppen der Kopfhaut, besteht aus Perubalsam, Ricinusol,

Ratanhiatinktur und Alkohol.

Quintessence balsamique du Harem ist eine filtrirte Lösung von Perubalsam, Lavendelol, Kampher und Weingeist.

Saunt, Dr. Müllen's, gegen Gicht etc., ist eine Salbe aus Bleiglätte, Bolus, Galmei, Perubalsum, Wachs und Vaseline.

Schmerzstillende Einreibung des Wiener Handverkanfs. Mixt. oleos, balsam., Spirit. camphor., Spirit. saponat., Chloroform. âă 20,0, Spirit. aether., Tinct. Arnicae, Liq. Ammon. caust. aa 10,0.

Voorhof-Geest von Van der Lund, ein Barterzeugungsmittel. Weingeistige Lösung von Perubalsam, Lavendelöl, Bergamottel, Zimmtöl, Nelkenöl.

Wistaria-Oel besteht aus Kopaiva- und Perubalsam, Geranium- und Ylang-Ylangöl. Wunderbalsam, Englischer. 1) Mit Sandelholz gefärbte, weingeistige Lösung von Perubalsam und Aloè. 2) Zusammengesetzte Benzoetinktur.

Zuckerkrankheit-Heilmittel von Dr. Jon. Müller besteht aus 1) einer Einreibung aus Perubalsam und Weingeist; 2) einer Lösung von Glaubersalz, Salicylsaure und Bitterstoffen in Zimmtwasser.

## Balsamum tolutanum.

Balsamum tolntanum (Germ. Helv. Austr. Brit. U-St.). Bals. americanum. Bals. s. Opobalsamum de Tolu. Bals. Indienm sleenm. Resina tolutana. - Tolubalsam, Thomasbalsam. - Baume de Tolu (Gall.). Baume d'Inde sec. - Balsam of Tolu.

Wird von der zu den Papillonaceae-Sophoreae gehörigen Toluifera Balsamum L. (Myroxylon toluifera H. B. K.) gewonnen, einem bis 27 m hohen Baume, der im nördlichen Südamerika weit verbreitet ist.

Vorkommen und Gewinnung. Wie der Perubalsam, präexistirt auch der Tolubalsam nicht in der Pflanze, sondern entsteht in derselben als pathologisches Produkt in Folge äusserer Eingriffe (vgl. auch Benzoë und Styrax). Man gewinnt ihn im Unterlauf des Magdalenes bis Turbaco, Las Mercedes und Plato, Tolu etc., indem man V-förmige Vertiefungen in den Stamm haut, aus denen der Balsam aussickert und in kleinen Kalebassen aufgefangen wird, oder man lässt ihn am Stamm herabfliessen und fängt ihn auf Marantablättern auf. Der Ausfuhrhafen ist Sabanilla. Produktion 30—40000 kg jährlich. Die Anschauung, dass Tolu- und Perubalsam von demselben Baume stammen, der erstere ein normales, der letztere aber ein pathologisches Sekret sei, hat sich nicht bestätigt, da auch Toluifera Balsamum in der sekundären Rinde keine Sekretbehälter hat. Uebrigens ist auch ohne Schwälen gewonnener Perubalsam mit dem Tolubalsam nicht identisch.

Eigenschaften. Der frische Balsam ist zählfüssig, von Konsistenz des Terpentius, in dünnen Schichten durchsichtig (weisser Balsam). So gelangt er in den Handel. Allmählich wird er fest und krystallinisch. Die Farbe ist rothbraun mit gelbgrauer Nuance. Der Geruch ist ein sehr angenehmer und feiner, der Geschmack aromatisch, wenig kratzend. Die alkoholische Lösung reugirt sauer. Löslich in Alkohol, Chloroform, Aceton, Essigüther, Eisessig, Kalilauge, weniger in Aether und Schwefelkohlenstoff, kaum in ätherischen Oelen, nicht in Petroläther.

Bestandtheile. 7,5 Proc. einer öligen, angenehm riechenden Flüssigkeit, die aus Benzoësäure-Benzylester und Zimmtsäure-Benzylester besteht, ferner 12 bis 15 Proc. freie Zimmtsäure und Benzoësäure, 0,08 Proc. Vanillin. Die Hauptmenge ist Zimmtsäure- und Benzoësäureester des Toluresinotaunols  $C_{12}H_{18}O_{6}$ , eines Harzalkohols. Endlich etwa 3 Proc. Verunreinigungen.

Prüfung. 1) Der Tolubalsam wird häufig mit Colophonium verfälscht: In Schwefelkohlenstoff ist er nur in geringem Maasse löslich (20 Proc.), die Lösung soll eingedampft von gelber Farbe und vom angenehmen Geruch des Balsams sein und mit koncentrirter Schwefelsäure libergossen intensiv blutroth werden, auch beim Erhitzen des Rückstandes nicht nach Terpentinöl riechen.

- 2) Wiederholt nacheinander mit Wasser ausgekocht, liefert er Filtrate, die beim Erkalten krystallinische Säuren ausfallen lassen. Dann noch einmal unter Zusatz von gebrauntem Kalk gekocht, liefert er ein gelbes Filtrat, welches nach dem Ansäuern mit Salzsäure, die vorher als Ester gebundenen und als lösliche Kalksalze abgeschiedenen Säuren fallen lässt.
- Bestimmung der Sänrezahl wie bei Balsam Peruvianum. Grenzzahlen nach Dietenich 114,80-158,60.
- 4) Bestimmung der Verseifungszahl: 1 g Balsam wird in einer ausreichenden Menge Alkohol (96 proc.) gelöst, 20 ccm ¹/a N. alkoholische Kalilauge zugegeben und unter Beifügung einer Platinspirale eine Stunde am Rückflusskühler erhitzt. Dann verdünnt man mit 100 ccm Alkohol (96 proc.) und titrirt nach dem Erkalten mit ¹/₂ N.-Schwefelsäure und Phenolphtaleïn. Die Anzahl der gebundenen Kubikcentimeter Kalilauge ×28 = Verseifungszahl. Grenzzahlen nach Dieteration 155,30−187,40.
- Die Esterzahl berechnet sich aus der Differenz der beiden vorhergehenden. Grenzzahlen nach Dietreich: 31,2—46,50.

Anwendung. Wie Perubalsam, innerlich in Gaben von 0,3-1,0 g in Pulvern oder Pillen, häufiger in Gallertkapseln mit Kreosot oder Guajakol (Sommerbrodt). Sonst zu Parfümerie- und Räucherzwecken. Die Blancaup'schen Jodeisenpillen werden in der Regel mit Tolubalsam überzogen.

Sirnpus Balsami tolutani (Erganzb. Helvet.), Sir. tolutanus (Brit., U-St.) — Tolubalsamsirup. — Sirop de Tolu. — Syrup of Tolu. — (vgl. auch Extr. Balsam. tolutan.)

Brit: Tolubalsam 62,5 g werden 1/2 Stunde lang mit siedendem Wasser q. s. ausgezogen und aus dem erkalteten Filtrat mit Zucker 1600 g, Sirup 2400 g hergestellt. — Ergäuzb.: Tolubalsam 1 Th. wird mit heissem Wasser 10 Th. übergossen 24 Stunden stehen gelassen. Das Filtrat 8 Th. giebt mit Zucker 12 Th. Sirup 20 Th. Helvet.: Tolubalsam 5 Th., gewaschener Sand 50 Th. werden zweimal mit Wasser je 20 Th. 3 Stunden im Wasserbade erhitzt; das Filtrat 36 Th. giebt mit Zucker 64 Th. Sirup 100 Th. Gall.: Tolubalsam 50 g wird zweimal mit je 500 g Wasser 2 Stunden im Wasserbade ausgezogen. Im Filtrat löst man Zucker 100 Th. U-St.: Tolubalsam 10 g in Alkohol 50 cem gelöst verreibt man mit einer Mischung von präcip. Calciumphosphat 50 g und Zucker 150 g, verjagt den Alkohol in der Warme, fügt allmählich Wasser 500 g zu, filtrit, löst Zucker 700 g und bringt das Ganze auf 1000 cem. Auch durch Verdrängung herstellbar (s. Sirup simpl.). — Diet.: Genau 50, wie Sirup. Balsami peruvian. (Seite 453.) Zur Geschmacksverbesserung von Mixturen, z. B. Chloralhydrat.

Den bei Bereitung des Sirups bleibenden Balsamrückstand trocknet man und ver-

wendet ihn zu Rägcherzwecken.

Tincture Balsami tolutani, Tinct. tolutana. — Tolubalsamtinktur. — Tincture of Balsam of Tolu. Brit.: Tolubalsam 100 g, Alkohol (90 proc.) q. s. zu 1000 ccm Tinktur. — U-St.: Tolubalsam 100 g, Alkohol (91 proc.) q. s. zu 1000 ccm Tinktur. Gall: Tolubalsam 100 g Alkohol (80 proc.) 500 g. — Diet.: Tolubalsam 10 Th., Weingeist (90 proc.) 1000 Th.

Tinctura Balsami tolutani actherea. Acthorische Tolubalsam tinktur. Tolubalsam 10 Th., Weingeist (90 proc.), Acther je 50 Th. In eingedicktem Zustande als Pillenlack zu verwenden. Gall.: Tolubalsam 100 g, Acther (spec. Gew. 0,758) 500 g.

Emulsio Balsami tolutani. Emulsion de Baume de Tolu (Gall.). Tolubalsam 20 g löst man in Alkohol (90 proc.) 100 g, fügt Quillajatinetur 100 g und nach und nach heisets destillirtes Wasser 780 g hinzu.

Extractum Balsami tolutani fluidum Merck, dient zur extempore-Bereitung der verschiedenen Tolusirupe. 4 Th. Extrakt = 1 Th. Balsam.

Lacca ad pilulas. Pillenlack. 1) Tolubalsam 15 g wird mit heissem Wasser 50 g eine Stunde lang ausgezogen, die erkaltete Flüssigkeit abgegossen, der Rückstand nach Zusstz von Kolophonium 1,5 g in Weingeist 15 g, Aether 100 g gelöst. 2) (n. Diet.) Tolubalsam 7 Th., Schellack 2 Th., Medicinische Seife 1 Th., Aether 20 Th., Weingeist (90 proc.) 65 Th. Die filtrirte Lösung bringt man mit Weingeist auf 100 Th. Zum Lackiren von Pillen bedient man sich einer geräumigen Schale mit möglichst flachem Bodon und steller Wandung.

Lozenges with Tolu-Basis (Brit.). Die 500 fache Menge des für eine Pastille verordneten Mittels (Alkaloide in 10,5 ccm Wasser gelöst) wird mit Zuckerpulver 482 g Gummi arabicum piv. 19,5 g gemischt mit Tolubalsamtinktur 10,5 ccm, Gummischleim 35,5 ccm. Wasser q. s. Zur Masse angestossen und 500 Pastillen daraus geformt.

Pastilli Balsami telutani. (Gall.) Tablettes de Baume de Tolu. — Tolubalsam 100 Th. zieht man mit Wasser 200 Th. 2 Stunden im Wasserbade aus und bringt die erkaltete und filtrirte Flüszigkeit mit Zucker 2000 Th., Traganth 5 Th. in Pastillen von 1 g.

Pilulae balsamicae Delioux. Natriumbikarbonat 10 g, Tolubalsam 5 g, Eisenoxyd, Lärchenterpentin je 2,5 g. Man formt 100 Pillen. Täglich dreimal 3 Pillen. Pilulae balsamicae Chabrely. Tolubalsam 10 g, Storax 7,5 g, Magnesiumkarbonat q. s. zu 50 Pillen.

Hith'scher Honighalsam ist ein weingeistiger Auszug von Tolubalsum, Storax, Opium und Honig.

Keuchhustensirup, de Almeidas: Kreosot 0,25, Sulfonal 0,2, Sirup. tolutanus 150,0. Lungenleiden-Mittel aus Nordamerika besteht aus verdünnter Tolubalsamtinktur. Tolu Chewing Gum enthält Tolubalsam, Burgunderharz, Wachs und Paraffin.

Oleum Balsami Tolutani. Tolubalsamöl. Das durch Wasserlampfdestillation aus Tolubalsam in einer Ausbeute von I,5—3,0 Proc. gewonnene Oel ist eine höchst angenehm hyacinthenartig riechende Flüssigkeit vom spec. Gew. 0,945 bis I,1. Es enthält ein nach Elemi riechendes Terpen (Tolen), C<sub>10</sub>H<sub>16</sub> sowie sauerstoffhaltige Antheile, vermuthlich Ester der Zimmtsäure und Benzoësilure sowie des Benzylalkohols. Tolubalsamöl wird in der Parfümerie gebraucht.

## Baptisia.

Gattung der Papilionneene-Podalyricae.

Baptisia tinctoria R. Br. Wild Indigo. Heimisch in Nordamerika. Die Wurzel wird als Adstringens und gegen Fieber verwendet, in stärkerer Dosis bewirkt sie Erbrechen und Diarrhoe.

Bestandtheile. 2 Glykoside, von denen das genauer bekannte Baptisin Ce, H<sub>22</sub>O<sub>14</sub>. 9H<sub>2</sub>O bei 240° C. schmilzt und Rhamnose C<sub>6</sub>H<sub>14</sub>O<sub>6</sub> und Baptigenin C<sub>14</sub>H<sub>12</sub>O<sub>6</sub> liefert, ferner einen giftigen Stoff Baptitoxin, der mit dem Cytisin identisch ist.

Ein im Handel bestudliches Baptisin ist nicht dieses, sondern Pseudobaptisin

Car HanO14 . 71/2H2O. Schmelzpankt 247-2489.

Mit dem Namen Baptisin bezeichnet man ferner ein durch einfache Extraktion gewonnenes Harz, das zu 10 Proc. in der Wurzel vorhauden ist.

Die ganze Pflanze Baptisia tinctoria dieut zum Blaufarben, die jungen Sprosse werden wie Spargel gegessen.

# Baryum.

† Baryum oxydatum. Baryumoxyd. Baryta usta. Baryta caustica sieca.
 Actzbaryt. Terra ponderosa. Ba0. Mol. Gew. = 153.

Entsteht durch Verbrennen von metallischem Baryum an der Luft. — Am einfachsten stellt man es dar, indem man in einer Retorte aus Porcellan oder in einem bessischen Tiegel Baryumnitrat beftig erhitzt. — Granweisse, poröse, zerreibliebe Masse, spec. Gew. 4,0—5,45. Verbindet sich mit Wasser unter Eutwickelung hoher Hitze zu Baryumhydroxyd.

II. † Baryum hydroxydatum. Baryta hydrica. Baryumhydroxyd. Aetz-baryt. Ba(OH),. Mol. Gew. = 171.

Fenchtet man Baryumoxyd mit Wasser an, so verwandelt es sich unter Eutwickelung hoher Hitze, die bis zum Glühen und Schmelzen des gebildeten Baryumhydroxydes sich steigern kann, in Baryumhydroxyd Ba(OH)<sub>2</sub>. Weisses Pulver oder geschmolzene weisse Masse von krystallinischem Gefüge, welche bei Glühhitze zu einem Oele schmilzt. Spec. Gew. = 4,495. Es verliert in der Glühhitze kein Wasser, es sei denn, dass es gleichzeitig Kohlensaure aufnimmt.

Beide soeben genannte Praparate sind im allgemeinen nicht Gegenstand des Haudels.

III. † Baryum hydroxydatum crystallisatum. Baryta hydrica crystallisata. Krystallisirtes Baryumhydroxyd. Krystallisirtes Actzbaryt. Ba $(0H)_a + 8H_a0$ . Mol. Gew. = 315. Ist diejenige Substanz, welche in der Praxis schlechthiu als "Actzbaryt" oder "Barythydrat" bezeichnet wird.

Zur Darstellung bringt man Baryumoxyd mit Wasser zusammen und krystallisirt das entstandene Baryumhydroxyd aus siedendem Wasser um. Oder man löst 80 Th. Natriumhydroxyd in 500 Th. Wasser, erhitzt zum Sieden und trägt unter Umrühren 244 Th. zerriebenes Baryumehlorid (Batl<sub>2</sub> + 2 H<sub>2</sub>O) ein. Aus der geklärten Flüssigkeit scheidet sich das Baryumhydroxyd beim langsamen Erkalten in Krystallen aus.

Grosse wasserhelle, tetragonale Tafeln und Prismen, welche gegen  $80^{\circ}$  C. schmelzen. In trockener Luft geben sie etwa 40 Proc. Krystallwasser (= 7 Mol.  $H_{\nu}O$ ) ab unter Uebergehen in das wasserärmere Salz  $Ba(OH)_{a} + H_{\nu}O$ . Das letzte (8.) Molekül Wasser verliert es erst bei Rothgluth unter Hinterlassung der Verbindung  $Ba(OH)_{a}$ , die auch bei heller Rothgluth noch nicht zerlällt. — Löslich in 20 Th. kaltem oder in 3 Th. siedendem Wasser Die Lösung ist stärker alkalisch als eine äquivalente Lösung von Calciumhydroxyd

Aufbewahrung. Vorsichtig, vor Kohlensäure geschützt.

459 Baryum.

† Baryum hydroxydatum crystall, pro analysi natriumfrei. Zur Bestimmung der Alkalien bedarf man eines von Natriumverbindungen völlig freien Burythydrates. gewinnt dieses, indem man das reinste Praparat des Handels so oft aus siedendem Wasser umkrystallisirt (5-6 mal), bis die Lösung von I g des Salzes, nach dem Ausfällen allen Baryums durch einen Ueberschuss von Schwefelshure, beim Verdampfen keinen glübbeständigen Rückstand mehr hinterlässt. Ueber die maassanalytische Prüfung s. S. 166 u. 167.

Aqua Barytae. Barytwasser. Reagens der chemischen Analyse, besonders zur Abscheidung der Magnesia gebraucht und zum Nachweis bez. zur Bestimmung der Kohlen-

saure, ist eine klare Auflösung von 1 Th. kryst. Barythydrat in 30 Th. Wasser.

IV. + Baryum hyperoxydatum. Baryumhyperoxyd. Baryumsuperoxyd. Barri Dioxydum (U-St.). BaO. Mol. Gew. = 169. Wird technisch dargestellt, indem man über pulveriges Baryumoxyd, welches auf dunkles Rothgluth erhitzt ist, kohlensäurefreien Saucretoff leitet.

Weisse oder granweisse pulverige Massen. Zerfällt bei höherer Temperatur in Baryumoxyd und in Sauerstoff, verbindet sich mit Wasser zu dem krystallisirenden Baryumsuperoxydhydrat (BaO, +8H,0. Dient zur technischen Darstellung von Sauerstoff Boussingault) und von Wasserstoffsuperoxyd.

Gehaltsbestimmung des technischen Praparates. Last man 2,11 g Baryumsuperoxyd in 25 proc. Phosphorsiure (welche auf 0°C, abgarath ist) zu 25 cem auf, so sollen 5 cem dieser Lösung (entsprechend 0,422 g Substanz) nicht weuiger als 40 cem Phia-Normal-Kaliumpermangauat-Lösung (0,316 g KMnO<sub>4</sub> in 11 enthaltend) zur schwachen Rothfürlung erfordern, entsprechend 80 Proc. BaO<sub>2</sub>. (U-St.) Ein völlig reines Präparat würde unter den gleichen Verhältnissen 50 ccm verbrauchen.

V. † Baryum hyperoxydatum hydratum seu crystallisatum. Baryumsuperoxydhydrat. Ba0, +8H,0. Mol. Gew. = 313. In kalte wässerige Salzsäure von 2 Proc. HUI tragt man unter Umrühren feingepulvertes technisches Baryumsuperoxyd, welches mit Wasser zu einem Brei angerührt ist, so lange ein, bis die Flüssigkeit eben noch sauer reagirt. Man macht alsdann mit verdünntem Barytwasser sehwach alkalisch, filtrirt von ausgeschiedenem Eisenhydroxyd + Thonerdehydrat ab und versetzt das Filtrat (welches Wasserstoffsuperoxyd enthält) mit fiberschüssigem Barytwasser. Man hört mit diesem Zusatz auf, wenn eine abfiltrirte Probe nach dem Anshuern mit verdünnter Schwefelsaure und nuch Zusatz von etwas Kaliumdichromat beim Schütteln mit Aether diesen nicht mehr blau färbt. Die ausgeschiedenen Krystalle werden gesammelt, durch eiskaltes Wasser gewaschen und durch Pressen zwischen Filtrirpapier getrocknet,

Hexagonale, perlglänzende Schuppen, Säulen oder Tafeln, oder flimmernde Blättchen, die in kaltem Wasser fast unlöslich sind, von siedendem Wasser in Baryumhydroxyd - Sauerstoff zersetzt werden. Man kann die Verbindung im feuchten Zustande (mit Wasser zum Brei angerührt) in verschlossenen Gefässen ohne Zersetzung aufbewahren und benutzt sie zur Darstellung von Wasserstoffsuperoxyd. Trocknet man sie und erhitzt den Rücksfand auf 130° C., so hinterbleibt reines Baryumsuperoxyd BaO, als weisses, der Magnesia lihnliches Pulver.

Erkennung und Bestimmung. Mau erkennt die Baryumverbindungen an folgenden Reaktionen:

1) Die flüchtigen Baryumverbindungen (einschliesslich Baryumsulfat) fürben die nicht leuchtende Flamme gelbgrün. Man befenchtet die Probe zweckmässig mit Salzsäure; die Flammenfürbung kommt besonders in den heissesten Theilen der Flamme zu Stande und halt geraume Zeit an. 2) Kali- und Natronlauge fallen nur aus koncentrirter Lösung weisses Baryumhydroxyd. Kohlensaurefreies Ammoniak erzengt überhaupt keine Fällung. Noutrales Kaliumehromat erzeugt einen gelben Niederschlag von Baryumehromat BaCrO<sub>4</sub>; um anwesende Mineralsturen zu binden, empfiehlt sich der Zusatz von Natriumacetat oder Ammoniumacetat. 4) Phosphate der Alkalien erzeugen in neutralen Lösungen weisse Niederschläge von Baryumphosphaten, welche in Salzsaure, auch in Salpetersaure loslich sind. 5) Siliciumfluorwasserstoffsaure füllt farbloses, gallertartiges Baryumsilicio-Fluorid Sill Ba, erst in 4000 Th. Wasser löslich, leichter löslich in Salzsaure und in Salpetersaure, unlöslich in Alkohol. 6) Schwefelsaure, Sulfate (sogar die Lösungen von Calciumsulfat und von Strontiumsulfat) geben weissen Niederschlag von Baryumsulfat, so gut wie unlöslich in verdünnten Säuren und verdünnten Alkalien, löslich in etwa 400000 Th. Wasser.

Die Bestimmung erfolgt a) als Baryumsulfat. Man säuert die Baryumsalzlösung mit einigen Tropfen Salzsäure an, erhitzt sie zum Sieden und fällt durch tropfenweisen Zusatz verdünnter Schwefelsäure, bis ein Ueberschuss von letzterer vorhanden ist. Im übrigen verfährt man genau wie bei der Bestimmung der Schwefelsäure. BaSO<sub>4</sub> × 0,656651 = BaO. BaSO<sub>4</sub> × 0,587982 = Ba.

b) Weniger häufig erfolgt die Bestimmung als Baryumkarbonat. Man fällt die Baryumsalalösung in siedendlieisser Flüssigkeit mit Natriumkarbonat, wäscht den Niederschlag mit Wasser aus, trocknet ihn durch schwaches Glüben, beseuchtet mit Ammonium-

kerbonat, erhitzt nochmals gelinde und wägt.

Toxikologisches. Alle in Wasser bez in verdünnten Säuren Eslichen Baryumverbindungen sind giftig. Symptome der Vergiftung sind: Uebelkeit, Erbrechen, Angst, Kolikschmerzen, Diarrhöen, Kälte, Blässe. Gegenmittel sind: Magenpumpe, Brechmittel, Magnesiumsulfat, Natriumsulfat. Als toxische Gabe sind für einen Erwachsenen etwa 15 g Baryumchlorid oder Baryumnitrat anzusehen.

# Baryi salia.

Bei der Darstellung der Baryumsalze geht man a) entweder vom Witherit (natürlichem Baryumkarbonat) aus, indem man diesen in den entsprechenden Säuren auflöst, oder b) man bedient sich als Ausgangsmaterial des Schwerspathes. Dieser wird durch Glühen mit Kohle oder einem kohlenstoffhaltigen Material, wie Theer, Stärke etc. in Baryumsulfid verwandelt und dieses nach verschiedenen Verfahren in die eutsprechenden Salze übergeführt. e) Gewisse unlösliche Salze werden auch durch doppelte Umsetzung löslicher Baryumsalze erhalten. d) Kleinere Mengen von Baryumsalzen können mit Vortheil im pharmacentischen Laboratorium auch unter Verwendung von reinem Baryumkarbonat gewonnen werden.

1. † Baryum aceticum. Baryumacetat. Baryumcetat. Essigsaures Baryum. Essigsaurer Baryt. Acetate de Baryum. Acetate of Baryum. Ba $(C_2H_1O_2)_2+H_2O$ . Mol. Gew. = 273.

Man verdännt 400 Th. Essigsäure von 30 Proc. mit der gleieben Menge Wasser und trägt unter mässigem Erwärmen 197 Th. reines Baryumkarbonat ein. Die filtrirte Lösung wird mit Essigsäure nöthigenfalls schwach augesäuert und durch Eindampfen zur Krystallisation gebracht.

Aus der beissen kone. Lösung scheidet sich das Salz obiger Zusammensetzung in vierseitigen Prismen ab; aus der bei  $0^{\circ}$  gesättigten Lösung erhält man monokline Prismen  $\operatorname{Ba}(C_2H_3O_2)_2+3H_2O$ . — Das obige Salz löst sich in etwa 1 Th. Wasser, auch in etwa 100 Th. Alkohol. Reagens zum Nachweis bez. zur Bestimmung der Chromsäure; in der Kattundrackerei zur Herstellung der Thonerde-Beize.

II. † Baryum bromatum. Baryumbromid. Bromwasserstoffsaures Baryum. Brombaryum. Bromure de Baryum (Gall.). Bromide of Barium. BaBr<sub>1</sub> + 2H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>. Mol. Gew. = 333.

Man neutralisirt eine Mischung von 100 Th. Wasser und 200 Th. Bromwasserstoffsäure von 25 Proc. HBr mit 60 Th. reinem Baryumkarbonat und bringt die filtrirte Lösung durch Eindampfen zur Krystallisation.

Farblose, rhombische Tafeln, unangenehm bitter und herb schmeckend, luftbeständig, in Wasser und Alkohol löslich. Wird zur Darstellung der Bromwasserstoffsäure benutzt. (s. S. 52).

III. † Baryum bromicum. Baryumbromat. Bromsaures Baryum. Bromate de Baryum. Bromate of Barium. Ba(BrO<sub>a</sub>)<sub>2</sub> + B<sub>a</sub>O. Mol. Gew. = 411.

Man löst 1 Th. krystall, Barythydrat (Ba(OH)<sub>2</sub> + 8H<sub>2</sub>O) in 30 Th. Wasser und fügt zur warmen Lösung allmählich 3 Th. Brom hinzu. Man erhitzt einige Zeit zum Sieden. Beim Erkalten scheidet sich das obige Salz aus, welches durch Umkrystallisiren gereinigt wird. Kleine, glänzende, monokline Krystalle, löslich in 130 Th. kaltem oder in 25 Th. siedendem Wasser. Sind mit gleicher Vorsicht zu behandeln wie Kaliumchlornt, d. i. chlorsaures Kalium.

IV. † Baryum carbonicum. Baryumkarbonat. Kohlensaures Baryum. Barytkarbonat. Carbonate de Baryum. Carbonate of Barium. BaCO., Mol. Gew. = 107.

Man fällt eine Lösung von 100 Th. Baryumchlorid in 1000 Th. Wasser mit einer Lösung von 120 Th. krystall. Natriumkarbonat in 1000 Th. Wasser. Durch Erwärmen der Fällungsfüssigkeit kann der Niederschlag dichter erhalten werden. Man wäscht den Niederschlag nach dem Absetzen aus und trocknet ihn.

Weisses, specifisch schweres, geruch- und geschmackloses Pulver, in Wasser kaum, aber doch so weit löslich, dass es feuchtes rothes Lackmuspapier bläut. Löslich in verdünnten Säuren. Ist bei Rothgluth beständig, d. h. es spaltet Kohlensäure nicht ab. — Die Lösung in Salpetersäure soll 1) durch Silbernitrat nicht getrübt werden. 2) Nach dem Ausfällen des Baryums durch Schwefelsäure soll das Filtrat nach Zusatz von Ammoniak durch Ammoniunoxalat nicht getrübt werden (Kalk). 3) Die vom Baryum befreite Flüssigkeit darf beim Eindampfen keinen glühbeständigen Rückstand binterlassen (Maguesia, Alkalien).

Baryum carbonicum pro analysi. Das in der quantitativen Analyse gebranchte Baryumkarbonat muss gelegentlich frei von Alkalisalz sein. Man stellt ein solches Praparat dar, indem man eine Lösung von 1 Th. alkalifreiem Baryumchlorid in 30 Th. Wasser mit einer Lösung von 2 Th. Ammoniumkarbonat und 5 Th. Ammoniak in 30 Th. Wasser fällt, den Niederschlag auswäscht und trocknet.

Baryumkarbenat dient als Reagens in der Analyse, ferner als Ausgangsmaterial zur Darstellung von Baryumsalzen.

Baryum carbonicum nativum. Witherites. Witherit. Das natūrlich vorkommende Baryumkarbonat. Weisse bis graus, derbe Stücke von blättrigem bez. strahligem Gefüge, spec. Gew. = 4,2-4,3 oder ein weisses bis graues Pulver.

Pasta Barytae venenosa. Baryt-Pasta als Rattengift. 100 Th. Baryunkarbonat, 10 Th. Ultramarin, 30 Th. Weizenmell, 30 Th. Zucker, 10 Th. Sternanispulver werden mit 20 Th. indischem Sirup und der erforderlichen Menge Glycerin zu einem Teige angestossen, aus welchem und haselnussgrosse Kugeln formt, die in die Löcher der Ratten gelegt werden. Empfiehlt sich zum Vergiften der Ratten besonders in Vieluställen.

V.  $\dagger$  Baryum chloratum (Ergänzb.). Baryta chlorata oder muriatica. Baryum-chlorid. Chlorbaryum. Chlorure de Baryum (Gall.). Chloride of Barium. Terra ponderosa salita. BaCl $_2$  +  $2H_0$ 0. Mol. Gew. = 244.

Darsteilung. 1) Kleinere Mengen des reinen Salzes erhält man durch Auflösen von 100 Th. reinem Baryumkarbonat in 150 Th. reiner Salzsäure von 25 Proc. Man verdünut die Lösung mit dem gleichen Volumen Wasser, filtrirt und bringt sie durch Eindampfen zur Krystallisation. 2) Grössere Mengen gewinnt man aus Witherit. Man fügs zu rober oder reiner Salzsäure so viel gepulverten Witherit, dass die Säure vollständig abgestumpft ist, alsdann sättigt man die Flüssigkeit mit gewaschenem Chlorgas, lässt einen Tag stehen, fällt das Eisen durch mehrtägiges Maceriren (unter öfterem Umschütteln) mit Baryumkarbenat, filtrirt, säuert die Lösung schwach mit Salzsäure an und dampft zur Krystallisation ein.

Eigenschaften. Farb- und geruchlose, wasserhelle, luftbeständige, rhombische Tafeln mit abgestumpften Ecken oder glänzende Schuppen von unangezehm bitterem, scharfsalzigem Geschmack. Löslich in 2,5 Th. kaltem oder 1,5 Th. heissem Wasser, fast unlöslich in Weingeist (Unterschied von Calcium- und Strontiumchlorid). Schwerlöslich auch in Salzsäure; die kone. wässerige Lösung wird daher durch Salzsäure gefällt. Spec. Gew. bei 15° C. = 3,05. Das Salz wird bei 120° C. wasserfrei und schmilzt alsdann bei 920° C. Die specifischen Gewichte der wässerigen Lösungen von Raryumchlorid sind nach Schupp bei 21,5° C.

Proc. BaCl<sub>2</sub> + 2H<sub>2</sub>O 1 8 5 8 10 12 15 18 20 Spec. Gew. 1,0073 1,0222 1,0374 1,061 1.0776 1,0947 1,1211 1,1488 1,1683

Prüfung. 1) Die wässerige Lösung 1:10 sei neutral. 2) Sie werde weder durch Schwefelwasserstoff (Metalle), noch nach dem Ansäuern mit Salzsäure, durch Kaliumferrocyanid verändert. 3) Nach Abscheidung des Baryums mittels verdünnter Schwefelsäure hinterlasse das Filtrat keinen glübbeständigen Rückstand (s. Barythydrat S. 459). 4) Wird das gepulverte Salz mit Weingeist geschüttelt, so darf das Filtrat weder beim Entzünden mit rother Flamme brennen, noch beim Abdampfen einen zerfliesslichen Rückstand hinterlassen (Calcium- und Strontiumchlorid). Vorsichtig aufzubewahren.

Anwendung. Innerlich früher bei Syphilis, Skrophulosis zu 0,02-0,1 g. Höchstgaben 0,2 g pro dosi, 0,8 g pro die (Ergänzb.). Aeusserlich zu Augentropfwässern 0,05-0,2:10,0 und als Verbaudwasser bei Geschwüren. Technisch zur Darstellung von Barvumpröparaten und als Autikesselstein-Mittel, in der Analyse als Reagens.

Baryum chloratum alkalifrel pro analysi. Ein solches Praparat wird zur Bestimmung der Alkalien gebraucht. Man stellt es dar, indem man eine 10 proc. Lösung des reinen krystallisirten Salzes mit dem gleichen Volumen 25 proc. Salzsäure vermischt, den ausfallenden Niederschlag absaugt und aus Wasser umkrystallisirt.

VI. † Baryum Chloricum. Baryta chlorica. Chlorsaures Baryum. Chlorsaurer Baryt. Baryumchlorat.') Chlorate de Baryum. Chlorate of Baryta. Ba(ClO<sub>b</sub>)<sub>4</sub> + R.O. Mol. Gew. = 322.

Darstellung. A. als Laboratoriumspräparat: Man löst in einer Porcellanschale 3 Th. Ammoniumsulfat sowie 5 Th. Kaliumchlorat in 15 Th. heissem Wasser und dampft diese Lösung unter beständigem Umrühren zur Konsistenz eines Breies ab. Letzteren giebt man nach dem Erkalten in einen Kolben und zieht ihn mit der 4fachen Menge Alkohol (von 80 Proc.) unter Erwärmen auf 50° C. aus. Man fültrirt und wäscht den aus Kaliumsulfat bestehenden Rückstand mit obigem Alkohol nach. Von dem (Aumoniumchlorat enthaltenden) Filtrat wird der Alkohol durch Destillation entfernt. Man erwärmt den Destillationsrückstand in einer Porcellanschale so lange mit gesättigtem Barytwasser, bis Ammoniak nicht mehr entweicht. Dann löst man ihn in Wasser, fällt aus der Lösung den Ucherschuss von Barythydrat durch Einleiten von Kohlensüure, filtrirt und dampft zur Krystallisation ein. B. Technisch durch Umzetzen heiss gesättigter Lösungen von Calciumchlorat und Baryumchlorid.

Farblose, durchsichtige, prismatische Krystalle, in 4 Th. kaltem oder 1 Th. siedendem Wasser löslich, beim Uebergiessen mit 25 proc. Salzsäure reichlich Chlor entwickelnd. Die Lösung in 100 Th. destillirtem Wasser werde durch Silbernitrat nur schwach getrübt. Verwendung findet des Salz in der Pyrotechnik, ferner bei der Darstellung der Chloreäure, s. Chlorum.

Aufbewahrung. Vorsichtig. Die Handhabung des Baryumchlorates erfordert die nämliche Vorsicht wie diejenige des Kaliumchlorates (chlorauren Kaliums).

VII. † Baryum chromatum. Baryumchromat. Chromsaures Baryum. Chromate Baryum. Chromate of Barium. BaCrO. Mol. Gew. = 253.

Zur Darstellung fällt man eine Lösung von 100 Th. Baryumchlorid in 1 Liter Wasser mit einer Lösung von 80 Th. neutralem Kaliumchromat (K4CrO4) in 1 Liter Wasser, wäscht den Niederschlag aus und trocknet ihn. Citronangelbes Pulver, unlöslich in Wasser und in Essigsäure. Gelöst, bez. zersetzt wird es durch Salzsäure, Schwefelsäure, Salpetersäure. Findet Verwendung als gelbe Malerfarbe unter dem Namen: Gelbes Ultramarin, Gelbin, Barytgelb, Jaune de Steinbuhl.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Man beachte die Abweichung der chemischen von der pharmaceutischen Nomenklatur.

VIII. † Baryum hypophosphorosum. Baryta subphosphorosa. Baryum hypophosphit. Unterphosphorigsaures Baryum. Hypophosphite de Baryum. Hypophosphite of Baryta. Ba(HaPO<sub>2</sub>), + H.O. Mol. Gew. = 285.

100 Th. krystall. Barythydrat werden in 1300 Th. destillirtem Wasser gelöst und unter Zusatz von 12,5 Th. granulirtem Phosphor so lange an einen warmen Ort (etwa I Woche) gestellt, bis die Gasentwickelung beendet ist. Man filtrirt und wäseht den Rückstand mit Wasser nach. Aus der Lösung wird der Ueberschuss von Barythydrat durch Einleiten von Kohlensäure entfernt, bis letztere keine Trübung mehr erzeugt. Dann filtrirt man ab, engt das Filtrat auf 400 ccm ein und überlässt es an einem warmen Orte der Krystallieation, wohei man ein Verwittern der Krystalle zu vermeiden hat.

Farblose, prismatische Krystalle, leicht in Wasser, auch in verdünntem Weingeist löslich. Vorsichtig aufzubewahren.

Therapentisch ist es zu 0,03-0,1 g drei- bis fünfmal täglich in Lösungen wie das entsprechende Calciumsalz verwendet worden. Höchstgaben: pro dosi 0,15 g, pro die 1,5 g.

IX. † Baryum Jodatum. Baryumjedid. Jodbaryum. Jodide de Baryum. Jodide of Baryta. BaJ<sub>2</sub>. Mol. Gew. = 391.

Zu 30 Th. Baryumsulfit, die in 120 Th. lauwarmem destillirtem Wasser vertheilt sind, fügt man allmählich in kleinen Antheilen soviel (eiren 35 Th.) zerriebenes Jod hinzu, als von diesem in Lösung geht. Man setzt nun allmählich 27 Th. Baryumkarbonat hinzu und erwärmt unter Umrühren im Wasserbade bis zur Austreibung der Kohlensäure. Färbt sich die Fillssigkeit gelb, so entfärbt man sie durch Zufügung kleiner Mengen von Baryumsulfit. Man lässt in geschlossener Flasche absetzen, filtrirt schnell und dampft im Vacuum zur Trockne. Ausbeute 53 Th.

Kleine Mengen kann man zweekmässig auch durch Auflösen von reinem Baryumkarbonat in Jodwasserstoffslure darstellen. 10 Th. Baryumkarbonat erfordern 130 Th. Jodwasserstoffslure von 10 Proc. JH.

Frisch dargestellt ein farbloses, in der Regel aber ein gelblich-weisses, hygroskopisches Salzpulver. Leicht löslich in Wasser, auch in verdünntem Weingeist, von ekelhaftem Geschmack. An der Luft und durch die Einwirkung des Lichtes wird es unter Abscheidung von Jod zersetzt.

Früher in Gaben von 0,005-0,01 dreimal täglich innerlich bei Scrophulosis angewendet. Acusserlich in Salben von 0,2-0,5 auf 25,0 Fott ebenfalls bei Scrophulosis. Höchstgaben: pro doxi 0,015, pro die 0,05 g.

X, † Baryum nitricum (Ergünzh.). Baryumnitrat. Barytnitrat. Salpetersaurer Baryt. Azotate de Baryte. Nitrate of Baryta. Ba(NO<sub>2</sub>)<sub>2</sub>. Mol. Gew. = 261. Das technische Salz wird durch Einwirkung von Salpetersäure auf einen Ueberschuss von Witherit dargestellt

Kleinere Mengen des reinen Baryumaitrates erbält man darch Auflösen von 100 Th. reinem Baryumkarbenat in 256 Th. Salpetersäure (von 25 Proc.), Verdünden mit 750 Th. Wasser und Eindampfen der Lösung zur Krystallisation.

Farblose, harte, oktaödrische Krystalle, an der Luft unveränderlich, löslich in 12,5 Th. Wasser von 15°C., oder in 2,8 Th. siedendem Wasser, unlöslich in Alkohol. Verpufft auf glühender Kohle mit blassgrüner Flamme. Geht beim starken Glühen in Baryumoxyd Batt über. Die wässerige Lösung sei neutral und werde durch Silberautrat nicht verändert (Chlor). Die weitere Prüfung auf Reinhalt geschehe wie unter Baryum ohloratum angegeben. Vorsichtig aufzubewahren.

Anwendung als Reagens in der chemischen Analyse und in der Feuerwerkerei zu grünen Flammensätzen.

Beim Zusammenreiben bez. Zusammenschmelzen dieses Salzes mit leicht oxydirbaren bez. leicht entzündlichen Substanzen ist gleiche Versicht geboten wie beim Kali-Salpeter, bez. beim Kaliumchlorat.

Grüne Flammensätze. Fenerwerkssätze für grüne Flammen. 1) Barytnitrat and Milehzucker, von jedem 10 Th., Kaliumehlorat 20 Th. Jede Substanz wird für sich gepulvert und die Mischung der beiden ersten mit dem Kaliumchlorat mit Hilfe einer Federfahne bewerkstelligt. Vergleiche wegen der dabei nöthigen Vorsicht unter Kalium chloricum. - 2) Barytnitrat 20 Th., Kaliumehlorat 18 Th. und gewaschene Schwefelblumen 10 Th. Die Mischung erfordert alle Vorsicht. Sie geschicht wie sub I augegeben. Der Schwefel muss ein völlig trockenes Pulver sein, also in Form der gewaschenen Schwefelblumen genommen werden. -- 3) Barytnitrat 60 Th., Kaliumchlorat 10 Th., gepulverter Schellack 20 Th. Mischung wie and I. - 4) Barytnitrat 80 Th., gewaschene Schwefelblumen 6 Th., robes Schwefelantimon 2 Th., Kohle 1 Th., Kaliumehlorat 40 Th. Mischang wie sub 1. - 5) Barytnitrat 50 Th. und Kaliumchlorat 25 Th. Nachdem beide gemischt sind, wird ein Gemisch aus gewaschenen Schwefelblumen 10 Th., Holzkohle 1,25 Th. zugefügt.

Enthaarungsmittel nach O. Heller. Baryum sulfuratum technicum pulv. 1.0. Calcium carbonicum praecipitatum 5,0 werden mit Wasser zu einem Brei angerührt.

XI. † Baryum sulfurosum. Baryumsulfit. Schwefligsaures Baryum. Schwefligsaurer Baryt. BaSO., Mol. Gew. = 217.

100 Th. reines Baryamkarbonat worden mit 300 Th. Wasser feingerieben. In die Mischung leitet man unter öfterem Umrühren Schwesligsäuregas bis zur Sättigung. Der weisse Bodensatz wird auf einem Filter gesammelt, und auf flachen Porcellantellern möglichst rasch bei 25-30°C, getrocknet, hierauf sogleich in gut zu verschliesende Glasgefässe gebracht.

Weisses, krystallinisches, in Wasser schwer lösliches, in Weingeist unlösliches Palver. Findet Verwendung in der Analyse, zur Darstellung des Baryumjodids und in der Papierfabrikation. Vorsichtig aufzubewahren.

XII. Baryum sulfuricum. Baryumsulfat. Schwefelsaurer Baryt. Sulfate de Baryum. Sulfate of Barium. BaSO,. Mol. Gew. = 233. Diese Verbindung kommt im Handel in vier verschiedenen Formen vor.

1) Spathum ponderosum, Barytes, Baryta sulfurica nativa, Schwer-spath, naturliches Barytsulfat, in schweren dichten, krystallinischen, weissen Massen oder in geschobenen vierseitigen Tafeln oder geraden rhombischen Prismen in verschieden-artiger Gruppirung. Spoe. Gew. 4,1-4,7. Der gemahlene Schwerspath dient als Material

zur Darstellung verschiedener Barytsalze.

2) Spathum ponderosum praeparatum, Baryta sulfurica nativa praeparata, Schwerspathmehl, gemahlener Schwerspath, Barytin, auf besonderen Mühlen gemahlener Schwerspath, ein mehr oder weniger feines, sehr weisses Pulver. Trotz des niederen Kaufwerthes ist dasselbe mit Gipsinehl verfälscht angetroffen worden. Diese Verfälschung wird entdeckt, wenn man das Pulver mit dünner Ammoniumehloridlösung digerirt und das Filtrat mit Baryumehlorid auf Schwefelsäure prüft. 3) Baryta sulfuries praecipitata (pura), präecipitirter Schwerspath, prä-

3) Baryta sulfuries praecipitata (pira), praecipitirte Schwerspath, praecipitirtes Barytsulfat, Barytweiss, Permanentweiss, Blanc fixe wird theils als Nebenprodukt in chemischen Fabriken, theils aus Witherit und Schwefelsäure gewonnen. Das Barytweiss bildet entweder sehr weisse, leicht zerbrechliche und zerreibliche Stücke oder ein sehr weisses Pulver. Es wird zur Verdünnung der Farben, zum Anstreichen und vielen anderen technischen Zwecken gebraucht.

4) Praecipitirter Schwerspath in Teigform, Blanc fixe en pate, also der noch feuchte Barytumsulfatniederschlag. Er findet eine gleiche technische Verwendung wie der vorstehend erwähnte. Er bietet den Vortheil, ohne Vorbereitung mit den wässerigen Farben sich mischen zu lassen.

Farben sich mischen zu lassen.

Baryumsulfat gilt im allgemeinen wegen seiner Unlöslichkeit nicht für giftig. Wesentlich anders wurde der dauernde Genuss von Baryumsulfat zu beurtbeilen sein Aus diesem Grunde würde die Zumischung dieser Verbindung zu Mehl etc. nicht blos als Verfälschung zu betrachten, es würde n. U. auch gesundheitsschädliche Wirkung des Genusses solcher Nahrungsmittel sehr wohl möglich sein.

Als Material zu weissen Austrichen eignet er sich allein nicht, weil er zu wenig Deckkraft hat. Dagegen dient er als Zusatz- bez. Verfälschungsmittel des Bleiweisses. als Körper für Appreturen weisser baumwollener und leinener Zeuge, als Füllstoff für Papiermasse, als Zusatz für Feuerschutzstärke u. dergl. m.

Baryumsulfat ist fast unlöslich (1:400000) in Wasser, desgleichen in verdünnten Mineralsäuren und verdünnten Lösungen von Alkalikarbonaten. Etwas löslich in konc. Schwefelsäure, und in Lösungen der Acetate und Thiosulfate. Koncentrirte Lösungen der Karbonate des Kaliums und Natriums setzen sich mit Baryumsulfat erst in der Siedehitze und auch dann noch längsam um.

XIII. † Baryum sulfuratum. Baryumsulfid. Schwefelbaryum. Baryta sulfurata. BaS. Mol. Gew. = 169. Das mit dem vorstehenden Namen bezeichnete Präparat ist ein technisches, ziemlich unreines Produkt.

Ein inniges Gemisch aus 100 Th. gemahlenem Schwerspath, 17,5 Th. Holz-kohlenpulver und 25 Th. gepulvertem Kolophon werden in einen geräumigen Tiegel eingetragen, der Tiegel mit einem Deckel verschen, dann bei allmählich und langsam gesteigerter Hitze bis zur hellen Rothgluth gebracht und darin 1½ Stunde erhalten. Die erkaltete Masse wird zu einem Pulver zerrieben und alsbald in dicht verkorkten Glasflaschen aufbewahrt. — Oder man macht aus 100 Th. gemahleuem Schwerspath, 25 Th. Holzkohlenpulver und 15 Th. Roggenmehl mit Wasser einen derben Teig, formt aus diesem daumdicke, 8-10 cm lange Stäbe, trocknet dieselben völlig aus und brennt sie in einem Windofen in der Weise, dass sie auf einer 15 cm hohen Schicht Holzkohlen ruhen, von einigen kleinen Kohlen durchschichtet und von Kohlen umgeben und bedeckt sind.

Gelbliches oder röthliches, oder (infolge beigemischter Kohle) graues Pulver, specifisch schwer, in Wasser unter Uebergehen in Baryumhydroxyd und Baryumsulfhydrat löslich 2BaS + 2H<sub>2</sub>O = Ba(OH)<sub>1</sub> + Ba|SH<sub>2</sub>. Beim Glühen an der Luft geht es in Baryumsulfat über; mit Säure entwickelt es Schwefelwasserstoff.

Dient zur Darstellung von Baryumhydroxyd, ferner zur Entwickelung arsenfreien Schwefelwasserstoffs und als Depilatorium.

XIV. † Baryum sulfhydratum. Baryumsulfhydrat. Schwefelwasserstoff-Schwefelbaryum. Ba(SII)<sub>c</sub>. Mol. Gew. — 203. Die wässerige Lösung wird erhalten durch Einleiten von Schwefelwasserstoff in Barytwasser bis zur Sättigung.

Bologneser Leuchtstein. Bononischer Leuchtstein. Wird durch Glüben einer innigen Mischung von 5 Th. gefälltem Baryumsulfat mit 1 Th. Holzkohle unter Luftabschluss erhalten. Besteht aus einem Gemenge von Baryumsulfal mit Baryumsulfat und hat die Eigenschaft, nach Beliehtung durch die Sonne oder Magnesiumlicht im Dunklen zu leuchten.

# Bebeerinum.")

Bebeerin. Bebirin. Bibirin. Pelosin (Buxin). C<sub>18</sub>H<sub>21</sub>NO<sub>3</sub>. Mol. Gew. = 299. Aus der Rinde des Bebeeruhaumes [Nectandra Rodinei Schomb.?], wurde ein als Bebeerin (Bebirin, Bibirin, Nectandrin) bezeichnetes Alkaloid C<sub>18</sub>H<sub>21</sub>NO<sub>3</sub> isolirt, welches nach M. Scholtz identisch ist mit dem aus der amerikanischen Gries- oder Pareirawurzel, von Chondodendron tomentosum R. et P. [Botryopsis platyphylla Miers], von Wiggens abgeschiedenen Pelosin. Ob das Bebeerin ausserdem noch identisch ist mit dem aus Buxus sempervirens L. abgeschiedenen Buxin, erscheint nach M. Scholtz unwahrscheinlich.

Darstellung. Die Bebeere-Rinde wird mit schwefelsäurehaltigem Wasser ausgekocht. Aus den durch Eindampfen auf dem Wasserbade koncentrirten Auszügen fällt Ammoniak ein Gemisch von Basen. Der Niederschlag wird in verdünnter Schwefelsäure gelöst, die Lösung mit Thierkohle behandelt und wiederum mit Ammoniak gefällt. Dem

Nicht zu verwechseln mit Berberin! Bandb d. pharm. Prazis 1.

trockenen Basengemisch entzicht alsdann Aether das Bebeerin, während eine zweite Base (Sipirin) ungelöst zurückbleibt.

Es muss indessen darauf aufmerksam gemacht werden, dass die gegenwärtig als Bebeerin im Handel besindlichen Praparate noch sehr unrein sind, da es überhaupt erst seit etwa 1/2 Jahr bekannt ist, auf welchem Wege die Reindarstellung gelingt (Scholtz, Archiv. Pharm. 1898. 530).

Eigenschaften des Handelspräparates. Amorphes braunes Pulver, leicht löslich in Aethylalkohol, Chloroform, Aceton, Benzol, Schwefelkohlenstoff, etwas schwieriger in Aether, von bitterem Geschmack. Löslich auch in Natronlauge, ferner in 6000 Th. kaltem oder 1800 Th. siedendem Wasser. Vereinigt sich mit Säuren zu amorphen Salzen (s. aber unter Bebeerinum purum).

Anwendung. Medicinisch wird nicht die freie Base, es werden vielmehr ihre Salze, insbesondere das schwefelsaure Salz und zwar als Ersatz des Chinins, als Tonicum and Febrifugum angewendet.

Bebeerinum hydrochloricum, das Praparat des Handels. Bebeerinchlorhydrat, salzsaures Bebeerin. Man neutralisirt das Beeberin mit verdünnter Salzsäure, bringt diese Lösung durch Eindunsten bei 600 C. zum Sirup und streicht diesen auf Glasplatten. Man trocknet bei 60-80° C. und stösst alsdann das trockene Praparat in Lamellen-

Braunliche, durchscheinende Lamellen oder ein braunliches, etwas hyproskopisches

Brauniche, durchscheinende Lamellen oder ein braunitenes, etwas hygroskopisches Pulver, leicht löslich in Wasser und in Weingeist.

Bebeerlaum sulfuricum. Bebeerinsulfat. Schwefelsaures Bebeerin. Das Präparat des Handels. [C<sub>18</sub>H<sub>21</sub>NO<sub>2</sub>]<sub>2</sub>. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> (?) Zur Darstellung löst man 10 Th. Bebeerin des Handels in 80 Th. Weingeist, neutralisirt diese Lösung mit verdünnter Schwefelsäure (ca. 9.5 Th.), dunstet sie im Wasserbade zum Sirup ein und bringt diesen durch Aufstreichen auf Glasplatten in Lamellenform. Braune, durchscheinende Lamellen oder ein bräunliches Pulver, leicht löslich in Wasser und in Weingeist.

Angewendet wird namentlich das schwefelsaure Salz als Ersatz des Chinins und zwar als bitteres Tonicum zu 0,05-0,1-0,2 g mehrmals, als Febrifugum zu 0,2-0,5-1,0 g mehrmals täglich. Antitypische Eigenschaften besitzt das Bebeerin nicht,

Bebeerinum purum. Ist in zwei Formen und zwar im amorphen und krystallisirten

Zustande bekannt.

1) Amorphes. Wird dem käuslichen Bebeerin durch Extraktion mit Aether entzogen. Ferner hinterbleibt es als Rückstand, wenn man die Lösung des krystallisirten Bebeerins in Aceton oder Chloroform verdunsten lässt. Farbloses, amorphes Pulver, Schmelzp. 180° C. Löst man das amorphe Bebeerin in Methylalkohol, so scheidet es sich wieder als krystallisirtes Bebeerin (Schmelzp. 214° C.) ab.

2) Krystallisirtes. Löst man amorphes Bebeerin in Methylalkohol, so krystallisirt es sehr rasch aus. Man wäscht die Krystalle mit Methylalkohol nach und trocknet sie bei 100° C. Glasglanzende, farblose Prismen, Schmelzp. 214° C. Schwer töslich in Methylalkohol und Aethylalkohol. Leicht löslich in Aceton oder Chloroform. Beim Ver-

dunsten dieser Lösungen hinterbleibt es in der amorphen Form vom Schmelzp. 180° C.

Durch Neutralisation des krystallisirten Bebeerins mit verdünnter Salzsäure hat
M. Scholtz ein krystallisirtes salzsaures Salz in kleinen, bei 259—260° C. schmelzenden

Nadeln erhalten.

Therapeutisch werden bis auf weiteres lediglich die amorphen Handelspräparate zu verwenden sein, da sich die Angaben über Wirkung, Dosirung etc. nur auf diese beziehen, die reine Base ausserdem zur Zeit noch gar nicht im Handel ist.

# Belladonna.

† Atropa Belladenna L. Familie der Solanaceae - Solaneae. Tollkirsche, Tollkraut, Tollwurz, Schlasbeere, Wolfsbeere, Teuselsbeere, Waldnachtschatten, Giftkriesi. - Belladone, Morelle furiense. - Dwale, Deadly Nightshade. Heimisch durch Mittel- und Südeuropa bis Vorderasien (Persien). Zum arzueilichen Gebrauch vielfach kultivirt

Belladonua. 467

Verwendung finden:

† 1) Die Blätter. Folia Belladonnae (Germ. Helv. Austr. Brit. U-St.). Herba Belladonnae. Herba Solani furiosi. Belladonnablätter. Tollkirschenblätter. Tollkraut. Feuilles de belladone ou de Morelle furieuse (Gall.). Belladonna Leaves. Dwale Leaves.

Beschreibung. Sie sind bis 20 cm lang, bis 10 cm breit, spitz elliptisch, kahl oder unterseits besonders an den Nerven spärlich behaart, Blattstiel kürzer wie die Hälfte der Spreite, diese allmählich in ihn verlaufend. Die Sekundärnerven gehen vom Primärnerven unter einem Winkel von durchschnittlich 60° ab.

Oberseits bräunlich grün, zuweilen auf beiden Seiten weisse Pünktchen erkennen lassend. Geschmack widerlich, schwach bitter.

Die Haare bestehen aus Drüsenhaaren mit 2-6 zelligem Stiel und einzelligem Köpfchen und solchen mit kurzem Stiel und 6 in 2 Reihen augeordneten Kopfzellen, Gefässbündel bikollateral, Spaltöffnungen auf beiden Seiten. Im Mesophyll Zellen mit Krystall-

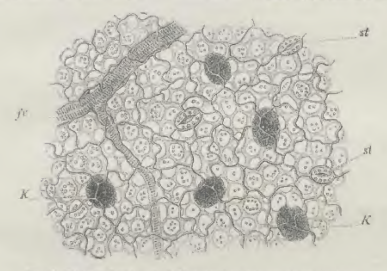


Fig. 115. Tangentialschnitt durch die Unterseite des Blattes von Atropa Helladonna. K Zellen mit Krystalisand. st. Spaltöfinungen. fw Gefässhundel. (Vool.)

sand von Kalkoxalat, die angeblich auch fehlen können. Sie sind das am meisten charakteristische Gewebselement, daneben kommen auch die Drüsenhaare und die beiderseitigen Spaltöffnungen in Betracht. Für die Untersuchung genügt es meist, Stückehen der Blätter oder das Pulver in Chioralbydratlösung (3 Chloralh.: 2 H.O) durchsichtig zu machen. (Fig. 115.)

Bestandtheile. 0,3-0,4 Proc. Alkaloide und zwar vorzugsweise Hyosoyamin neben wenig Atropin, als Malate, ferner Asparagin. Asche der bei 100° C. getrockneten Blätter 14,5 Proc.

Zur Bestimmung des Alkaloidgehaltes werden (nach Kellen) 25 g der gepulverten Blätter (Sieb 5 der Germ. und Helv.) in einer Arzneisiasche von 300 ccm Inhalt mit 100 g Aether und 25 g Chloroform gut durchgeschüttelt, 10 g Ammoniakstüssigkeit hinzugesetzt und während einer halben Stunde häufig umgeschüttelt. Dann setzt man 40-50 g Wasser hinzu und schättelt von neuem um, wobei sich das Pulver zusammenballt, so dass man 100 g der Flüssigkeit ohne weiteres klar abgiessen kann, oder sie, wenn trübe, durch einen Trichter mit Wattebäuschehen gehen lässt. Die Flüssigkeit giebt man in einen Scheidetrichter und schüttelt so lange mit kleinen Mengen (25, 15, 10 etc.) I proc. Salzsäure aus, bis ein Tropsen der letzten Ausschüttelung mit Mayka'schem Reagens keine Trübung mehr giebt. Die wässerige Lösung wird von neuem in einen Scheidetrichter gegeben, mit Ammoninkstüssigkeit alkalisch gemacht und so lange mit Aetherchloroform (2 Aether, 3 Chloroform) ausgeschüttelt, bis einige Tropsen auf einem Uhrgläschen ver-

20.

dunstet, mit 1 proc. Salzsäure aufgenommen, mit Mexen'schem Reagens keine Trübung mehr geben. Die Flüssigkeit wird dann aus einem Erlenmeyerkölbehen abdestillirt, der Rückstand im Wasserbade bis zum konstanten Gewicht getrocknet und gewogen. Der Rückstand × 5 = Alkaloidgehalt.

Zur Titration löst man die Alkaloide in 5-10 ccm säurefreiem, absolutem Alkohol, setzt Wasser bis zur beginnenden Trübung hinzu und titrirt unter Benutzung von Haematoxylin als Indikator mit 1/10 N. Salzsäure. 1 ccm derselben = 0,0289 g Alkaloid,

Als Verwechslung werden die Blätter von Solanum nigrum L. genannt, sie sind kleiner, eiformig oder fast dreieckig, gestielt und kurs in den Stiel verschmälert, ganzrandig oder buchtig gezähnt, viel kleiner. Sie enthalten Einzelkrystalle von Oxalat. Vergl. Bd. II, S. 612.

Einsammlung, Aufbewahrung. Zur Blüthezeit von der wilden Pflanze (Germ. Helv. Austr. Brit.) gesammelt, bei Lichtabschluss und höchstens 30°C. Wärme rasch getrocknet, in gut verschlossenen Gefässen vorsichtig und vor Licht geschützt (nach Austr. nicht über 1 Jahr) aufbewahrt. 6,5—7,5 Th. frische Blätter geben 1 Th. getrocknete. — Das Pulver bereitet man aus frischer, über Aetzkalk nachgetrockneter Waare (vgl. unter Tub. Aconiti). Verlust durch Eintrocknen und Verstäuben 13—15 Proc.

Anwendung finden die Blätter zu schmerzstillenden Breiumschlägen, als Rauchmittel, ev. in Opiumtinktur getränkt, in Cigarrettenform, zu Räncherungen, selten innerlich

Grösste Einzelgabe nach Austr. 0,2 g Germ. 0,2 g Helvet. 0,1 g Grösste Tagesgabe , 0,8 g , 1,0 g , 0,5 g

Dur ans der ganzen frischen Pflanze gepresste Saft, aus dem Germ. das Extrakt bereiten lässt, hält sich mit 1/4 Proc. Aether versetzt einige Zeit, sodass mau ihn versonden kann.

† 2) Die Wurzel. Radix Belladounae (Helv. Austr. Brit. Ergb. U-St.). Radix Solani furiosi. Belladounawurzel. Tollkirschenwurzel. Tollwurz. Racine de belladoue (Gall.). Belladouna Root.

Beschreibung. Meist der Länge nach gespaltene und dann nach aussen gebogene graue oder graubraune, wenig runzelige, im Innern weisse, mehlige, im Bruch ebene, stänbende Stücke. Bis 10 cm lang, 1—2 cm Jick. Geschmack aufangs süsslich, dann bitter und etwas scharf. Auf dem Querschnitt beträgt die Rinde etwa ¼ des Durchmessers. Sie, sowie der Holzkörper, lassen mit Ausnahme der dem Cambium zunächst liegenden Parthien der letzteren radiale Streifung nicht erkennen. Im Parenchym der Rinde und des Holzes Zellen von Oxalatsand wie in den Blättern, ferner einfache und aus wenigen zusammengesetzte Stärkekörneben, die einen Durchmesser von 20 µ erreichen. Verholzte Elemente, wie Steinzellen und Bastfasern fehlen ausser den Gefässen und spärlichen Holzfasern. Zunächst dem Cambium zeigt das Holz breite Holz- und schmale Markstrahlen, weiter nach innen finden sich kleine Gefüssgruppen, und das Centrum wird wieder von Holzgewebe eingenommen.

Bestandtheile. Hyoscyamin und Atropin wie in den Blättern etwa zu 0,6 bis 0,7 Proc. Im Juli, also von der blühenden Pflanze, gesammelte Wurzel, ebenso solche von wildwachsenden und nicht zu alten Pflanzen (2-4 Jahre alt) ist besonders alkaloidreich. Das Alkaloid hat seinen Sitz im Parenchym.

Zur Bestimmung des Alkaloidgehaltes verfährt man, wie oben bei den Blättern angegeben, doch verwendet man nur 12 g der gepulverten Wurzel, 90 g Aether und 30 g Chloroform, giebt 10 g Ammoniak und später 15 g Wasser hinzu, giesst 100 g der Flüssigkeit (= 10 g Wurzel) ab und verfährt wie oben angegeben. Natürlich ist die Menge der schliesslich gefundenen Alkaloide mit 10 zu multipliciren.

Verwechselungen. Als solche werden genannt die Wurzeln von Inula, Lappa, Althaea, Malva; sie entbehren sämmtlich der Zellen mit Oxalatsand.

Einsammlung. Die Wurzel wird von der 2-3jährigen, wildwachsenden (Helvet.) Pflanze zur Blüthe- und Fruchtzeit (nach Brit. im Herbst) gesammelt, von verderbenen Theilen befreit und ohne Schälung sorgfältig getrocknet. Austr. und Helvet. schreiben jährliche Erneuerung vor; 8 Th. frische Wurzel = 3 Th. trockene.

Aufbewahrung und Pulverung wie bei Folis Belladennae. 100 Th. trockene Wurzel geben etwa 90 Th. grobes and 80-85 Th. feines Pulver.

> Grösste Einzelgabe nach Austr. 0,07 g nach Helvet. 0,1 g Tagesgabe " , 0,3 g , , 0,5 g.

Anwendung wie bei den Blättern.

Hinsichtlich der pharmaceutischen Zubereitungen aus der Tollkirsche herrscht in den Arzueibüchern grosse Verschiedenheit. Die Vorschriften liefern Erzeugnisse von sehr angleicher Wirksamkeit (vergl. Verzeichniss der Höchstgaben), und es ist deshalb bei Anfertigung ausländischer Verordbungen mit Extract, oder Tiuct, Bellad, Versicht geboten.

† 3) Die Samen. Semen Belladonnae etc. Semences de belladone (Gall.).

Beschreibung. Die glänzend violettschwarzen, kirschgrossen, fadsüsslich schmeckenden, zweifächerigen Beeren sind von dem bleibenden Kelch theilweise eingehüllt. Sie enthalten zahlreiche Samen. Diese sind 3 mm breit, nierenförmig, von den Seiten zusammengedrückt, graubraun, grubig punktirt. Der im reichlichen Nährgewebe liegende Embryo ist stielrund, gebogen.

Die Zellen der Epidermis der Samenschale sind an der Innenwand und den Seitenwänden stark verdickt, eine Form, die sich auch sonst bei den Solanaceen findet. Immerhin ist, wenn es sich um den botanischen Nachweis einer Vergiftung mit Belladonnafrüchten handelt, auf diese Zellen zu achten.

Bestandtheile und Anwendung wie bei der Wurzel und den Blättern.

† Extractum Belladonnae. Austr. Extr. Belladonn. foliorum. Toll-kirschenblätter-Extrakt. Dickes Extrakt, wie Extr. Aconiti radicis Austr. zu bereiten. Ausbeute etwa 18 Proc. Diet. empfiehlt, nach Verdunsten des Weingeistes das störende

Chlorophyli abzufiltriren.

Brit. 1) Extr. Belladonn. liquidum, Liquid Extract of Belladonna. Ge-pulverte Belladonnawurzel (Nr. 20) wird mittelst einer Mischung von 7 Raumth. 90 proc. Alkohol und 1 Raumth. Wasser im Verdrängungswege ausgezogen; mit dem Perkolat wird noch dreimal nach einander eine neue, gleiche Menge der Wurzel ebenso behandelt und der auf solche Weise angereicherte Auszug auf einen bestimmten Gehalt eingestellt. 100 com desselben enthalten 0,75 g Alkaloide.

Extr. Belladonnae alcoholicum. Alcoholic Extract of Belladonna.
 Wird aus verigem durch Eindampfen mit einer verher zu bestimmenden Menge Milch-

zucker auf 1/4, seines Gewichts hergestellt. Enthält 1 Proc. Alkaloide.

zucker auf 7, seines Gewichts hergestellt. Enthält 1 Proc. Alfadode.

3) Extr. Belladoan, viride. Green Extract of Belladonna, ist das aus dom frischen Safte der Blätter und Zweige durch Eindampfen gewonnene dicke Extrakt.

Germ. Extr. Belladonnae. Belladonnaextrakt. Frisches, blühendes Belladonnakmut 20 Th. besprengt man mit Wasser 1 Th., zerstösst, presst aus, wiederholt dasselbe mit Wasser 3 Th., erwärmt die gemischten Flüssigkeiten auf 80° C., seiht durch, dampft auf 2 Th. ein, fögt Weingeist 2 Th. hinzu, lässt 24 Stunden unter bisweiligem Schütteln steben, seiht durch. Den Rückstand zieht man mit verdinntem Weingeist 1 Th. unter Ergen. warmen aus, vereinigt die klar abgegossene Flässigkeit mit der übrigen, filtrirt und dampft zu einem dicken Extrakte ein. Dunkelbraun, in Wasser fast klar löslich. Ausbeute 2-3 Proc.
Gall. 1) Extractum Atropae belladonnae. Extrait de Belladone (avec le suc). Weiches Extrakt, wie Extractum Belladonnae viride zu bereiten.

2) Extractum de radice Belladonnae. Extrait de Belladone (Racine). Belladonnawurzel gr. pulv. 1000 g digerirt man 2 mal mit je 3000 g Weingeist (60 proc.) einige Stunden, presst, filtrirt, destillirt den Weingeist ab, dampft ein, löst den Rückstand im 4 fachen kalten Wassers, fillrirt und bringt durch Eindampfen zur Pillenkousistenz.

Helv. 1) Extr. Belladonn. duplex s. siccum. Trockenes Belladonna-extrakt. — Extrait de helladone sec. — Belladonnwurzel (V) 200 Th. werden mit einer Mischung von Wasser und Weingeist ää im Perkolator erschöpft. Die ersten 170 Th. werden für sich aufgefangen, der auf 30 Th. verdampfte Rest darin gelöst. Aus diesen 200 Th. stellt man, wie bei Extr. Acontit dupl. angegeben, trockenes Extrakt 100 Th. dar.

200 Th. stellt man, wie bei Extr. Account dupt angegeven, trockenes Extrakt 100 Th. dar.

2) Extr. Belladoun. fluidum. Belladonna-Fluidextrakt. — Extrait fluide de belladoue. — Belladonnawurzel (V) 100 Th. werden mit einer Mischung von Glycerin 10 Th., Wasser 15 Th, Weingeist 25 Th. befeuchtet und durch Verdrängung mit einer Mischung von Weingeist und Wasser sa erschöpft. Die ersten 85 Th. fängt man für sich auf und löst durin den auf 15 Th. eingedampften Rest. Gesammtgewicht 100 Th.

U-St. 1) Extr. Bellsdonn, foliorum alcoholicum. Alcoholic Extract of Bellsdonns Leaves. Bellsdonnablätterpulver (Nr. 60) werden mit einer Mischung

von Alkohol 2 Raumth und Wasser 1 Raumth, durch Verdeängung erschöpft, der Auszug

bei 50° C. zur Pillenkorsistenz eingedampft.

2) Extractum Belladonnae radicis fluidum. Fluid Extract of Belladonna Root. Aus Belladonnawurzelpulver (Nr. 60) 1000 Th. werden mittelst einer Mischung von Alkohol (91 proc.) 800 ccm und Wasser 200 ccm durch Verdrängung (s. Extr. Aconiti fluid) 1000 ccm Extrakt hergestellt.

Extractum Belladennae siccum Austr, und Germ, werden wie Extr. Aconiti

siccum (S. 155) dargestellt.

Extractum Belladonnas solidum Diet., Belladonna-Dauerextrakt, bereitet man wie Extr. Uvas Ursi solidum (S. 363).

			Hôchate Einzelgabe	Höchste Tagesgabe
Extr.	Belind.	tollor, Austr.	0,05 g	0,9 g
4		alcohol. Brit.	0,015-0,06 g	
-	-	rirido .	0,015-0,06	
-	-	Germ.	0,05 g	D,T g
-	19	dupl. Helvet.	0,025	0,075 ,
		fluid. "	0,06	0,15

Aufbewahrung. Vorsichtig.

† Tinctura Belladenuae (Brit., Helvet.); Tinct. Belladenn. foliorum (Austr., U-St.); Tinct Belladonn. ex Herbs recente (Erganzb.). - Tolikirschenblättertinktur; Tollkrauttinktur. - Teinture de belladone. - Tincture of Belladonna Leaves.

Austr. Aus gepulverten Blättern wie Tinot. Aconiti Austr. zu bereiten (S. 155). Brit. Belladonnafhuidextrakt 60 ccm, Alkohol (60 proc.) q. s. zu 900 ccm. Nach

dem Absetzen zu filtriren.

Ergānzb. Frisches, zerquetschtes Belladonnakraut 5 Th., Weingeist 6 Th. Gall. 1) Teinture on Alcoolé de feuille de Belladone. Grobgepulverte Blätter

 100 Th., Alkohol (60 proc.) 500 Th.
 2) Alcoelature de feuille de Belladone. Frische Belladonnablätter, Alkohol (90 proc.) je 1000 g. Nach 10 Tagen auspressen und filtriren. - Auf gleiche Weise aus frischer Wurzel die Alcoolature de racine de Belladone.

Holvet. Aus Belladonnakraut (V) 10 Th. und verdünntem Weingeist q. s. werden durch Verdrangung 100 Th. Tinktur hergestellt. Klar, braunlich-grun, mit 5 Th. Wasser opalisirend.

U-St. Wie Helvet, doch im Verhältniss von 150 g Blätter zu 1000 com Tinktur

zu bereiten.

		Austr.	Brit	Ergünzh.	Helret
Irosace	Einzelgabe	1,0 g	0,8-0,9 g	1,0 €	0,5 g
*	Tageagabe	4,0 ,		3,0	2,5

Aufbewahrung. Vorsichtig, vor Licht geschützt. Belladonnatinktur ist ein Hauptmittel der Homöspathie bei Fieber und entzündlichen

Belladonnathiktur ist ein Hauptmittel der Homoopathie der Fieler die Abgabe s. unter Aconitum S. 156.

Leiden aller Art, bei Rose, Zahnweh, u. dergl. Ueber die Abgabe s. unter Aconitum S. 156.

Unguentum Belladonnae. Belladonnasslbe. — Pommade belladonée.

Belladonna Ointment. — Brit. Flüssiges Belladonnaextrakt 40 ccm werden auf 5 g eingedampft und mit Benzoöfett 45 g gemischt. — Ergänzb. Aus Belladonnaextrakt 1 Th. und Wachssalbe 9 Th. zur Abgabe frisch zu bereiten. — Gall. Belladonnaextrakt 4 Th., Wasser 2 Th., Schweinefett 24 Th. — Helvet. Belladonnaextrakt 2 Th., Benzoinirtes Schweinefett 8 Th. (Dieses Verhältniss gilt für alle Unguenta narcotica — Narkotischen Salben — Pommades calmantes) — U.St. Alkohol. Belladonnaextrakt 10 g werden mit verdunntem Weingeist 5 ccm verrieben, dann benzoinirtes Schweinefett 85 g zugemischt.

Cigarettes de Belladone (Gall.) sollen je 1 g Belladonnablätter entbalten.

Succus Belladonnae. Brit. Juice of Belladonna. Der aus frischen Blättern und Zweigen ausgepresste Saft wird auf 3 Raumth. mit 1 Raumth. Alkohol (90 proc.) vermischt, nach 7 tägigem Absetzen filtrirt. Einzelgabe 0,8-1,0 g.

Suppositoria Belladonna- Belladonna- Stuhlzapfehen. - Belladonna

Suppositories.

1) Brit. Aus alkohol. Belladonnaextrakt 1,2 g und Kakaobntter q. s. (12 g) formt man 12 Stuhlzäpfchen; ein jedes enthält 0,001 g Belladonna-Alkaloide.

2) Diet. (Hyceringelatine 35 g achmilat man, setzt Belladonnaextrakt 0,5 in 10 Tropfen

Wasser gelöst zu und giesst 10 Zäpfehen aus.

3) Münch. Nosokom.-Vorschr. Belindonnaextrakt 0,01 Kakaobutter 2,0 zu 1 Stuhl-

Taffetas narcotisatum. Sparadrap narcoticum. Bereitet man wie Empl. Anglioum und bestreicht je 1000 mm mit folgender Lösung: Hausenblase 7 g, Belladonns-extrakt, Bilsenkrautextrakt, Schierlingextrakt je 2,5 g, Wasser 75 g, Weingeist 10 g.

150,0 ccm

50.0

50

500

Antasthmatische Pappe ist eine Pappe, die mit dem gesättigten Aufguss einer Asthmakräutermischung getränkt wurde.
Asthma remedy Langelle ist Belladonnapulver mit 10 Proc. Salpeter. Asthmacigaretten von Grimault & Co. bestehen im wesentlichen aus Belladonna-

blattern.

Asthmatic and Fumigating pastilles von Samuel Kidder sind Räucherkerzen aus Belladonna, Stechapfel, Salpeter, Koble and Gewärzen, neuerdings (von Daniel White & Co.) aus Salpeter, Scammoniumharz, Gummi und Kohle. DOBRETSE's Salbe gegen Nervenschmerz besteht aus Belladonnaextrakt, Opiumextrakt

und Fett.

Zi

Hellpflaster, Richard's, soll aus Belladonna, Pech und Kautschuk bestehen.

KLEEWELN'S Abführpillen, Sagradaextrakt, Rhabarberextrakt, Pedophyllin, Belladonnaextrakt. 50 überzuckerte und versilberte Pillen.

Pondre antiasthmatique von Dr. Clerk ist eine Mischung aus Belladonna, Salbei

and Salpeter.

Sedative Pills, Gunthers, enthalten Belladonnaextract, Asa foetida, Baldrianextrakt,

inkoxyd, Castoreum.	and of the state o			
† Acetum Belladonnas.  Rp. Follorum Belladonnas conc.  Spiritum (20°) <sub>a</sub> ) az 10,0  Acet (8°) <sub>a</sub> ) 90,0.  Vorsiching und vor Licht geschützt aufzubawahren.	Rp. 1. Extracti Beliadonnae IIq. 100 ecm 2. Emplastri resinae 125,0. 1 wird im Wasserbade auf 25,0 eingedampft, dann mit 2 durchgoarbeitet.			
Cataplasma antarthritieum Trousseau.  Rp. Miene Panis 150,0  Aquan ferridae 50,0  Extracti Belladonnae 2,0  Extracti Opli 1,0  Camphorae 2,0  Spiritus camphorati 15,0	IV. Helvetica.  Rp. I. Extracti Bolindonnas fluidi 30,0 2. Empiastri Picis 70,0 3. Elemi 15,0 4. Old Olivarum 5,0. I wird auf 10 Th. eingedampft und mit 2—4 auca Pfiaster durchgearbeitet.			
Spiritus q. a. ut flat puls.  Cigaretas pectorales Espic.  Ep. Foliorum Belladonnes conc. 90,0	Rp. Emplastri Resinae Emplastri Seponis nā 4,0 Extracti Belladonnae spirituosi 2,0.			
Foliorum Stramonti cone.  Herbae Hyoscysul cone. \$2 15.0  Fructus Phellandrii grosse pulv. 5,0  Werden befouchtet mit einer Lösung:  Extracti Onii 1.5	VI. Gallica.  Rp. Extracti seminis Bellad. 90,0  Elexi  Emplastr. Diachyl. gummat 30,0.			
Aquae Lauro-Cernsi q. a. und getrocknet. Die Hülsen fertigt man aus Fliesspapler, welches mit einem Aufguss obiger Mischung geträckt und wieder getrocknet wird. Bei Atheunnet täglich 3-4 Stöck zu rauchen.  Collemplastrum Belladonnae.	Emplastram narcoticum Diet.  Rp. Emplastri Beliadonne Emplastri Conii Emplastri Hyoseyami kā. Samutliche Pfiaster werden mis Olivenči ausgeroiti. I und H (Diet. Erglund.) werden über Astakalk aufbewahrt, weil ale sonai schlimmeln.			
Belladonna-Kautschukpflaster. Diet.  Rp. Massae Collemplastri 800,0 Foliorum Belladonnav pulv. 70,0 Sandarac 20,0 Acidi milicylini 6,0	Glyceritam Beiladonnae. Glyceré d'extrait de Belladone (Gait). Itp. Extracti Bélladonnae 2,0 Glyceria gtt. X Unguenti Glycerini 18,0.			
Olei Resinae 30,0 Actheris 160,0.  Vergi. Collempiastrum Arnicae S. 385.  Emplastrum Belladonnae.	Injectio narcotica Trousseau.  Rp. Foliorum Belladonnae Foliorum Etramonii aa 20,0 infunde ad colaturam Tincursu Opii crocatae 2.5;			
Beliadonna-Pfinater. Emplatre de beliadono. 1. Distribucit.  Rp. 1. Foliorem Beliadonnes pulv. 25,0 2. Spiritus (200/g) 12,5 3. Spiritus Daondii gtt. X	Lasolimentum Bolladonnae Dies, Rp. Extracti Belladonnae Dio,0 Glycerini 5,0 Unguenti cerei 20,0 Lanolini 65,0,			
6. Cetse flavae 5. Olel Olivarum 6. Terebinthinae Man behauchtet 1 mit 2 and 3, lässt einen Tag	Linimentum Relindonnae.  J. Liniment of Belladonna (Brit.)  Rp. Camphorae 25.0			

Spiritus (90°)

Rp. Camphorne

Aquae destillatae

Bpiritus (90%) q. a. ad

Extracti Belladonnae fluidi 250

II. United-States.

Extracti Beliadonnae fluidi q. s ad 1000,0 ccm

steben, erhitst 1-B im Wasserbade 2 Stunden

mit 4-6 und rollt halberkaltet in Stangen aus.

BB 1.0

II. Erganzungsbuch

Follorum Belladonnae pulv. 2,0.

Rp. Ceras flavas

Terebinthinae

Olel Olivanum

Divide in partes X.

Liquor Belladonnae cyanicus Huyeland. Pulvis Belladonnae ad clysma Voor Rp. Extracti Helladonnae 0,35 Aquae Lauro-Cerasi 15,0. Rp. Follorum Selladonnae 1,0 Tuberum Salep I. Oleum Belladonnas. Tales deses IV. Rp. 1. Foliorum Belladonnae puiv. 100,0 Pulvis contra Enuresia nocturnum infantum 2. Spiritus (90%) 75,0 FATRE. 3. Liquoria Ammonii essetici 2.0 Rp. Extracti Relladonnae 4. Olei Ollvarum 600,0 Seminis Strychal 43 0.1 6. Olei Olivarius 400,0. Ferri oxydatl 1,0 Man mischt 1-8 und lässt 24 Stunden bedeckt Spechari 2.5 stehen. Dann erwärmt man 1-3 mit 4 im divide in paries X. Taglich ! Palver. Wasserbade 13 Stunden bei 60-70° C., presst Pulvis antiphlogisticus Sicurat. ab, erwirmt den Hückstand nochmals mit 5, Rp. Calometanos prosat ab, ideat absetzen und filtrirt (Diet.). Magnesine untan II. liulte de Belladone (Gall.). Radicis Belladonnas 11 0,5 Bp. Follor, Bellad, recent. 100,0 Saccharl 2.0. Olei Olivarum 200.0 Divide in partes X. Man kocht, bis alle Feuchtigkeit verdampft ist, L. Sirapus Belladonnas. preset und filtrirt. Rp. Extracti Belladonnae 0,2 Pilulae antineuralgicae HARVRY LINDELY. Sirupi Saccharl 100,0, lip. Extracti Belladonnae 1,0 II. Sirop de Belladone (Guil.), Ferri oxydati Rp. Tipeturae Belladonnae 75,0 Chinini sulfuriel AS 2.0 Sirupi Sacchari 925,0. Radicis Althucae 0.5 fiant plinie 40. Species antiasthmaticae (Bad. Taxe). Rp. 1. Foliorum Stramonti conc. 100,0 Pilules exthartless Couraner. Rp. Extracti Belladonnae 2. Fotlorum Belladennae conc. Extracti Rhell S. Herbas Hyoscyaml conc. 45 25,0 Rhizom, Rhef 2.0 4. Spiritos (90%) 5. Kalli nitrici flant pileine 40, Abends 1-2 Stück. 50.0 6. Kalli carbonick Pilniae catharticae Dickson. 0,95 7. Aquae destillatas 800,0. Rp. Extracti Belladonnae Lo Man befenchtet die blischung von 1-3 mit 4, last Rhixom, Rhel 24 Stunden bedeckt stehen, tränkt mit Lösung von 5-6 in 2, läset 24 Stunden stehen und Extracti Aloce Spiritus suponati q. a. trocknet vorsichtig. flant pitulae 40. I. Species narcotleae (Hamb. Vorschr.). Pilulae lenientes RICORD. Rp. Foliorum Belladonnae Rp. Extractl Belladonnae 0,3 Herbae Hyoseyami Extractl Valerianne 4,0 Herbae Conii Radicis Althaene q. a. Florum Chamomittae At. fight pliniae 30. werden als grobe Pulver gemischt, Potio contra tassim convulsivam JEANNEL. II. Espèces narcoliques (Gall.). Kouchhusten-Trank. Rp. Foliarum Belladonnae Rp. Aquae Lauro-Cerusi 10,0 Herbae Conti Sirupi Belladonnas 30,0 Aquae Tiline 110,0. Foliorum Hyascyami Foliorum Solaul nigri Zweinfündlich einen Kinderiöffel. Foliorum Nicoslanas Pulvis antaxthmaticus famalis Canvolutes. Follorum Papaveris 34. Rp. Follorum Belladonnae Tinctura Brilladonnae acida, Follorum Digitalia Rp. Foliorum Brilladonnae 100,0 Follorum Stramonii Spiritus diluti (68%).) 1000.0 Foliorum Salvine Acidi sulfurici concentrati 5,0, Kalli ultriel sa Die grob gepulverten Kräuter werden mit dem etwas \* Tinctura Belladonnae aetheren. angefeuchteten Salpeter gemischt. 14 Theeloffel Teinture éthérée ou Éthérolé de Bellavoll wird angesindet und mit einem oben offenen done (Gall.), Papierkegel bedeckt und der Dampf bei Athem-Rp. Follorum Belladonnae pulv. 100 g noth elageathmet. Aetheria (p. spec 0,758) q. s. Pulvis autasthmaticus fumalis Cufur. Im Verdrängungswege bereitet man Tinktur 500 g. Rp. 1. Opil pulverail Unquestum ophthalmicum Sicuria 2. Foliorum Belladonnao Rp. Extracti Belladonnae 9. Foliorum Stramonil 85 45,0 Unquenti Hydrargyri cinerei 10,0. 4. Kalil nitrici 7,0 5. Aguse destillatae 20.0. Vet. Electuarium expectorans et calmans (Gall ). Die Mischung von I-S wird mit der Lönung von Rp. Extracti Belladonnae 4.0 4 in 5 befeuchtet, getrocknet und gemischt. Man Kermerla mineralia 8.0 streut das Pulver auf eine heisse Ofenschaufel Radicis Liquiritiae, Mellis E5 q. s. und athmet die Dampfe ein. M. L electuarium. Polyis antiprosopulgious Sympacor. Yet. Hasten-Latworge für Pforde. Rp. Radicis Belladonnae 1,0 Rp. Extracti Belladonnae 20,0 Ferri oxydati Mellis Eineosaechari Calami 10,0 Glycerial

Kalli chlorici

55 10,0,

# Benzaldehydum.

Benzaldehydum. Benzaldehyd. Künstilches Bittermandelöl. Oleum Amygdalarum aethereum artificiale. CaHaCHO. Mol. Gew. = 106.

Benzaldehyd, C<sub>6</sub>H<sub>6</sub>COH wird künstlich durch Oxydation von Benzylchlorid, C<sub>6</sub>H<sub>6</sub>CH<sub>9</sub>Cl mit Bleinitrat, oder durch Erhitzen von Benzylidenchlorid, C<sub>6</sub>H<sub>6</sub>CHCl<sub>8</sub> mit Wasser auf 150—160° C. dargestellt.

Benzaldehyd ist eine farblose, stark lichtbrechende, bei 179° C. siedende, nach gekauten Mandeln riechende Flüssigkeit vom spec. Gewicht 1,053 bei 15° C. Benzaldehyd ist im Gegensatz zum blausäurehaltigen Bittermandelöl nicht giftig. Von seiner Darstellung her enthält der technisch reine Benzaldehyd stets mehr oder weniger grosse Mongen von chlorbaltigen Körpern, und zwar finden sich sowohl Chloride wie Benzylchlorid, als auch gechlorte Substitutionsprodukte, z. B. C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>ClCOH. Wegen dieser übelriechenden Verunreinigungen ist der technische Benzaldehyd für feinere Parfümerien und zur Liqueurfabrikation unbrauchbar vergl. S. 283.

Es kommt neuerdings auch chlorfreier künstlicher Benzaldehyd in den Handel.

Benzaldehyd ist nicht zu verwechseln mit Nitrobenzol oder Mirbanöl, das früher auch als künstliches Bittermandelöl bezeichnet wurde.

Benzaldehyd geht noch leichter als das blausäurehaltige Bittermandelöl durch den Luftsauerstoff in Benzoësäure über. Ein Zusatz von 10 Proc. Spiritus wirkt konservirend. Verwendet wird der künstliche Benzaldehyd zur Parfümirung von gewöhnlichen Mandelseifen.

# Benzinum.

Unter "Benzin" schlechthin sind lediglich Destillate aus Petroleum (s. dieses) zu verstehen, deren Eigenschaften (Spec. Gewicht, Siedetemperatur) in ziemlich weiten Grenzen schwanken können. Soll es Destillate anderer Rohmaterialien darstellen, so ist dies durch einen besonderen Namenszusatz zum Ausdruck zu bringen, z. B. Braunkohlen-Benzin. Ausserdem ist zu beachten, dass Benzin bisweilen mit Benzol verwechselt wird. Z. B. ist unter "Benzine" in französischen Abhandlungen fast durchweg Benzol zu verstehen.

Man beschte, dass alle Benzine Gemische verschiedener Kohlenwasserstoffe sind, deshalb keinen scharfen Siedepunkt haben, sondern innerhalb ziemlich weiter Grenzen überdestilliren.

l. Benzin, technisches. Brönner'sches Fleckwasser. Die bei 60-110°C. übergebenden Antheile des amerikanischen Petroleums. Besteht im wesentlichen aus Kohlenwasserstoffen der Methanreihe C<sub>8</sub>H<sub>14</sub>, bis C<sub>6</sub>H<sub>12</sub>.

Farblose, klare, nicht fluoressirende Flüssigkeit, von starkem, nicht unangenehmem Geruch, leicht flüchtig und sehr leicht entzündlich. Spec. Gewicht etwa 0,680 — 0,700. Gutes Lösungsmittel für Felte, Gele und Harze, nicht aber für Asphalt und Schwarzpech (welche von Chloroform leicht gelöst werden).

Diese Sorte wird besonders als Fleckwasser im Handverkauf abgegeben. Man prüft sie, indem man etwa 10 ccm auf Fliesspapier freiwillig abdunsten lässt und nun beobachtet, ob ein farbiger Rand auf dem Papier entstanden ist und ob ein unangenehmer Geruch wahrzunehmen ist. Es empüehlt sich, auch für den Handverkauf Sorten anzuschaffen, welche ohne farbige Ränder und ohne einen übelen Geruch zu hinterlassen auf Filtrirpapier verdunsten.

II. Benzinum medicinale. Benzinum Petrolei (Germ). Aether Petrolei (Helv.). Benzinum (U-St.). Destillationsprodukt aus dem amerikanischen Petroleum. Germ: Spec. Gew. 0,64 — 0,67, Siedep. 55 — 75° C.; Helv.: Spec. Gew. 0,66 — 0,70, Siedep. 50 — 60° C.; U-St.: Spec. Gew. 0,67—0,675, Siedep. 50—60° C. Dieses Produkt wird von den Pharma

474 Benzinum.

kopöen sowie im Handel bald als "Petroleumäther" bald als "Petroleumbenzin" bezeichnet. Klare, farblose, eigenartig aber nicht unangenehm riechende Flüssigkeit, im ganzen von den Eigenschaften des obigen, aber wesentlich reiner. Es erstarrt in der Kälte nicht (Unterschied vom Benzol). Unlöslich in Wasser, löslich in etwa 2 Vol. Alkohol von 95 Proc., leicht löslich in Aether, Chloroform, Benzol, mischbar mit Fetten bez. fetten Oelen (ausgenommen Ricinusöl) und mit vielen ätherischen Oelen. Sehr leicht entzündlich, die Dümpfe geben, mit Luft gemischt, explosive Gemenge.

Prüfung. 1) Es hinterlasse beim Verdunsten und nachherigen Erwärmen auf dem Wasserbade nur Spuren eines nicht flüchtigen Rückstandes und verbreite in keinem Stadium des Verdunstens unangenehmen Geruch. Hierzu ist indessen zu bemerken, dass die niedrig siedenden Petroleumdestillate sich im Verlaufe der Aufbewahrung zum Theil oxydiren, so dass in ihnen allmählich höher siedende Substanzen entstehen. 2) Mischt man 1 Th. kone. Schwefelsäure mit 4 Th. rauchender Salpetersäure und schüttelt nach der Abkühlung mit 2 Th. Benzin, so darf kein deutlicher Geruch nach Bittermandelöl (Nitrobenzel) auftreten und die Mischung sich nicht stark dunkel färben (Benzel). 3) Mischt man 1 cem Benzin mit 5 cem ammoniakalischer Silbernitratlösung und erwärmt kurze Zeit, so darf sich die Silberlösung nicht braun färben (Schwefelverbindungen, meist aus Braunkohlenbenzin stammend).

III. Benzinum e ligno fossilo. Braunkohlenbenzin. Lignitbenzin. BenzoIII. Ligroïn. Photogen. Ist das bei 50—110°C. gesammelte Destillat bei der trockenen
Destillation der Braunkohlen, bez. des Braunkohlentheers. Farblose, leicht bewegliche
Flüssigkeit von unangenehmen, an Rettig und Zwiebeln erinnerndem Geruch. Spec. Gew.
—0,770—0,800. Dieses Produkt besteht im wesentlichen aus Kohlenwasserstoffen nicht
näher bekannter Zusammensetzung, enthält aber auch Sauerstoff und schweselhaltige Körper,
welche den unangenehmen Geruch veranlassen und mit ammouiakalischer Silbernitratlösung
nachgewiesen werden können. Beim Mischen mit kone. Schweselsäure tritt starke Erhitzung ein. — Es wird in den Paraffin-Fabriken zum Umkrystallisiren des Paraffins verbraucht und dient gelegentlich als Fleckwasser und zur Vermischung mit PetroleumBenzin.

Aufbewahrung und Handhabung. Die Aufbewahrung ist besonders aus dem Gesichtspunkte der Feuergefährlichkeit zu besprechen.

In der Officin hält man zweckmässig mehrere Vorrathsflaschen, welche man nicht in den oberen Theilen der Regale, sondern mehr nach dem Boden zu, in möglichster Entferung von Licht- und Wärmequellen aufstellt. Grössere Vorräthe werden im Keller, am besten in einem feuersicheren Raume aufbewahrt. Das Abfällen von Benzin geschehe stets mittelst Trichters, thunlichst bei Tageslicht. Ist das Abfällen bei künstlichem Licht nicht zu vermeiden, so benutze man eine Davy'sche Sicherheitslampe') und beobachte trotzdem alle nöthigen Vorsichtsmassregeln. Sind kleine Mengen Benzin in Brand gerathen, so kann man das Feuer durch Aufschütten von Sand ersticken. Grössere Benzinbrände können nur im regelrechten Löschverfahren bewältigt werden. Erscheint in solchen Fällen die Feuerwehr, so ist derselben sofort Kenntniss zu geben, welche Mengen Benzin in Berand gerathen sind, und wo etwa noch nicht entzändete Vorräthe von Benzin oder anderen leicht entzändlichen Materialien lagern. Etwaige Verschweigung oder falsche Auskunft kann traurige Folgen haben (1).

Anwendung. Aeusserlich wirkt es reizend auf die Haut, wird daher zu ableitenden Einreibungen gegen Rheumatismus verwendet. In Dampfform eingeathmet erzeugt es rauschartigen Zustand, Bewusstlosigkeit, doch ist die therapeutische Anwendung nur gering. Technisch wird es in enormen Mengen als Extraktionsmittel für Alkaloide, Lösungsmittel für Oele und Harze, auch zum Tödten kleiner Insekten verwendet. Der grösste Verbrauch findet als Flecken-Reinigungsmittel statt. Ausserdem dieut es zu Belenchtungszwecken. Es gehört in dieser Beziehung zur Klasse I der Mineralöle, welche zu Brennzwecken nur mit der Signatur "Feuergefährlich, zu Brennzwecken nur

<sup>&#</sup>x27;) Die sog. Petroleum-Sturmlaternen können Benzin gegenüber nicht als Sicherheitslaternen angesehen werden. Nur eine ordentliche wirkliche Davy'sche Sicherheitslampe bietet genügenden Schutz!

Benzoë. 475

unter besonderen Vorsichtsmassregeln verwendbar" abgegeben werden darf. Ueberhaupt gebe man Benzin im Handverkaufe nur mit der rothen Signatur: "Benzin, feuergeführlich" ab und mache die Käufer auf die leichte Entzündbarkeit aufmerksam.

Beuzlnbrände in Wäscherelen. In chemischen Waschanstalten ereignen sich bisweilen Brände, welche von den Betheiligten auf Selbstentzündung zurückgeführt
werden. Diese Angabe ist zutreffend. Wie Richten experimentell nachgewiesen hat,
entsteht beim Schwenken der Stoffe mit Benzin elektrische Erregung, welche zur Entzündung des Benzins sich steigern kann. Diese Erregung erfolgt besonders in trockener
Luft, also während der kalten Jahreszeit. Man kann dem Benzin diese Fähigkeit nehmen
durch Zusatz kleiner Mengen Oelsäure-Seife.

Antielektron, Seife gegen die Selbstentzündung des Benzins. 10 Th. Oelsäure werden mit 1 Th. gebrannter Magnesia unter Zuhilfenahme von Weingeist verseift; die Seife wird in 100 Th. Benzin gelöst. Auf 200 l Benzin wird I l des Präparates zugesetzt.

Autibenzinpyrin. Ist identisch mit Antielektron. Novusine, Fleckenwasser für Handschuhe u. dgl. Saponin 8,5, Wasser 65,0, Al-

kohol 35,0, Benzin 864,0, Mirbanol 2,5,

## Benzoë.

Benzoë (Austr. Germ. Helv.). Asa dulcis s. odorata. Benzolnum (Brit. U-St.). Resina Benzoë. — Benzoë. Benzoëharz. Bienenharz. Kamynian. Wohlriechender Asant. Benjoin (Gall.). Benzoin. Gum Benjamin. Ist das Harz wahrscheinlich mehrerer Arten der Gattung Styrax, Familie der Styracaceae, mittelhohe Bäume, die in Hinterindien und im malayischen Archipel heimisch sind.

Vorkommen und Gewinnung. Wie der Peru- und Tolubalsam und der Styrax präexistirt das Harz nicht in der Pflanze, sondern entsteht erst als pathologisches Produkt infolge äusserer Eingriffe. Als solche haben Einschnitte zu gelten, die man in die Rinde macht und aus denen das Harz dann nach einiger Zeit in Form weisser Tropfen austritt, die erstarren und aussen bald braun werden. Neuerdings gewinnt man es auch in flachen Platten, die sich anscheinend zwischen Holz und Rinde bilden, vielleicht, weil man die Rinde nicht anschneidet, sondern nur klopft. Das Harz älterer Bäume ist brauner und mehr massig. Es kommen entweder die isolirten Tropfen oder Mandeln oder Platten in den Handel, oder man schmilzt das Harz zusammen oder formt, indem man es an der Sonne oder in heissem Wasser erweicht, Blöcke daraus, die dann die Mandeln noch erkennen lassen. Kommt in Kisten oder Matten verpackt in den Handel.

Sorten. Man unterscheidet nach der Herkunft verschiedene Sorten, die man danach gruppirt, ob sie nur Benzoësfure oder diese und Zimmtsäure enthalten.

- a) Sorten, die nur Benzoeslure enthalten.
- f) Siam-Benzeë (Germ. Helv. Brit. Gall.). Abstaumung unbekannt, Heimath: In Hinterindien, hauptsächlich im Distrikt Luang-Rabang am linken Ufer des Mekong im Nordosten der Shanstaaten von Siam. Die beste Siambenzeë besteht ausschliesslich aus losen Körnern oder Thränen (Benzeë in lacrymis), die gelbbrann bis fast weiss, auf dem Bruch milchweiss, wachsartig oder glasglänzend sind. Sie sind spröde, schmelzen bei 75° C. Spec. Gew. 1,17—1,235. Von angenehm vanilleartigem Geruch. In Deutschland allein officinell.

Dieser Sorte gleichwerthig sind die oben erwähnten Platten. — Die zweite Sorte besteht aus einer schön braunen Grundmasse, in welche die Thränen und Mandeln eingebettet sind (Benzoë amygdaloides).

 Calcutta-Benzoë, Blockbenzoë (Benzoë in massis, B. in sortis) bildet poröse, rothbraune Massen mit kleinen, helleren Thränen und zahlreichen Pflanzentrümmern. Spec Gew. 1,10—1,12.

- Palembang-Benzoë, Palem-Benzoë, ebenfalls von Sumatra, billige Sorte in massis, sich zur pharmacoutischen Verwendung nicht eignend.
- b) Sorten, die Benzoösäure und Zimmtsäure enthalten, Geruch an Styrax erinnernd.
- 4) Sumatra-Benzoë stammt von Styrax Benzoin Dryander, der auf Sumatra und Java kultivirt wird und vom 6.—20. Jahre Benzoë liefert (Helv. Austr. Brit. U-St. Gall.). Gelangt in grossen, viereckigen, in Matten verpackten Blöcken in den Haudel, die aus einer matt graufötblichen Grundmasse und zahlreichen, weissgelblichen Mandeln bestehen. Die Mandeln schmelzen bei 85°C., die Grundmasse bei 95°C. In Oesterreich officinell.
- 5) Penang-Benzoë oder Storax-Benzoë. Als Stammpflanze wird Styrax subdenticulata Michx. vermuthet. Bildet braune, poröse Massen, auscheinend durch Zusammenschwelzen gewonnen. Enthält viele Unreinigkeiten. Spec. Gew. 1,145-1,155.

Eigenschaften. Benzoë ist in Chloroform sehr wenig, in Aether zum Theil, in Alkohol bis auf fremde Beimengungen meist löslich (und zwar Siam-B. völlig, Sumatra-B. zu 70-80 Proc.). Kone. Schwefelsäure soll Siambenzoë karminroth, die anderen Sorten braunroth lösen, diese Lösung der Siambenzoë soll mit Alkohol versetzt violettroth, bei Sumatra- und Penangbenzoë mehr röthlich werden.

Bestandtheile. a) Siambenzoë: freie Benzoësäure und 1,5 Proc. Vanillin. Das den grössten Theil der Droge ausmachende Harz ist ein Gemenge von zwei Estern der Benzoësäure mit zwei Harzalkoholen, dem weissen Benzoresinol  $C_{1n}H_{ab}O_1$  und dem braunen Siaresinotannol  $C_{1n}H_{14}O_2$ . Das Harz enthält 38,2 Proc. Benzoësäure, 5,1 Proc. Benzoresinol und 56,7 Proc. Siaresinotannol. Ferner ist noch ein öliger Bestandtheil vorhanden, ebenfalls ein Ester der Benzoësäure.

b) Sumatrabenzoë: Spuren von Benzaldehyd und Benzol, etwa 1 Proc. Vanillin, freie Benzoësäure und freie Zimmtsäure. Das Harz ist ein Gemenge von etwa 1 Proc. Zimmtsäurephenylpropylester C<sub>18</sub>H<sub>18</sub>O<sub>2</sub>, 2-3 Proc. Styrazin (Zimmtsäurezimmtester), wenig Zimmtsäurebenzoresinolester und viel Zimmtsäureresinotannolester. Das braune Resinotaunol hat die Zusammensetzung C<sub>18</sub>H<sub>20</sub>O<sub>4</sub>.

Prüfung. 1) Diejenigen Sorten, die nur Benzoësäure enthalten sollen, sind auf Zimmtsäure zu prüfen! Man zerreibt 3-4 g des Harzes mit kaltem Wasser zu einem Brei, setzt mehr Wasser hinzu, erwärmt his fast zum Kochen und filtrirt heiss. Das Filtrat wird bei gelinder Wärme auf 7-9 g eingeengt, zum Kochen erhitzt und mit einer kone. Lüsung von Kaliumpermanganat versetzt. Es darf kein Geruch nach Benzaldehyd (Bittermandelöl) auftreten: C<sub>9</sub>H<sub>8</sub>O<sub>4</sub> + 4O = 2CO<sub>2</sub> + H<sub>2</sub>O + C<sub>7</sub>H<sub>9</sub>O.

- 100 g in Alkohol gelöster Benzoë sollen mindesteus 6,6 g wasserfreies Natriumkarbonat sättigen, was etwa 15 Proc. Benzoësäure entspricht.
- 3) Bestimmung des in Alkohol löslichen Antheiles (cf. oben). Man erschöpft dazu 10 g mit heissem 96 proc. Alkohol, verdunstet den Alkohol und wägt den bei 100° getrockneten Rückstand.
- 4) Bestimmung der Säurezahl nach Dietemen. 1 g des fein zerriebenen Harzes (Durchschnittsprobe) bringt man in ein Kölbehen, fügt 10 ccm ½ N. alkoholische Kalilauge und 50 ccm starken Alkohol binzu. Nach 5 Minuten titrirt man mit ½ N. Schwefelsäure und Phenolphtalein bis zur Gelbfärbung zurück, d. h. so lange, bis ein frisch zugesetzter Tropfen Indikator keine Rothfärbung mehr hervorruft. Die gebundenen ccm KOH × 28 = Säurezahl.
- 5) Bestimmung der Verseifungszahl nach Dieterich. 1 g Benzeë (wie bei 4) übergiesst man in einer Glasstöpselflasche von 1 Liter mit 20 ccm  $^4/_4$  N. alkoholischer Kalilauge und 50 ccm Benzel (0,700 spec. Gew.). Man lässt verschlossen 24 Stunden bei Zimmertemperatur stehen und titrirt nach dem Verdünnen mit Alkohol mit  $^4/_4$  N. Sebwefelsäure und Phenolphtalein wie oben zurück. Die gebundenen erm KOH  $\approx$  28 = Verseifungszahl.

6) Die Esterzahl erhält man durch Subtraktion der Saurezahl von der Verseifungszahl.

## 7) Aschenbestimmung:

nach Dieterion.

Sorte;				Saurozahl	Verseifungsaahl	Estereabl	Anolie	
Siam				140,0—170,0 100,0—130,0 121,8—137,2 121,8—124,6 113,4—130,9	220,0—240,0 180,0—230,0 210,0—296,8 201,6—205,8 198,0—219,8	50,0— 75,0 65,0—125,0 87,5— 91,7 79,8— 81,2 84,0— 91,0	0,028-1,5 Proc. 0-1,5 0,88-0,773 " 1,07 " 1,101-4,023 "	

Aufbewahrung. In Blech- oder Porcellangefässen auf der Materialkammer, das Pulver in dicht schliessenden Gefässen aus gelbem Glase.

Anwendung. Zuweilon an Stelle der Benzoessure innerlich, Susserlich als antiseptisches und desinficirendes Mittel. Man verwendet die Tinktur als Kratzmittel an Stelle des Perubalsams, zu Waschungen bei Sommersprossen, als Zusatz zu Zahn- und Mundwässern. Als Expektorans das Harz bei chronischen Katarrhen.

Umfangreichen Gebrauch macht man von der Benzol in der Parfumerie, zur Herstellung von Räuchermitteln, zum Lackiren der Chokoladen, ferner um das Ranzigwerden von Fetten zu verhilten.

Eine für "Parfümeriezwecke" vorrathig zu haltende "flassige Benzoe" erhalt man durch Ausziehen des Harzes mit Aether, Mischen des Filtrates mit Ricinusöl und

Verdunsten des Aethers durch Erwärmen.

Siam-Benzoë in Mandeln ist ein vorzügliches Bindemittel für Pillen mit Kreosot, atherischen Oelen u. dergl., diese werden dabei so vollständig emulgirt, dass sie beim Ausrollen gebunden bleiben; die Masse erfordert nur wenig Pflanzenpulver, brückelt nicht und liefert verhältnissmässig kleine, in Wasser leicht zerfallende Pillen. (Vergl. Massa Pilul. cum Benzoë und Pilul. Kreosoti.)

Tinctura Benzoës s. Benzoini. - Benzoëtinktur. - Teinture ou Alcoolé

de Benjoin. - Tincture of benzoin.

1] Austr., Germ., Helvet. Aus grob gestossener Benzoë 1 Th. und Weingeist 190 proc.) 5 Th. zu bereiten; nach Austr. in der Wärme bis zur völligen Lösung. 2) U-St. Aus Benzoë 200 g und Alkohol q. s. werden 1000 ccm Tinktur hergestellt. Gall. Benzoë 100 g, Alkohol (80 proc.) 500 g. — Die aus Sumatraharz gewonnene Tinktur eignet sich besonders für Handwerkaufszwecke.

Tinctura Benzoës aetherea. Helvet. Aetherische Benzoëtinktur. Teinture de benjoin étherée. Benzoë (V) 2 Th., Aether 10 Th. lässt man sine Woolie stellen, filtrirt

alsdann. Zum Benzoiniren von Fetten.

Tinctura Benzoës s. Benzolni composita. Balsamum Commendatoris; Bals. Friarii; Bala Hierosolymitense; Bals. traumaticum s. vulnerarium. - Tinctura balsamica. - Zusammengesetzte Benzoötinktur; Balsamtropfen; Burtura balsamica. — Zusammengesetzte Benzoötinktur; Balsamtropfen; Burrhus' Wundelixir; Felab'scher oder Jerusalemer Balsam; Sympathiebalsam; Wad'sche Tropfen; Wund- oder Wunderbalsam. — Teinture ou Alcoolé balsamique. Baume du Commandeur de Permes. — Compound Tincture of Benzoin. — Ergänzb. Benzoë 10, Aloë 1, Perubalsam 2, Weingeist 75. Brit. Benzoë 100 g, Gereinigter Storax 75 g, Tolubalsam 25 g, Socotriualee 18,3 g, Alkohol (90 proc.) q. s. zu 1000 cem Tinktur. U-St. Benzoë 120 g, Gereinigte Aloë 20 g, Storax 30 g, Tolubalsam 40 g, Alkohol (91 proc.) q. s. zu 1000 cem Tinktur; durch 2ständiges Erwärmen auf höchstens 65° C. zu bereiten. Gall. Angelikawurzel 10, Johanniskraut 20, Alkohol (80 proc.) 720. Nach 8 Tagen presst man aus, macerit nochmals 8 Tage mit Aloë, Myrrhe, Weihrauch je 10, Beuzoë, Tolubalsam je 80 und filtrit.

Chocoladen-Lack (Diet.). Sumatrabeuzoë, Blonder Schellack in 75. Vanilin 1

Chocoladen-Lack (Diet.). Sumatrabenzoe, Blonder Schellack je 75, Vanillin 1, lost man in Weingeist (95 proc.) 850, filtrirt und wascht das Filter mit Weingeist nach, bis

das Filtrat 1000 beträgt.

Eau des Princesses. (Buchh.). Moschustinktur 0,5, Pottasche, Kampherspiritus je 3, Benzoëtinktur 15, Wasser 230, Kölnisches Wasser 750. Benzoë-Hanröl. (Diet.) Benzoeol, Mandelol oder Erdnussöl je 500, Perubalsam 5,

fettes Jasminol 10. Bergamottol 2, Akamin, Vanillin je 0,1, Kumarin 0,05. Pix cerevislariorum; Lindauer wohlrischendes Branerpech. Schwarzes

Pech 850, Sumatrabenzoe 150, schmilst man susammen.

Sapo benzoatus pulvinaris (Diet.). Benzoe-Pulverseife. Man mischt Benzoeharz 3, mit neutraler oder überfetteter Pulverseife 97.

Benquet celeste (Buchh.). Rosenöl 0,5, Lavendelöl, Zimmtöl, Orangenblüthenöl, Mosehustinktur je 1,5, Perubalsam, Nelkenöl je 5, Citronenöl 7,5, Benzoetinktur 25, Weingeist 950.

Brillantine. Sumatrabenzoe, Medicinische Seife je 2 g., Ricinusöl 20 g., Rosenöl 1 Tropf., Bergamuttöl 5 Tropf., Absoluter Weingeist 180 g. Man löst und filtrirt. Zum Glänzendmachen der Barthaare. Wird mittelst Bürsten aufgetragen. Das Ricinusöl kann zar Hälfte durch Glycerin ersetzt werden.

Lacca ad fornacem. Räucherlack, Räucherwachs, Ofenlack. Bätona aromatiques russes (Buchh.). Schellack 150, Benzoe 600, Storax 100, Kohlepulver 150, schmilzt man, setzt Perubalsam, Bergamottel, Geraniumel je 3, zu und rollt in Stangen

Man streicht damit am heissen Ofen entlang.

Essentia fumalis. Tinctura fumalis. Raucheressenz. 1) a. Diet. Benzoë 30. Storax 20, Perubakam 5, Bergamottol 2, Rosenel 1, Ylangol, Rosenholzel je 0,5, Geraniumël, Sandelholzel, Zimmtel, Sassafrasel, Nelkenel je 5 Tropf., Bittermandelel 2 Tropf., Veilchenwurzelel 1 Tropf., Kumarin 0,67, Moschus 0,1, Vanillin 0,5, Essigather 10, Jasminextrakt 30, Weingeist 150; nach einigen Tagen filtrirt man und wüscht das Filter mit Weingeist nach, bis das Filtrat 250 beträgt. — Die Weingeistmenge wird nach Belieben vermehrt.

2) n. Deite. Nelkenol 2,5, Kumarin 3,0, Germoiumol, Lavendelol je 5,0, Portugalol 7,5, Moschuswurzeltinktur 50, Benzoëtinktur, Tolubalsamtinktur je 60, Vanilletinktur, Veilchenwurzeltinktur je 125, Heliotropextrakt 250, Weingeist 310.

3) Orangenblüthenol 5, Bergamottol, Lavendelol je 3, Germiumol 1, Nelkenol 0,5, Benzoëtinktur 500, Weingeist 490.

Candelae Benzoës. Benzoëkerzchen. Diet. Lindenkohle, gepulvert, 500 wird mit einer Lösung von Kaliumnitrat 80 in Wasser 600 getränkt, getrocknet, mit Benzoepulver 400, Traganth 20, Kumarin 0,2 vermischt und mittelst Traganthschleim, der 2 Proc. Salpeter enthält, zur Masse angestossen. Man formt kleine Kegel und bepinselt dieselben noch feucht mit Goldbronze.

Candelae fumales nigrae. (Diet.) Schwarze Räucherkerzchen. Gepulverte Lindenkohle 900, trankt man mit einer Kaliumnitratlösung 15:1000, trocknet, vermischt mit Traganth 20, Bonzostinktur 50, Perubalsam, Storax, Tolubalsam je 20, Hoffmann'schem Lebensbalsam 10 g, Kumarin 0,5 und verfährt weiter, wie vorhin angegeben.

Candelae fumales rnbrae. Für Rothe Räucherkerzen mmmt man statt der

Kohle 725 g Sandelholzpulver und erhöht die Salpetermenge auf 75 g.

Charta fumalis. 1) Buchh. Benzoë, Tolubalsam und Weihrauch aa schmilzt man, setzt ein gleiches Gewicht Räucheressenz zu, streicht noch warm auf starkes Schreibpapier und reibt nach dem Trocknen mit Talkum ab.

 Diet. Benzoë, Storax, Aether je 50, Weingeist 100; der filtrirten Lösung fügt. man hinzu Raucheressenz 100, Essigsäure 2, und verfährt wie vorhin angegeben. - Die

nach 1 und 2 hergestellten Papiere werden auf heissen Platten erwärmt.

Lillonese (n. Vomáčka) Benzoëtinktur 15, Quillajatintur 75, Potasche 15, Borsa 40.

Rosenwasser 900, Talkum 100, Glycerin 50, Theorosen-Extrakt q. s.

Räncherpapier zum Verbrennen wird folgendermassen (n. Buchh.) bereitet. Man trankt Papier mit einer Salpeterlösung 1:10, trocknet und bestreicht mit einer Tinktur aus Benzoe 75, Sandelholz, Weihrauch je 50, Vetiveressenz 25, Lemongrasol 5, Weingeist 500. Das in Streifen geschnittene Papier darf nur glimmen.

Species famales. Pulvis famalis. Species ad sufficadum. - Raucherpulver. Königsrauch. Königsraucherpulver. Flussraucherpulver. - a Auf die Ofenplatte zu streuen. 1) Nach Buchh. sieht man Buchenholzspähne zu einer gleichmassigen Speciesform, farbt und mischt im folgenden Verhältnisse: Roth 3, Blau, Grun 11/e, Gelb 1, Ungefärbt 1 1/4, dazu Veilchenwurzel 1 1/2 Th. Die ungefärbten Spähne tränkt man mit einer Essenz aus Benzoë, Storax je 50, Räucheressenz 200, Aether 250 (auf 1000 Species).

2) Aus Blüthen und dergl. (Buchh.) Kornblumen, Ringelblumen je 60, Rosenblätter 120, Lavendelblumen, Veilchenwurzeln je 150, Zimmt, Nelken je 75, Benzoë 150, Kaskarillrinde 160. Essenz wie vorhin. b. Auf glähende Kohlen zu streuen. (Buchh.) Bernstein, Weihrauch, Bunte Species je 20, Wacholderbeeren 12, Lavendelblüthen 8, Benzoe 6, Veilchenwurzel, Kaskarillrinde, Storax je 4, Nelken 2.

Species fumales templorum. Räucherpulver für katholische Kirchen. Weihrauch 200, Benzoe 100, Kaskarillrinde 50, Salpeterpulver 25 mischt man, besprengt mit Wasser und trocknet an der Luft.

Species ad pulvillos odoriferos. Füllung für Riechkissen. Sachets. (Diet.) Eine feine Theemischung aus: Veilchenwurzel, Rosenblättern je 250, Lavendelblüthen FeldBenzoë. 479

thymian, Zimmt, Sumatrabenzoa je 50, Nelken 5, Pomeranzenschalenmark 300 wird mit einem beliebigen Parfum (s. unter Ess-Bouquet) getränkt. Tabulae fumales. Räucher-Täfelchen (Diet.). Bimsteinpulver 25, Gebraunter Gips 75, rührt man mit Wasser zum Teig an, giesst in kleine, geölte Blechformen, trocknet und tränkt mit Räucheressenz. Zum Gebrauch legt man in eine warme Ofenröhre.

Balsamwasser von Jackson. Mit Alkanna gefarbtes Destillat aus Benzoe, Guajakbarz, Myrrhe, Tolubalsam, Pomeranzenschalen, Angelikawurzel, Zimmt, Vanille, Pfeffer-

minze, Loffelkrau:

Bergant's Zahnwasser, eine Tinktur aus Benzoë, Myrrhe, Ratanhia, Pfefferminzel. Cosmetic Vinegar ist eine klare Mischung aus Benzoetinktur 60, Perubalsam 10, Kölnischem Wasser und Hoffmann'schem Lebensbalsam je 150, Essig 300.

Eau cosmétique de Guerlain, Guerlain's Sommersprossenwasser enthalt Bittermandelwasser, Rosenwasser, Bleiessig, Weingeist, Benzoë.
Englischer Wunderbalsam ist Tinct. Benzoës comp.

Gurkenmilch, Glycerin and Cucumber, eine milchige Flüssigkeit aus Benzoë, Melisse, Weingeist, Glycerin.

Kopfschmerzen- und Sommersprossenmittel von Author bestehen aus 1) Faulbaum, 2) Cold-cream, 3) Benzoë.

Löur's Epidermaton gegen Flechten etc. Gemeines Wasser mit einer Spur Benzoë-

saure und Harz.

Huarstärkende Pomade, Pommade des Châtelains, von Chalmin ist ein Gemisch aus Fett, Harz, Gutti, Benzoë und atherischen Oelen.

Lait de Manilla gegen Sommersprossen enthält Borax, Kupfer, Benzoëtinktur und

Bittermandelol.

Lillienmilch von Frau M. Schubert, ein Schönheitsmittel, ist eine Boraxlösung mit Benzoëtinktur.

Nitidin. Ein Luck aus Benzoë, Gummilack, absolutem Alkohol, Fuchsin. Odlot-Zahn-Mundwasser von Dr. Walliss. Eine Tinktur aus Benzoë, Nelken und Perubalsam.

Pohlmann's kosmetisches Mundwasser ist eine Tinktur aus Sternanis, Parakresse, Benzoe, Myrrhe, Bertramwurzel, Ivarankusawurzel, Veilchenwurzel, Cochenille, Minzenel, Zimmtöl.

POHLMANN'S Schönheitsmilch ist eine Mandelolemulsion mit Glycerin, Erdbeerwasser, Benzoëtinktur, Macisol, Patschouli- und Jasminextrakt, Peru- und Tolubalsam.

Reichenhaller Asthmapulver von A. Schand besteht aus Grindelia robusta, Euca-

lyptus, Stechapfel, Salpeter, Benzoë.

Rheumatismusol von Carl Arsor enthält Benzoe, Perubalsam, Pfefferminzol, Thymianol, Kampher.

Rosenmilch ist eine Mischung aus Rosenwasser 20, Benzoetinktur 1.

Sommerspressenwaschmittel von Ross besteht aus Benzoetinktur, Hoffmann's Lebensbalsam und Rosenwasser.

Styroglycerit gegen aufgesprungene Hände. Zusammengesetzte Benzoëtinktur 4, Glycerin 8, Grüne Seife 1, Rosenwasser 16.

Tinctura confortativa, Sicherer zur Erhaltung der Manneskraft; ist eine Tinktur von mehreren Harzen, wie Benzoë, Storax, Perubalsam, Canthariden (?).

Venusmilch der Gebr. Teckleneure in Leipzig, ein Mittel für Alles, besteht aus

Benzostinktur 5, Rosenwasser 200.

Vulneral ist eine Benzoë, Myrrhe etc. enthaltende Wundsalbe.

Zündstift, Crayon feu von Mosen in Paris, zum Astzen vergifteter Wunden, besteht aus Benzoë, Eisen, Salpeter und Kohle.

Rp.	Acetum Benzoës commeticum. Vinaigre virginal. Benzoës pulv. 100,0 Acidi acetici diluti (30%) Spiritus (90%) Ad 200,0.	11.	Epi Aci Aci Ess	cturno Benzoës ritus (96%) di acetici diluti ( theria acetici centiso Januari di Rosao	ES 400,0 30%) 100,0 ES 50,0 Ett. X
A co	Acetam sufficiem. etum fumale. Raucheresal Tincturae Benzoës 100,0	g.	Ole	i Aurantii florum i Wintergreen marini	
we walke	Olei Bergamottae Olei Citri Acidi acetici 196%) aa 50,0 Olei Caryaphyllorum 20.0		Rp.	Aether Benz Benzoës Olei Amygdalari Aetheria	4,0
Tropienw (Buchh	Raisami peruviani 80,0 Spiritus (95%) 684,0. ciae auf die belase Platie su		p. Tine	odlum benreinn turne Benroës cor erini odfi	

#### Lac Virginia.

Jungfernmilch. Lait virginal.

Rp. Tincturae Rengoës 15,0 Tincturae Bulannii tolutanii 20,0 Aquae Rosarum 965,0.

### Lanollaum benzoluntum.

LASSAN'S Bensoë-Lanolin.

Rp Lanolini 20,0 Vusetini flavi 5,0 Tincturse Benzoës 1,0.

## Linimentum antihaemorrhoidale ADLER.

Rp. Extracti Hamamelidis fluidi Extracti Hydrastis fluidi Tincurae Belindonme 1,0 Olei carbolisati (5%) 8,0,

### Lutum cum Benzoln.

Mastic dentaire au Benjoln (Gall.) Benzoe-Zahnkitz

Rp. Benzoës in inerimia 20,0 Aetheria topec, Gew. 0,724) 10,0. Lasen und durch Watte filtrirec.

### Massa plinlarum cum Benzoe (u. Götting.).

Rp. 1. Olei netherel praencripti 2,0
2. Bergeda Siam in lacrymia 1,3
3. Berneis pulverati 0,6
4. Glycerad dibati gtt IV
5. Enducis Liquiritiae pulv. q. s.

f. pll. No. 20. 2 in 1 losen, 3 und 4 sufagen, mit 5 anatossen,

## Ölsum balsamleum Bouchardar. Bouchardar's balsamisches Och

Rp. 1. Benzoča 2. Balsami tolutani 43 10,0 8. Actheria 50,0 4. Oles Amygdalarum, 1000,0

Man lost 1 and 2 in 3, giebt 4 hinze und erwärmt, bis 3 verdampft ist, dann setzt man zu Olei Cajepud

Olei Cites AA 2,0.

Oleum benzoatum s. benzeluntum, "Benzoe-Oel,

Wird wie Adeps benzeatus (S. 159) aber mit Olivenol bereitet. Nach Helv: Tineturse Benzoës autherese 19,0

Olei Olivarum 100,0. Zu erwärmen, bis der Acther verdunstet ist

Strupus Renzoes.

Ep. Tincturae Benzole 15,0 Sirupi Sauchari 85,0.

Tinctura gingiralla Mianus. Mianus's Zabutinktur.

Rp. Benzola

Bolsami (olutani & 1,0

Kino
Budicia Ratanhiae & 25,0

Spiritus (100%) 1000,0

Olei Aniao
Olei Aniao
Olei Ciunamomi & 1,0,0

Tinctura gingivalia Pascucia. Pascucia Antiseptische Zahntinktur

Ep. Tincturae Benzoda Tincturae Myrrine 45 10,0 Spiritus Cochicariae 80,0,

# Benzolum.")

l. Benzolum (Ergänzb. Brit.). Benzol. Steinkohlenbenzin. Benzinum Lithanthracis. C<sub>e</sub>H<sub>o</sub>. Mol. Gew. = 78. Ist der aus dem Steinkohlentheer durch Destillation abgeschiedene Kohlenwasserstoff C<sub>e</sub>H<sub>o</sub>, bez. die aus dem Steinkohlentheer abgeschiedenen Gemische von Kohlenwasserstoffen, welche vorwiegend Benzol enthalten.

Handelssorten. 1) Die reinste Sorte. Benzolum ex Acido benzoleo, durch Destillation von 1 Th. Benzoësäure mit 3 Th. Actzkalk erhalten, kommt nur für synthetischehemische Arbeiten in Betracht. 2) Benzolum crystallisatum (d. i. krystallisirbares Benzol) wird durch sorgfaltige Rektifikation des Rohbenzols in Kolonnen-Apparaten mit darauffolgender Krystallisation in der Kälte gewonnen und ist das Präparat des Ergänzungsbuches. Es enthält immer noch etwas Thiophen. 3) Die Rohbenzole werden nach dem Procentgehalte gehandelt, d. h. als 30, 60, 70, 90 proc. Benzol, und zwar bezeichnet man als Benzol-Procente alles das, was unter 100° C. übergeht. Ein solches 70 proc. Rohbenzol ist von der Brit, aufgenommen.

Elgenschaften. a) Benzol des Ergänzb. Dem krystallisirbaren Benzol der Preislisten entsprechende klare, farblose, flüchtige, stark lichtbrechende Flüssigkeit, von eigenartigem Geruche, leicht flüchtig, bei 80,5° C. siedend, spec. Gew. = 0,880-0,884. — Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol, Aether, Methylalkohol, Eisesaig, Aceton, Chloroform. Ausgezeichnetes Lösungsmittel für Schwefel, Phosphor, Jod. Fette, Oele, Harze, Asphalt, Alkaloïde u. a. Substanzen. Verbrennt, entzündet, mit leuchtender, stark russender Flamme. Erstarrt unter 0° C. zu rhombischen Krystallblättern, welche bei + 4° C.

<sup>1)</sup> In franzüsischen Mittheilungen wird es "Benzine" genannt s. S. 478.

Benzolum. 481

wieder schmelzen (Benzolum crystallisatum). Giesst man 1 cem Benzol tropfenweise vorsichtig (!) in 5 ccm kalte (!) rauchende Salpetersäure, so wird es unter Entwickelung rother Dämple und Braunfärbung gelöst. Nach dem Verdüngen mit Wasser scheidet sich alsdann das eigenartig bittermandelölähnlich rischende Nitrobenzel in öligen Tröpfehen ab. - In konc. Schwefelsäure löst es sich beim Erwärmen allmählich auf (unter Bildung von Benzelsulfosaure CaHa, SOaH). Eine hierbei auftretende indigoblaue Färbung rührt von einem Gehalte an Thiophen her. Dieses Benzol muss seiner ganzen Menge nach bei 80-810 C. überdestilliren und unter 00 C. zu eisähnlichen Krystallen erstarren,

b) Benzol der Brit. Farblose, nicht opalisirende Flüszigkeit. Spec. Gew. = 0,880 bis 0,888. As beginnt zu sieden bei 80° C.; bis 100° C. gehen etwa 90 Proc. über, der Rest destillirt bis 120° C. Es besteht aus etwa 70 Proc. Benzol und 20-30 Proc. Toluol, auch etwas Xylol.

Aufbewahrung. Benzol ist fast ebenso leicht entzündlich wie Petroleumbenzin. Es gelten für dasselbe alle für Benzimm gemachten Angaben.

Anwendung. Benzol wirkt gährungs- und fäulnisswidrig und ist ein heftiges Gift für niedere Thiere. Die Dämpfe, eingeathmet, erzeugen Kopfschmerz, rauschähnlichen Zustand, schliesslich Bewusstlosigkeit. Acusserlich bei Krätze, in Salbenform (1 Benzol: 2 Fett), im Clysma gegen Eingeweidewürmer, Trichinen mit fraglichem Erfolge (2,-4,0:200,0). Innerlich bei fermentativen Processen im Magen, gegen Darmtrichinen zu 0,5-1,0, mehrmals täglich. Höchstgaben pro die 8,0 g. - Technisch als Fleckenreinigungsmittel wie Petroleumbenzin, natürlich die rohen Sorten, ferner zur Darstellung der Benzolderivate (Anilin, Phenol) die reineren Sorten. Das Rohbenzol dient in grossen Mengen zum Karburiren des Leuchtgases. Auf 1 Kubikmeter Wassergas rechnet man 6-7 g Benzol.

II. † Nitrobenzolum (Erganzb.). Nitrobenzin. Mitrobenzit. Mirban - Oel. Essence de Mirbane. C.H., NO., Mol. Gew. - 123.

Darstellung. Zu 100 Th. Benzol lässt man aus einem Hahntrichter in kleinen Portionen und unter Umschwenken eine erkaltete Mischung von 115 Th. Salpetersäure (1,42 spec. Gew.) und 160 Th. konc. Schwefelsäure zufliessen, wobei das Reaktions-Gefäss so zu kühlen ist, dass die Temperatur des Inhalts nicht über 25-30° C. hinnuskommt. Wenn alle Saure zugegeben ist, erwärmt man das Reaktionsgemisch noch 1/4 Stunde auf dem Wasserbade unter Umschütteln. Nach dem Erkalten fügt man etwa 300 Th. Wasser hinzu, treunt das gebildete Nitrobenzol mittels Scheidetrichters von der Säure, wäscht es mit Wasser, destillirt es zunächst im Wasserdampfstrome ab und rektificirt es alsdann nochmals unter direkter Erhitzung aus einem Fraktionskolben.

Eigenschaften. Schwach gelb gefärbte, nach Bittermandelöl riechende, lichtbrechende, filtchtige Flüssigkeit. Spec. Gew. bei 15° C. = 1,208, Siedep. 206° C. Erstarrt in der Kälte zu grossen, bei + 3° C. schmelzenden Krystallblättern. In Wasser wenig löslich, in Alkohol, Aether, Benzol, ranchender Salpetersäure löslich; es ist selbst ein ausgezeichnetes Lösungsmittel für zahlreiche organische Substanzen, z. B. für Indigo. Mit Wasserdämpfen leicht flüchtig. Um Nitrobenzol nachzuweisen, digerirt man es mit verdüngter Schwefelsäure + geraspeltem Zink (oder Eisenpulver). Nach Beendigung der Wasserstoffentwickelung übersättigt man die Flüssigkeit mit Natronlauge und schüttelt sie mit Aether aus. Das nach dem Verdunsten des Aethers hinterbleibende Anilin wird mit verdünnter Schwefelsäure aufgenommen und kann nach S. 311 geprüft werden.

Aufbewahrung. Vorsichtig, vor Licht geschützt,

Handelssorten. Das leichte Nitrobenzol des Handels ist das vorstehend beschriebene, ann technisch reinem Benzol hergestellt. Das schwore Nitrobenzol, spec. Gew. 1,18-1,19, Siedep. 210-2200 C., enthalt neben Nitrobenzol noch Nitrotoluole. Das sehr schwere Nitrobenzol, spec. Gew. 1,167, Siedep. 220-240° C., besteht vorwiegend aus Nitrotoluolen und enthilt nur wenig Nitrobenzol, ausserdem noch Nitroxylole. Debrigens stehen die Nitrotoluole und Nitroxylole in ihrem Geruche dem Nitrobenzol sehr nahe. Das Nitrobenzol des Ergänzb. hat das spez. Gew. 1.186.

Anwendung. Nitrobenzol wird therapeutisch nicht verwendet. Es wirkt giftig and wird besonders leicht in Dampfform resorbirt. Die Giftwirkung scheint mit einer Zersetzung des Blutes bez. Bildung von Methämoglobin einherzugehen. Technisch besonders in der Parfümerie und zwar zum Parfümiren der billigen Cocosseifen. Ferner zur Darstellung des Anilins. In der Analyse als Lösungsmittel bei der Werthbestimmung des Indigo.

Benzelinar, Fleckenreinigungsmittel. Gemisch von 1 Th. Aethor mit 4 Th. Benzel, parfämirt mit Birnenäther.

# Betula.

Gattung der Betulaceae - Betuleae.

1. Betula verrucosa Ehrh. in Asien und Mitteleuropa und Betula puhescens

Ehrh, ungeführ von derselben Verbreitung, aber weiter nördlich gehend.

Die Blätter werden als unschädliches Dinreticum empfohlen (30 g im Aufguss zu 200 g, täglich 3 solcher Dosen) oder als Extrakt. Um die Betuloretinsäure, die der wirksame Bestandtheil sein soll, besser in Lösung zu bringen, wird vorgeschlagen, dem Aufguss Natriumkarbonat zuzusetzen; früher verwendete man die Blätter gegen Krätze und gegen Flechten.

Bestundtheile. 8,64 Proc. Tannin, 8,37 Proc. Zucker, 0,006 Proc. cines Alkaloides und Betuloretiusaure.

Die Rinde enthält 10—12 Proc. Betulin  $C_{ss}H_{so}O_{s}$ , das weisse Flocken oder Krystallwarzen bildet, Schmelzp. 258°C., es ist ein zweisäuriger Alkohol; ferner enthält sie Betuloresinsäure  $C_{ss}H_{so}O_{s}$ . Schmelzp. 94°C. Konc. Schwefelsäure färbt sie roth.

Durch trockene Destillation gewinnt man, besonders in Russland, aus der Rinde und aus den Zweigen einen Theer, den Birkentheer, Dagget, Birkenöl, Lithauer Balsam, Juftenöl, Oleum Betulae empyreumaticum, Oleum betulinum, Oleum Rusel (Helv. Ergilazb.), Oleum Moscoviticum, Oleum Htuanicum, Huile russe, Huile de bouleau, Birch oil.

Beschreibung. Eine braune, diekliche Flüssigkeit, von eigenthümlich brenzlichem Geruche und nach Juftenleder. Spec. Gew. 0,926—0,945 bei 20°C. und zwar gilt ein niederes spec. Gew. als Kennzeichen der Güte. Reagirt sauer. Löslich in Alkohol und Aether zum grössten Theile, in Wasser kaum löslich, demselben aber Geruch und saure Reaktion ertheilend. Die wässerige Lösung wird mit verdünnter (1:1000) Eisenchlorid-lösung grün (Tannentheer wird roth), ebenso Wacholdertheer. Birkentheer ist in Anilia nicht vollkommen löslich (Wacholdertheer ist völlig löslich). Enthält Guajakol, Kreosol, Kreosol, Xylenol und wahrscheiulich auch Spuren von Phenol.

Anwendung. Aeusserlich bei Hautkrankheiten au Stelle des Tannen- oder Wacholdertheers. Hier und da in der Volksmedicin als Wurmmittel und gegen Kolik der Hausthiere. In Russland in grossem Umfange bei der Fabrikation des Juftenleders verwendet. Bestandtheil des Aromas für künstlichen Rum.

Zur Herstellung einer wässerigen Lösung löst man in 100 Th. Birkentheer 50 Th. Colophonium unter öfterem Umschütteln bei Zimmertemperatur oder unter Erwärmen und fügt dann eine Lösung von 6-8 Th. Natriumhydrat in 12-16 Th. Wasser hinzu.

Essentia Ruscl. Birkentheer 10,0, Weingeist 100,0. Nach dem Absetzen filtrirt man. Dient zur Bereitung der Rumessenz.

Oleum lateritium, Ol. Lini empyroumaticum, Ol. philosophorum. Ziegelöl (Regenwurmöl. Schnenöl, Schwarzes Schneckenöl). Man verabfolgt gewöhnlich eine Mischung aus Rüböl 100, Birkentheer 3 Th.

Oleum Terebinthinae compositum, Renköl, Recköl, Trecköl. Terpentinol 100, Birkentheer 5 Th. Volksmittel. Acusserlich, selten innerlich zu 10-15 Trepf.

Bismutum. 483

Rother Juftenlack. (Diet.) Sandarak 100, Mastix 50, Lärchenterpentin 20, Elemi, Ricinusöl je 5, Weingeist (90 proc.) 850. Man löst, fügt rektificirtes Birkentheeröl 10, Fuchsin 5, hinzu, filtrirt und bringt mit Weingeist auf 1000. Vor dem Lackiron ist das Leder mit Benzin zu entfetten.

Sapo ungulnosus cum Oleo Rusci (Diet.). Birkentheermoliin. Birkentheerbalsam-

Mollin 90, Birkentheer 10.

Spiritus Rusel (Form mag. Berol.). Birkentheer, Weingeist & 25,0. Aeusserlich.
Tinetura Rusel (Bad. Ergünz. Taxe) Birkentheer 1, Astherweingeist 2, Lösen und

Tinetura Rusel (Henna), Henna's Birkenöltinktur. Lavendelöl, Rautenöl, Ros-

marinol je 1, rektific. Birkenol 25, Aether, Weingeist je 36,

Unguentum cum Oleo Rusei (Wolff), Wolff's Theorpomade. Wachssalbe 42,

Betulinar von Guosca und Reichardt zur Hautpflege. Enthält nach Angabe der Hersteller: Salicyl-Menthol-Betulin, Borglycerin, Birkentinktur, aromat. Birkenwasser.

Gichtbalsam Rapros ist ein mit Ol. Rusei geschütteltes Gemisch von Ruböl und

Terpentinol.

Noortwyks Diphthericheilmittel soll aus Birkentheer, Kreosot und Spiritus bestehen.

II. Betula lenta L. Heimisch im atlantischen Nordamerika. Sweet Birch, Black Birch, Mountain Mahagony, Zuckerbirke. Die Rinde enthält 0,6 Proc. eines atherischen Oeles vom spec. Gew. 1,18-1,187. Dasselbe enthält 99,8 Proc. Methylsalicylat, ferner ein Paraffin CooHee und einen Ester C, HaiOg. Die Rinde soll das Methylsalicylat in Form eines Glykosides enthalten, aus dem es durch ein ebenfalls in der Rinde enthaltenes Ferment in Freiheit gesetzt wird.

Anwendung des Oeles. Wie das aus Gaultheria procumbens gewonnene fast identische Oct oder das synthetisch dargestellte Methylsalicylat. Aus dem Safte des

Baumes gewinnt man Zucker.

Unguentum ad Ekzema Hammae. Rp. Ol. Rusci Suif, praccipitati 44 6,0 Vaselini Lanolini BH 15,0.

# Bismutum.

I. Bismutum technicum. Wismut. Bismut. Marcasita. Bl. Atomgew .= 208. Less technische Wismutmetall wird besonders von den süchsischen Blaufarbenwerken Oberschlema und Pfannenstiel erzeugt und enthält stets grössere oder kleinere Mengen fremder Elemente (Schwefel, Arsen, Antimon, Tellur, Nickel, Eisen, Blei, Kupfer, Silber, Zinn) als Verunreinigung. Wenn die Gesammtmenge der Verunreinigungen nicht mehr als 5 Proc. beträgt, so beeinflussen sie die Verarbeitung zu Wismutpräparaten nicht, audernfalls muss das Wismut gereinigt werden.

II. Bismutum depuratum seu purificatum. Gereinigtes Wismutmetell. Bismuth purific (Gall.). 100 Th. des in einem eisernen Mörser zu grobem Pulver gestossenen Wismuts werden mit 5 Th. gepulvertem Kalisalpeter und 2 Th. Natronsalpeter gemischt. Diese Mischung trägt man in einen Hessischen Tiegel ein und erhitzt im Kohlefeuer zum Schmelzen. Die Schmelze wird öfters mit einem thönernen Pfeifenstiel oder mit einem erwärmten Porcellanstabe umgerührt, schliesslich lässt man den Tiegel 1/6 Stunde bedeckt in der Schmelzhitze stehen, damit sich die Schlacke absetzen kann. Nach dieser Zeit giesst man das Metall unter der Schlacke vorsichtig auf einen erwärmten Teller aus. Nach dem Erkalten beseitigt man die Schlacke zunächst durch mechanisches Auslesen, das hinterhieibende Metall wird zerstossen, durch Digeriren mit 5 procentiger Salzsaure, darauffolgendes Wässern und Trocknen von der Schlacke befreit, nöthigenfalls in einem innen berussten Tiegel nochmals eingeschmolzen.

III. Bismutum purum. Man löst Wismutnitrat (oder Subnitrat) in salpetersäurehaltigem Wasser und trägt diese Lösung in überschüssige Ammoniakslüssigkeit ein. Das gefällte Wismuthydroxyd wird völlig ausgewaschen, alsdann mit 8 proc. Natronlauge, welche 1/12 Volumen Glycerin enthält, in Lösung gebracht; diese Lösung wird mit dem 4—5 fachen Gewichte des augewendeten Wismuts an Traubenzucker versetzt und zum Sieden erhitzt. Das Wismut fällt als graues Pulver aus, welches zuerst mit Natronlauge haltendem, später mit Schwefelsäure enthaltendem, endlich mit reinem Wasser gewaschen und getrocknet wird. Wenn nöthig, kann es noch in einem innen berussten Tiegel umgeschmolzen werden.

Eigenschaften. Stark glänzendes, röthlich-weisses, sprödes Metall von grossblätterig krystallinischem Gefüge. Es lässt sich im Eisenmörser pulvern, im völlig reinen Zustande ist es etwas bämmerbar. Es schmilzt bei 268° C. und erstarrt bei 242° C. unter bedeutender Ausdehnung; bei Weissglühhitze verdampft es. An der Luft oxydirt es sich nicht, dagegen wird es von Schwefelwasserstoff gebräunt. An der Luft erhitzt, verbrennt es mit bläulicher Flamme zu Wismutoxyd. In verdünnter luftfreier Salzsäure und desgl. Schwefelsäure ist es unlöslich. Von heisser konc. Salzsäure wird es nur wenig unter Entwickelung von Wasserstoff angegriffen. Von konc. Schwefelsäure wird es beim Erhitzen unter Entwickelung von Schwefeldioxyd zu Wismutsulfat gelöst. Mässig konc. Salpetersäure löst es in der Kälte sowohl wie in der Wärme zu Wismutnitrat unter Entwickelung von Stiekoxyden. Durch Kupfer, Zink, Zinu, Eisen, Blei, Cadmium wird das Wismut aus seinen Salzlösungen als Metall gefüllt. Das spec. Gewicht ist = 9,75.

Prüfung. Zur Feststellung der Veranreinigungen des Wismuts mischt man 10,0 des gepulverten Metalls mit 1,5 gepulvertem Kalisalpeter und 1,5 gepulvertem Natrousalpeter und schmilzt im Porcellantiegel. Die erkaltete Schmelze wird zerstossen und die Schlacke von dem Metall abgeschlämmt. Diese die Schlacke enthaltende Flüssigkeit dampft man ein und nimmt den Rlickstand mit eirea 20 proc. Salpeteraaure unter Digestion auf (ungelöst bleiben Zinn und Antimon). Das Filtrat verdfinnt man mit einem gleichen Volum Wasser (erfolgt eine Trübung, so bringt man dieselbe durch Zusatz von Salpetersäure zum Verschwinden) und versetzt mit Salzsäure. Eine dadurch entstehende Trübung eder ein Niederschlag ist Chlorsilber. Die davon abflitrirte Flüssigkeit wird mit Ammoniak neutralisirt, mit Salzsaure sauer gemacht, bis zum Aufkochen erhitzt und noch heiss mit Schwefelwasserstoff übersättigt. Die abgeschiedenen Metallsulfide werden gesammelt, daraus durch Digestion mit Ammonbikarbonat das Schwefelarsen, hierauf durch Maccration mit Schweselammonium eine etwaige Spur Schweselzinn extrahirt, die rückständigen Metallsulfide in Salpetersäure gelöst, die verdünnte Lösung mit Natriumsulfatlösung versetzt und einige Stunden bei Seite gestellt, am dem Bleisulfat Zeit zum Absetzen zu gewähren. Die durch Filtration vom Bleisulfat gesonderte Flüssigkeit wird mit einem Ueberschuss Actzammon versetzt. Eine weisse Fällung rührt von Wismuthydroxyd her, eine blaue Färbung der Flüssigkeit zeigt Kupfer an. Aus der oben mit Schweielwasserstoff behandelten sauren, von den Metallsuifiden befreiten Flüssigkeit werden [nach der Uebersättigung mit Ammon] Eisen, Nickel, Zink durch Schwefelammoninm abgeschieden.

Die Prüfung des Wismuts auf Arsengehalt lässt sich auch in der Weise ausführen, dass man eiren 2,0 des zerkleinerten Metalls in einem Probircylinder vorsichtig bis zum Schmelzen erhitzt und in dieser Temperatur einige Minuten erhält. Bei Gegenwart von mehr als Spuren Arsen bildet sich im kälteren Theile des Cylinders ein Beschlag von Arsenigsäure. — Man sprengt den oberen Theil des Probirglases ab, bringt die arsenige Säure durch Kochen mit 12 prec. Salzsäure in Lösung und fällt diese mit Schwefolwasserstoff.

Erkennung und Bestimmung. A) Man erkennt das Wismut an folgenden Reaktionen: Wird eine Wismutverbindung mit Natriumkarbonat vermischt auf Kohle vor dem Löthrohr der Reduktionsstamme ausgesetzt, so erhält man weisse, spröde Metalikörner, zugleich einen gelben, in der Hitze orangegelben Beschlag von Wismutoxyd. Die Lösungen der Wismutsalze zeigen folgendes Verhalten: 1) Kalilauge, Natronlauge oder Ammoniak fällen weisses Wismuthydroxyd Bi(OH)<sub>3</sub>. 2) Natriumkarbonat oder Ammoniumkarbonat fällen weisses basisches Wismutkarbonat (BiO)<sub>3</sub>CO<sub>3</sub>. 3) Kaliumdichromat fällt basisches Wismutchromat (BiO)<sub>4</sub>Cr<sub>2</sub>O<sub>7</sub>, leicht löslich in verdännter Salpetersäure, unlöslich in Kalioder Natronlauge (Unterschied von Bleichromat). 4) Schwefelwasserstoff oder Schwefel-

485 Biemutum.

ammonium fällen in saurer oder neutraler Lösung schwarzes Wismutsulfid, unlöslich in Alkalien und in Kaliumcyanid, löslich in heisser Salpetersäure. 5) Die Lösungen der neutralen Wismutsalze werden, falls nicht zu grosse Mengen freier Säure vorhanden sind, durch Zugabe von viel (!) Wasser unter Abscheidung unlöslicher basischer Salze zerlegt (getrübt). Diese Reaktion ist am empfindlichsten beim Wismutchlorid. Entsteht in salpetersauren Lösungen beim Verdünnen mit Wasser keine Ausscheidung, so tritt diese fast stets sogleich auf Zusatz von Natriumchlorid- oder Ammoniumchloridlösung ein. Weinsäure verhindert die Fällung der Wismutverbindungen durch Wasser nicht (Unterschied vom Antimon).

B) Man bestimmt das Wismut, indem man es aus der sauren, mit Essigsäure enthaltendem Wasser stark verdünnten Lösung durch Schwefelwasserstoff fällt. Das ausgefallene Wismutsulfid wird in Salpetersäure gelöst; die durch Erwärmen vom Schwefelwasserstoff befreite Lösung wird mit Ammoniak gefällt und das gewaschene und getrocknete Wismuthydroxyd durch Glühen im Porcellantiegel (!) in Wismutoxyd verwandelt. Bi, 0, × 0.89655 ist = Bis. Durch direktes Glühen kann man den Gehalt an Wismutoxyd bestimmen im: Wismutnitrat, Wismuthydroxyd, Wismutoxyd, Wismutkarbonat, in allen

organischen Wismutsalzen mit nicht verkohlenden Säuren.

Unter Umständen kann es sich auch empfehlen, das Wismut als metallisches Wismut zu wilgen. In solchen Fällen schmitzt man das zu reducirende Wismutoxyd, Wismutoxychlorid oder Wiemutsulfid mit der 6fachen Menge Cyankalium einige Zeit in einem gowogenen Percellantiegel, laugt die erkaltete Schmelze mit Wasser aus, wäscht das metallische Wismut zunfichst mit Wasser, dann mit verdünntem, schliesslich mit starkem Weingeist, sammelt auf gewogenem Filter, trocknet und wägt. Tiegel + Filter + Wismut minus Tiegel + Filter giebt die Menge des gefundenen Wismuts an. Hat man bei der ersten Schmelze nicht gut charakterisirte Metallkörner, sondern nur ein schwarzes Pulver erhalten, so wiederholt man die Schmelzoperation.

Wismut - Legirungen. Die Legirungen des Wismuts zeichnen sich durchweg durch einen niedrigen Schmelzpunkt aus. Hierdurch wird in vielen Fällen ihre technische Verwendung erklärt.

Rose's Metall. Wismut 50,0, Bloi 30,0, Zion 20,0, Schmolzp. 92º C. Durch Zu-

satz von 2,0 Quecksilber sinkt der Schmelzp. auf 55° C.

Newton's Metall. Wismut 80,0, Blei 50,0, Zinn 30,0. Schmelzp. 94,5° C. Oder: Wismut 80,0, Blei 50,0, Zinn 20,0. Schmelzp. 21,6° C.

Woon's Metall. Wismut 150,0, Blei 80,0, Zinn 40,0, Cadmium 30,0. Schmelz-

BIBRA's Milnzabguss-Metall. Wismut 60,0, Blei 130,0, Zinn 30,0. Lettern-Metall. Kupfer 4,62, Blei 57,8, Wismut 1,16, Antimon 17,34, Zinn 11,56, Nickel 4,62, Kobalt 2,90.

Wismutbronze, widerstandsfähig gegen Witterungseinflüsse. Kupfer 52,0, Nickel 30,0, Zinu 12,0, Blei 5,0, Wismut 1,0.

Wismut-Amatgam. Quecksilber 100,0, Zinn 175,0, Biel 310,0, Wismut 500,0, Schmelzp. 70,00 C. Dient zum Ausspritzen anatomischer Präparate. Oder Quecksilber 200,0, Wismut 120,0, Blei 40,0, Zinn 70,0.

Lirowitz' Legirung. Cadmium 80,0, Zinn 40,0, Wismut 150,0, Blei 80,0. Als Metallkitt und als Sperrfüssigkeit an Stelle von Quecksilber.

Metallitt und als Spermassigkeit an Stelle von Quecksilber.

Cliché-Metall für Holzschnitte, Gips-, Thon-, Schwefelformen: 50 Wismut, 30 Blei, 20 Zinn. Schmelzp. 92° C. (also das Rosz'sche Metall) oder 20 Wismut, 10 Blei, 10 Zinn. Behufs Herstellung eines Clichés wird der Holzschnitt in eine Legirung aus 60 Blei und 10 Antimon in dem Augenblicke eingedrückt, in welchem die Legirung zu erstarren beginnt. Diese Matrize wird dann mit einem kräftigen Schlage auf das Cliché-Metall in dem Augenblicke seines Erstarrens oder Teigigwerdens gepresst, oder die Matrize wird schwach mit Lampenruss bedeckt und das Cliché-Metall darauf gegossen.

Schnelllothe (geben nicht dauerhafte Löthungen);

1	Wismut	1	Blei	1	Zinn	-	Schmelzp.		
1	-	-5	· Pr	2	m	-	Ħ	1450	
1	-	31	-81	3	ir.	_	79	2550	
1	h	4	-	4	-97.	Daniel	H.	2690	C.

Loth für Orgelbauer. 20 Wismut, 10 Blei, 10 Zinn.

Legirung zum Ausfüllen der Löcher in Metaliguss. 10 Wismut, 30 Antimon, 80 Blei.

ENGSTROM'S Tutania- oder Königinmetall. 9 Wismut, 71 Blei, 885 Zinn und 85 Kupfer.

Metallschmiere. 50 Wismut, 50 Blei, 50 Zinn, 40 Cadmium. Schmelzp. 65,5 C. Wickersheimer Metall. Wismut 8,0, Blei 3,0, Zinn 2,0, Quecksilber 2,0.

# Bismutum albuminatum.

Bismutum albuminatum. Wismut-Albuminat. Wismut-Eiweiss. Eine Verbindung von Wismutoxyd mit Eiweiss von unbestimmter Zusammensetzung.

Darstellung. 25 Th. Bismutum citricum ammoniacatum worden in möglichst wenig Wasser gelöst und mit einer filtrirten wässrigen Lösung von 75 Th. Albumen Ovi siecum Ph. G. HI. gemischt. Diese Mischung wird bei niederer Temperatur, am besten im Vacoum, zur Trockne verdunstet.

Eigenschaften. Grauweisses, schwach sauer reagirendes Pulver, aus einem Gemisch eines wasserlöslichen Wismutdoppelsalzes mit Eiweiss bestehend. In Wasser meist trübe löslich infolge eines Gehaltes an unlöslich gewordenem Elweiss.

Das Handelspräparat enthält 10-12 Proc. Wismut.

Anwendung. Bismutum albuminatum wirkt als mildes Wismutpröparat und wird besonders bei Magen- und Unterleibskrämpfen in der Dosis von 0,3-1 g täglich 3-4 mal gegeben.

# Bismutum carbonicum.

Bismutum carbonicum (Ergänzb.). Bismuthi Carbonas (Brit.). Bismuthi Subcarbonas (U-St.). Wismutsubkarbonat. Ist je nach der Bereitung von verschiedener Zusammensetzung, durchschnittlich etwa CO<sub>8</sub>(BiO)<sub>2</sub> + 1/2H<sub>2</sub>O. Zur Darstellung rührt man 100 Th. krystall. Wismutnitrat mit Wasser zu einem feinen Brei an und trägt diesen in kleinen Antheilen unter Umrühren in eine heisse, filtrirte Lösung von 50 Th. Ammoniumkarbonat in 1000 Th. Wasser ein. Man digerirt etwa 1-2 Stunden (Umrühren!) im Wasserbade, wäscht aus und trocknet. Ausbeute 55 Th.

Eigenschaften. Weisses oder gelblichweisses, amorphes Pulver, ohne Geruch, specifisch schwer. Unlöslich in Wasser oder Weingeist, löslich in Salpetersäure oder Salzsäure unter Aufbrauson. Beim Glühen hinterlässt es citronengelbes Wismutoxyd. Es fordern: Ergänzb. > 85 Proc. U-St. = 87-91 Proc. Bi<sub>3</sub>O<sub>2</sub>. Brit. lässt die Bestimmung als Wismutsulfid ausführen und verlangt 99 Proc. Bi<sub>3</sub>S<sub>8</sub> entsprechend 89,7 Proc. Bi<sub>3</sub>O<sub>2</sub>.

Prüfung. 1) Beim Erwärmen mit Kalilauge entwickele es nicht den Geruch nach Ammoniak. 2) Wird eine mit verdünnter Schwefelsäure hergestellte Lösung von 1 g des Salzes mit 2 ccm konc. Schwefelsäure gemischt und nach dem Erkalten mit 2 ccm Ferrosulfatlösung liberschichtet, so darf keine braune Zwischenzone auftreten (Salpetersfure). 3) Wird 1 g des Salzes in Salpetersäure gelöst und die Lösung mit Ammoniak im Ueberschuss gefällt, so darf das Filtrat durch Natriumphosphatiösung nicht getrübt werden (Magnesiumkarbonat). 4) Auf die übrigen metallischen Verunzeinigungen ist die salpetersaure Lösung wie unter Bismutnitrat augegeben zu prüfen.

Aufbewahrung, Vor Schweselwasserstoff geschützt. Anwendung. Wirkt etwa wie Wismutsubnitrat, aber zugleich säuretilgend. Man giebt es zu 0,3-1,0 g dreibis viermal täglich in Pulvern.

Pastilli Bismuti carbonici. 1,0 g schwere Pastillen aus Kakao-Masse, je 0,25 g Bismutearbonat enthaltend.

Serve. 4 rener. 1857, Kederl. Revis. 90 20 wick Fater 84/9; 85/90

# Bismutum citricum.

I. Bismutum citricum. Wismuteitrat. Citrate de bismuth. Bismuthi Citras

(U-St.). Calla O. Bl. Mol. Gew. = 397.

100 Th. Wismutsubnitrat werden mit 70 Th. Citronensiure und 400 Th. Wasser 15 Minuten oder so lange gekocht, bis ein Tropfen der Flüssigkeit sich in Ammoniakfilssigkeit klar auflöst. Dann giebt man 5000 Th. Wasser hinzu, lässt absetzen, wäscht den Niederschlag, bis das Waschwasser geschmacklos abläuft, und trockuet den Rückstand bei 50-60° C. (U-St.).

Weisses, amorphes oder mikrokrystallinisches Pulver, ohne Geruch und Geschmack, luftbeständig. Unlöslich in Wasser oder in Alkohol, löslich in Ammoniakflüssigkeit und

in den Lüsungen der Alkalicitrate.

II. Bismutum-Ammonio-citricum. Ammonium - Wismutcitrat. Bismuthi et Ammonii Citras (U-St.). Man rübrt 100 Th. Wismutcitrat mit 200 Th. Wasser zu einem Brei an, erwärmt die Mischung auf dem Wasserbade und giebt soviel Ammoniakfillssigkeit hinzu, bis das Salz gelöst und die Lösung neutral oder nur sehwach alkalisch ist. Man filtrirt alsdann, dampft im Wasserbade zum Sirup ein, und verwandelt diesen durch Aufstreichen auf Glasplatten und Trocknen in Lamellen. - Durchsichtige farblose Biättehen, an der Luft undurchsichtig werdend, leicht löslich in Wasser, wenig löslich in Alkohol.

Liquor Bismuthi et Ammonii Citratis (Brit.). Liquor Bismutl. Man löst 70 Th. Wismutsubnitrat in 150 Th. Salpetersliure von 25 Proc. und setzt zu dieser Lösung unter Umrühren solange Wasser hinzu, bis sie beginnt sich zu trüben. Dann fügt man eine Lösung von 70 Th. Kaliumcitrat und 20 Th. Kaliumkarbonat in wenig Wasser hinzu und erhitzt bis zum Sieden. Nach dem Erkalten wird der erzeugte Niederschlag mit Wasser bis zur völligen Entfernung der Salpetersäure gowaschen, alsdann fügt man Ammoniakflüssigkeit bis zur Auflösung bez. Neutralität hinzu, füllt mit Wasser auf 1000 Th, auf und ültrirt. - Neutrale oder schwach alkalische Flüssigkeit von schwach metallischem Geschmack; spec. Gew. 1,070. Enthält in 1 cem = 0,05 g Wismutoxyd.

Bismutum citro-borleum. Natrium-Wismutcitropyroborat. 899 Th. Wismutcitrat und 382 Th. Borax werden gemischt und in einer hinreichenden Menge Wasser gelöst. Man filtrirt, dampft zum Sirup ein, streicht diesen auf Glasplatten und trocknet.

Liquor Ferri et Bismuti citriel. 100 Th. des Liquor Bismuti et Ammonia citriei, 5 Th. Ferrum citricum und 2 Th. Ammoniakflüssigkeit (0,96) werden im Dampfbade auf 100 Th. emgedampft. Zu 4—8,0 g mit Wein bei Dyspepsie und Gastralgie der Phthisiker.
Liquor Bismuti citriei kalicus. Liquor bismuticus ad capillos. 10 Th. Wismutsubnitrat und 150 Th. Glycerin werden gemischt und unter Erwärmen im Wasserbade mit aus Liquor servent dem Auffange milest und unter Erwärmen im Wasserbade mit aus Liquor servent dem Auffange milest und unter Erwärmen im Wasserbade mit aus Liquor servent dem Auffange milest und unter Erwärmen im Wasserbade mit aus Liquor servent dem Auffange milest und unter Erwärmen im Wasserbade mit aus Liquor servent dem Auffange milest und unter Erwärmen im Wasserbade mit aus Liquor servent dem Auffange milest und unter Erwärmen im Wasserbade mit aus Liquor servent dem Auffange milest und unter Erwärmen im Wasserbade mit aus dem Auffange milest und unter Erwärmen im Wasserbade mit aus dem Auffange milest und unter Erwärmen im Wasserbade mit aus dem Auffange milest und unter Erwärmen im Wasserbade mit aus dem Auffange milest und unter Erwärmen im Wasserbade mit aus dem Auffange milest und unter Erwärmen im Wasserbade mit aus dem Auffange milest und unter Erwärmen im Wasserbade mit aus dem Auffange milest und unter Erwärmen im Wasserbade mit aus dem Auffange milest und unter Erwärmen im Wasserbade mit aus dem Auffange milest und unter Erwärmen im Wasserbade mit aus dem Auffange milest und unter Erwärmen dem Auffange milest und unter Erwärmen dem Auffange mit aus dem Auffange milest und unter Erwärmen dem Auffange milest und unter Erwärmen dem Auffange mit aus dem Auffange milest und unter Erwärmen dem Auffange milest und unter Erwärmen dem Auffange mit aus dem Auffange milest und unter Erwärmen dem Auffange milest un

hade mit soviel Kalilauge versetzt, dass Auflösung erfolgt. Dann macht man mit Gironen-saure schwach sauer, neutralisirt wieder mit Kalilauge und füllt mit Wasser auf 300 Tb.

sauf. Zum Braunfarben der Haare 2-3 mal wöchentlich aufzutragen.

Liquor Bismuti natrico-glycerinatus. Alkalische Wismutlösung. Rosgens auf Traubenzucker. Man digerirt im Wasserbade 10 Th. Wismutsubnitrat, 20 Th. Glycerin, 50 Th. Natronlauge von 1,333 spoc. Gew. und 110 Th. Wasser. Die filtrite Lösung soll — 200 Th. betragen. Sie giebt beim Erbitzen mit Traubenzucker Ausscheidung von metallischem Wismut.

# Bismutum oxydatum.

1. Bismutum hydroxydatum. Bismutum oxydatum hydratum. Wismuthydroxyd. Oxyde de blsmuth hydraté (Guil.). BiO, H. Mol. Gew. = 241.

Man löst 100 Th. kryst. Wismutnitrat in einer Mischung von 330 Th. Salpetersäure (25 Proc.) und 670 Th. Wasser. Diese Läsung wird mit soviel Ammoniakflüssigkeit versetzt, dass diese deutlich vorwaltet. Man lässt einige Zeit stehen, filtrirt oder colirt den Niederschlag ab, wäscht ihn vollständig aus und trockuet ihn bei 60-70° C. (Gall.).

外月至七州

OTHER DE

Weisses, neutrales, geschmackloses, in Wasser unlösliches Pulver. Löst eich in Säuren unter Bildung der hetrestenden Wismutsalze. Frischgefülltes Wismuthydroxyd löst sich bei Gegenwart von genügender Menge Glycerin in Navronlauge auf (s. S. 484). Wird namentlich in frischgefälltem Zustande zur Darstellung einiger wichtiger Wismutsalze verwendet. — Da die Verbindung rund 96 Proc. Wismutexyd enthält, so wird sie in der Technik bisweilen anderen Wismutsalzen (z. B. dem Wismutsubnitrat) zugemischt, um diese auf den vorgeschriebenen Gehalt an Wismutexyd zu bringen.

II. Bismutum oxydatum. Wismutoxyd. Bismuthi oxydum (Brit.). Bi<sub>2</sub>0<sub>5</sub>. Mol. Gew. = 404. Zur Darstellung kocht man Wismutsubnitrat mit einem Ueberschuss von Natronlauge einige Zeit, wäscht das Wismutoxyd mit Wasser und trocknet es (Brit.). Specifisch schweres, citronengelbes, mikrokrystallinisches Pulver, welches sich beim Erhitzen vorübergehend dunkler fürbt. In Mineralsäuren löstich, in Wasser und den Alkalien fast unlöslich.

Intestin. Gemisch aus Wismutoxyd, Benzoësäure und Naphthalin. (Darm-Antisepticum.)

# Bismutum nitricum.

† Bismutum nitricum crystallisatum. Bismutum trisuitricum. Krystallisirtes (oder neutrales) Wismutnitrat oder kryst. salpetersaures Wismut. Azotate de Bismuth neutre. Bismuthi trinitras. Bi(NO<sub>2</sub>), + 5 H<sub>2</sub>O. Mel. Gew. = 484.

Darstellung. Man giebt in einen nicht zu dünnwandigen Kolben von 5 Liter Fassungsramm 2500 g Salpetersäure von 1,20 spec. Gew. Diesen Kolben setzt man schräg in ein Wasserbad oder Sandbad ein und heizt laugsam an. Wenn die Temperatur der Säure = 80°C, ist, so stellt man die Feuerung ab und trägt in die Säure allmählich, in kleinen Antheilen, aber ohne Unterbrechung, 500 g grob gepulvertes und gesiebtes (!) Wismut-Metall ein, dessen Auflösung unter stürmischer Entwickelung von Stickstoffoxyden erfolgt. (Daher Ausführung dieser Operation unter einem Abzuge oder im Freien!) Wenn es nöthig werden sollte, kann man die vollständige Auflösung des Metalles durch nochmaliges Anwärmen des Kolbeninhaltes unterstützen.

Ist altes oder nahezu alles gelöst, so erhitzt man die Lösung kurze Zeit zum Sieden, lässt sie erkalten und stellt sie in einer starkwandigen (I) Flasche so lange zum Absetzen, bis sie vollkommen klar geworden ist. (Ein weisser Bodensatz besteht aus Wismutarseniat!) Man filtrirt alsdanu die Lösung durch Papier, Collediumwolle, Glaswolle oder Asbest und dampft das klare Filtrat bis zur Krystallisation ein. — Die erhaltenen Krystalle werden in einem Trichter gesammelt und nach dem Abtropfen der Mutterlauge einige Male mit kleinen Mengen einer Mischung von 7 Th. Wasser und 2 Th. Salpetersäure nachgewaschen. Dann trocknet man sie durch Wälzen auf Filtrirpapier und bringt sie in gut zu verschliessenden Gefässen auter (Germ.).

Die Mutterlaugen liefern beim Eindampfen weitere Mengen von Krystallen. Aus der letzten Mutterlauge fällt man das Wismut durch Natriumkarbonat als Wismutkarbonat.

Etgenschaften. Grosse, farblose, durchsichtige, etwas feucht aussebende säulenförmige Krystalle. Sie schmelzen bei 73°C. in ihrem Krystallwasser, geben bei 80°C. Salpetersäure und Wasser ab unter Uebergang in ein basisches Wismutnitrat BiONO4 + ½ H<sub>2</sub>O. Ueber 260°C. hinaus tritt weitere Zersetzung ein. In wenig Wasser oder in Salpetersäure oder in Eisessig zu einer stark sauren Flüssigkeit löslich, die durch Zusatz von viel Wasser unter Abscheidung von basischem Wismutnitrat getrübt wird. Löslich auch in 5 Th. Glycerin. Diese Lösung kann, ohne dass sie alsbald getrübt wird, mit ziemlich viel Wasser verdünnt werden. — Die Prüfung erfolgt wie bei dem folgenden Präpurate. Aufbewahrung: Vorsichtig.

II. Bismutum subnitricum (Austr. Germ. Helv.). Azotate (sous) de bismuth (Gall.). Bismuthi Subnitras (Brit. U-St.). Bismutum nitricum praecipitatum. Basisches Wismutnitrat. Basisch-salpetersaures Wismut(oxyd). Magisterium Bismuti. Wismut-Weiss.

Darstellung. 100 Th. kryst. Wismutnitrat werden in einem Porcellan-Mörser mit 400 Th. kaltem destillirten Wasser feingerieben, bez. zu einer gleichmässigen Flüssigkeit angerieben. Diese Flüssigkeit trägt man in mehreren Absätzen unter Umrühren in 2100 Th. siedendes Wasser ein. Von dem entstandenen Niederschlag wird nach völligem Absetzen und Erkalten die überstehende Flüssigkeit abgezogen. Alsdann sammelt man den Niederschlag auf einem Kolatorium oder einem Filter, wüscht ihn mit dem ihm gleichen Volumen kalten Wasser aus, lässt abtropfen und trocknet bei 30°C. unter möglichstem Schutze vor Schwafelwasserstoff (Germ.).

Aus der Mutterlauge schlägt man das in dieser gelöste Wismut entweder durch Natriumkarbonat oder durch Ammoniak nieder. — Bei der im Verstehenden beschriebenen Pällung des Wismutnitrates ist sowohl die Temperatur als auch die Menge des anzuwendenden Wassers genau einzuhalten.



Fig. 116. Wismutaubnitrat aus kalter Filasigkeit gefällt. 190 fache Vergrösserung.



Fig. 117.

Offic, P-diparat.
Winnutashnitrat ann 80-50°C.
beleser Filmsigkvit gefällt.
120 Facho Vergrösserung.



Fig. 115.
Wissentaubultrat aus kochendheisser Flüssigkeit gefällt.
120 Inche Vergrösserung.

Eigenschaften. Die physikalische Beschaftenheit des Wismutsubnitrates hängt von den Fällungsbedingungen, namentlich von der Menge und der Temperatur des zur Fällung verwendeten Wassers ab. Je niedriger die Fällungstemperatur ist, deste grobkörniger fällt auch das Präparat aus. Ansserdem enthält das bei Siedehitze gefällte Wismutsubnitrat mehr Wismuthydroxyd als das bei niedriger Temperatur erhaltene. Die physikalische Beschaffenheit des Präparates ist nicht ohne Einfluss auf seine Aufföslichkeit in Säuren und wohl auch auf seine therapeutische Wirkung.

Schneeweisses, lockeres, krystallinisches Pulver, ohne Geruch und fast ohne Geschmack, unter dem Mikroskop kleine glänzende, rhombische Prismen darstellend. Gegen Lackmus von saurer Reaktion. Vom Sonnenlichte wird es nicht veründert. (Im Lichte grau werdendes Wismutsubnitrat ist durch Silberchiorid veruureinigt.) Unlöslich in Wasser, Alkohol, Glycerin (s. S. 488), löslich in mässig verdünnter Salpetersäure, Salzsäure, Schwefelsäure. Es besteht aus etwa 79-82 Proc. Wismutoxyd Bi<sub>2</sub>O<sub>6</sub>, 15-17 Proc. Salpetersäure N<sub>2</sub>O<sub>6</sub> und 4-5 Proc. Wasser. Bei 100°C. schon entweichen etwa 3-5 Proc. Salpetersäure + Wasser, bei höherer Temperatur tritt völlige Zersetzung ein, so dass lediglich eitronengelbes Wismutoxyd hinterbleibt. Die einzelnen Pharmakopöen normiren den Gehalt des Präparates au Wismutoxyd Bi<sub>2</sub>O<sub>6</sub> wie folgt:

Als Ansdruck der chemischen Zusammensetzung des Praparates wird in der Regel die Formel BiO(NO<sub>a</sub>) + H<sub>a</sub>O angenommen.

Prafung. 1) Das Vorhandensein von Wismutoxyd, Salpetersäure und Wasser kann man einfach durch Glühen des Praparates feststellen. Hiermit würde sich die Bestimmung des Wismutoxylgehaltes verbinden lassen, welche durch Glüben von I g des Praparates im Porcellantiegel bis zum konstanten Gewicht auszuführen ist. 2) Es sei geruchlos. (!) Bisweilen nimmt ein Wismutsubnitrat im Verlauf der Aufbewahrung einen von Salpetrigsäure herrührenden Geruch nach Chlor oder Jod an. Ein solches Pritparat lässt sich wieder geruchlos machen, wenn man es in dünner Schicht auf Porcellantellern ausbreitet und an einem warmen Orte trocknet. 3) 0,5 g des Wismutsubnitrates sollen sich bei 15-16°C, in 25 ccm verdünnter Schwefelsäure klar und ohne Entbindung von Kohlensäure auflösen. Ein Theil dieser Lösung wird mit Ammoniak im Ueberschuss versetzt; es darf keine Blaufärbung auftreten, andereufalls wäre Kupfer zugegen. Ein anderer Theil wird mit Wasser verdünnt. Alsdann fällt man das Wismut durch Schwefelwasserstoff vollständig aus. Das vom Wismutsulfid gewonnene Filtrat darf wägbare Mengen eines glühbeständigen Abdampf-Rückstandes nicht hinterlassen, anderenfalls könnten Salze der Alkalien oder alkalischen Erden zugegen sein. Wir möchten hierzu bemerken, dass eine völlige, klare Auflösung von Wismutsubnitrat in den vorgeschriebenen Mengen verdünnter Schwefelsäure bei vielen grobkörnigen Präparaten fast nicht möglich ist. 4) 0,5 g basisches Wismutnitrat werden in 5 ccm Salpetersäure gelöst; die Lösung mass klar sein und darf auf Zusatz von 0,5 ccm Silbernitratlösung höchstens opalisirend getrübt (Chlor), sowie durch 0,5 ccm einer mit der gleichen Gewichtsmenge Wasser verdünnten Baryumnitratlösung nicht getrübt werden (Schwefelsäure). Die Verdännung der Baryumnitratlösung ist nothwendig, weil sich sonst Baryumnitrat ausscheiden kann, welches in konc. Salpetersäure schwer löslich ist. - Mit Natronhuge im Ueberschusse erwärmt, darf 1 g des Präparates Ammoniak nicht entwickeln, d. h. die entweichenden Dämpfe dürfen feuchtes rothes Lackmuspapier nicht bläuen (Ammoniak). 5) Wird der Glührückstand von 1) zerrieben und in 3 ccm Zinnehlorur-Lösung gelöst, so darf innerhalb 1 Stunde bräunliche Färbung nicht auftreten (Arsen). Der Nachweis des Arsens erfolgt indess zweckmässiger dadurch, dass man den Glührückstand in verdüunter Schwefelsäure auflöst und die Lösung in den Marsn'schen Apparat bringt. 6) Man löst 0,5 g Wismutsubnitrat in Salzsäure, kocht diese Lösung einige Minuten und versetzt sie noch heiss mit einer Lösung von schwefliger Saure: Es darf auch nach längerem Stehen weder eine rothe (Selen) noch eine schwarze Färhung (Tellur s. unten) eintreten.

Aufbewahrung. Unter den indifferenten Arzaeimittela, vor Ammoniak und Schwefelwasserstoff wohl geschützt.

Anwendung. Die löslichen Wismutverbindungen wirken innerlich toxisch; dem so gut wie unlöslichen Wismutsubnitrat kommen toxische Eigenschaften kaum zu. wirkt ausserlich und innerlich adstringirend und wegen seiner Verwandtschaft zu Schwefel und vielen Verbindungen des letzteren desinsicirend und desodorisirend.

Man wendet es an: Aensserlich als Streupulver bei der Wundbehandlung, zu Einblasungen in den Kehlkopf, zum Desodoriren jauchiger Wunden, besonders in Körperhöhlen (bernht auf Bildung von Bi. S.); innerlich bei Dyspepsie, Magengeschwüren, Krebs, Brechdurchfüllen, Darmgeschwüren.

Die Ausscheidung erfolgt bis auf Spuren durch die Faeces als Wismutsulfid; die Stühle sied daher schwarz gefärbt. Enthält das Wismutsubnitrat Tellur, so nimmt nach dem Gebrauche der Athem unangenehmen Geruch au.

Bestlimmung der Salpetersäure. 5 g Wismutsubnitrat werden in 100 eem destillirtem Wasser suspendirt. Man setzt einige Tropfen Phenolphthaleiniösung hinzu und titrirt unter Abkühlung mit Normal-Kalikuuge, bis eine 10 Minuten lang beständige Rothfärbung auftritt. 1 cem Normal-Kalifauge zeigt 0,054 g NaOb an.

Tablettes de sous-nitrate de Bismuth. (Gall.) Bismuti subnitrici 10,0 g. Sacchari

albi 90,0, Mucilaginis Tragacanthae 9,0, fiant pastilli 100.

QUESNEVILLE'S Créme de Bismuth. Ist das frisch, aus kalter Flüssigkeit gefallte, wenig ausgewaschene, noch feuchte Wismutsubnitrat. Französische Specialität gegen Diarrhoe: 5—10 g in 100 g Zuckersirup vertheilt; davon zweiständlich 1 Kaffeeloffel.

#### Agua lealous externa.

Bp. Bismoti subnitrici 1,0
Aqeae Amygdalmoni amararum
Tineturae Digraha
Tineturae Bensoës aA 5,0
Glyesrini 25,0
Aquae Rosse 100,0.

Agusserlich gegen Jucken, Abschülen der Haut, Hautansschläge etc.

## Enema cum Bismuto subnitrico.

Bp. Biamuti subnitrici 10,0
Opti pulverati 0,05
Aquan 50,0
Muchaginis Gummi arabici 20,0.

Zu einem Klystier bei Diarrhoe, Dysonterie.

### Injectio Bismuth RICORD.

Rp. Bismuti aubnitriel 15,0 Aquae Rome 200,0.

M. D. S. Umgeschüttelt täglich dreimal vina Einapritzung bei Gunorrise.

### Injectio Bismuti (Form. Berol.).

Rp. Bismuti submitted 5,0 Aquas destillatas 195,0.

## Linetus Blamuti gubultrici.

Rp. Bismuti submitriel 1,0
Muciliaginis Gunimi strabiel
Siropi simplicis 53 30,0
Aquae destillatae 120,0.

Umgeschüttelt täglich 1 Theelöffel bei Brechdurchfall der Klader.

## Linimentum cosmelicum

gegen Sommersprossen und Hautfliede.

Rp Bismut sobpitrici 2,6 Gummi arabici 4,0 Aquas Rosae 90,6 Glycerini 90,0 Tincturae Renzoes 10,0.

Bautflecke täglich ein- his zweimal mit der umgeschüttelten Mischung zu bestreichen.

#### Pasta Bismati OSTHOFF.

Rp. Blamntl sulmitrici q. s.

Wird mit abgekochtem Wusser zu einem dieken Brei angeriehen und dieser mittels Pinsels auf die Brandwunden aufgestrichen.

### Pulvis anticardialgicus Opponzan.

Rp. Dismuti subnitriel 1,25 Morphiul acetici 0,05 Sacchari albi 5,0

Divids in partes nequales X. Dreimal Lights an Palver bei Herzweh.

## Pulyla antidiacrhoreas.

Rp. fitsmuti aubaltrici Calcil carbonici 55 5,0 Opli pulverati 0,25.

Divide in partes requales X. Taglich zweimal vor der Mahinoit ein Pulver, bei chronischer Diarrhoe.

### Palveres antidyspeptici GENDRIN.

Rp. Blamuti subnitriel 5,0
Concharum pra-paratarum 8,5
Fabas St. Ignatii 1,0.
Divide in partes XX. Vor der Muhizeit ein Palver.

## Pulvis stomachicus (Form. Berol.).

Rp. Bismoti aubultrici Rhizom. Rhei 55,0 Natril blearbonici 20,0.

#### Unguentum Blamuti (München, Vorschr.).

Rp. Bismuti subpitrici 5,6 Unguenti ienientis 20,0.

Morgens und abends einzureiben (auf Flechten, und andere Haumusschläge, bei Hautjucken).

### Unguentum contra latertriginem Govox,

Rp. Bismuti sobnitrici Zinci oxydati albi 44, 2,5 Unquenti Glycerini 30,0.

### Unguentum pomadinum capillos fuscana.

Rp. Biamon subnitrici 6,0
Olei Amygdalarum gtt. XV
Unguend pomadini 40,0
Tincturas Catechu 5,0.

D. S. Pomnde zum Braunfärben des Haupthanies (der Erfolg tritt langeam ein).

## Trochisci Biamuti compositi (Brit.).

Rp. Himmuti carbonici penderusi aa 13,0 Magnesii carbonici penderusi aa 13,0 Caleli carbonici praecipitati 26.0

Caleli carbonici praecipitati 26,0
Sacchari ulbi 52,0
Gummi arabici 4,0
Mucilaginia Gummi arabici 4,0
Aquae Rosse q. s. ad Trochise, 100.

PATERSON'S Pastillen. 10,0 Wismutsubnitrat, 10,0 gebraente Magnesia, 90,0 Zucker.

0,2 Traganth werden mit Pomeranzenblüthenwasser zu 100 Pastillen verarbeitet. 5—10 Stück den Tag über bei Dyspepsie und Gastralgie.

PATERSON'S Pulver. 5,0 Wismutsubnitrat, 5,0 gebrannte Magnesia und 80,0 Zucker.
Physichrom. Haar-Regenerirungsmittel von Apotheker Dr. Jon. Lamatsch in Wien,
zur Rückerstattung der Natur-Haarfarbe. Besteht aus 120 g einer klaren wasserhellen
Flüssigkeit, bereitet aus 1,2 kryst. Wismutnitrat, 14 Glycerin, 20,0 Natriumthiosulfat, 2,8 g
salpetersaurem Alkali, 1,3 g Actzalkali, und 31,7 g Wasser — und einer Vorbereitungsflüssigkeit Nr. 1, aus 0,9 g Kochsalz, 3,1 g Actzaltron, 1,8 g kryst. kohlensaurem Natron

und 74,2 g Wasser. 6 Mk. (Hager, Analyt.)
Prinzessin-Wasser. Waschwasser zur Erhaltung und Erzeugung eines reinen Teint's.
Wismutsuhnitrat 1,0, Talkpulver 15,0, Rosenwasser 150,0.

13.3° A

# Bismutum oxyjodatum.

I. + Bismutum oxyjodatum (Ergünzb.). Wismutoxyjodid. Basisches Wismutjodid. BiOJ. Mol. Gew. = 351.

Darstellung. 95,4 g krystallisirtes Wismutnitrat werden in der Kälte in etwa 120 com Eisessig gelöst und unter Umrühren in eine Lösung von 38,2 g Jodkalium und 50 g Natriumacetat in 2 Liter Wasser unter Umrühren eingetragen. Jeder einfallende Tropfen bewirkt zuerst die Ausscheidung eines grünlich braunen Niederschlages, der sich beim Anfang der Operation sofort in einen eitronengelben Niederschlag umwandelt. Bei fortschreitendem Zusatz der essigsauren Wismutlösung nimmt der Niederschlag allmählich lebhaft ziegelrothe Färbung an. Man lässt absetzen, wäscht das ausgeschiedene Wismutoxyjodid vorerst durch Dekanthiren, dann auf einem Filter oder Kolirtuch und trocknet es schliesslich bei 100° C.

Elgenschaften. Lebhaft ziegelrothes, specifisch schweres, nach Jod riechendes, in. Wasser und in Weingeist, auch in Alkohol und in Chloroform unlösliches Pulver, welches im trockenen Probirrohre erhitzt violette Joddämpse entwickelt unter Hinterlassung eines im wesentlichen aus Bismutoxyd bestehenden Rückstandes. Von kone. Mineralsäuren wird es namentlich beim Erwärmen unter Abscheidung von Jod, von Astzalkalien unter Bildung von Wismutoxyd zersetzt. Beim Schüttein mit verdünnter Schwefelskure liefert es schwarzbraunes Wismutjodid BiJa.

Priffung. 1) Werden 0,5 g mit 10 ccm Wasser geschüttelt, so darf das Filtrat nach dem Ansäuern mit Salpetersäure durch Silbernitratlösung nur opalisirend getrüht werden (Chlor). 2) Wird 1,0 g des Salzes mit 10 eem verdünnter Schwefelslure geschüttelt, und das Filtrat mit der doppelten Raummenge kone. Schwefelsliure gemischt, alsdann 1 Tropfen Indigolüsung zugefügt, so muss die Flüssigkeit deutlich blau gefürbt erscheinen (Salpetersäure). 3) Wird 1 g des Salzes mit 10 g Salpetersaure im Porcellantiegel zur Trockne gedampft und der Rückstand bis zu konstantem Gewicht geglüht, so müssen 0,66-0,675 g an Gewicht erhalten werden. 4) Der Glührdekstand aub 8 wird durch Auflösen in Stannochloridlösung auf Arsen geprüft (s. S. 490).

Aufbewahrung. Vor Licht geschützt, vorsichtig (Ergünzb.).

Anwendung. Als ungiftiges, geruchloses Trocken-Antisepticum, dem Jodoform analog, bei eiternden Wunden, Ulcerationen in Substanz. Bei Genorrhee in Suspension mit Wasser (1:100). Innerlich zu 0,1-0,8 g mehrmals täglich bei Magengeschwitren und bei typhösem Fieber.

KRAUTS Rengens (Erestz von Dragendorffs Rengens; a. S. 207, No. 13). Alkaloidreagens. 80 g Wismutsubaitrat werden in 200 g Salpetersäure von 1,18 spec. Gew. gelöst und die Lösung in eine kone. Lösung von 272 g Kaliumjodid eingegessen. Nach dem Auskrystallisiren des Salpeters wird die Flüssigkeit filtrirt und mit Wasser auf 11 aufgefällt. Bei der Anwendung ist die zu fällende Alkaloid-Lösung mit so viel verdünnter Schwefelsäure zu versetzen, dass diese nach Zersetzung etwa verhandener Salze im Ueherschwist verhandener verhandener Salze im Ueherschwist verhandener Salze im Ueherschwist verhandener Salze im Ueherschwist verhandener Salze im Ueherschwist verhandener verhandener verhanden verhan

schuss vorhanden ist.

II. † Bismutum oxyjodatum subgallicum. Wismutoxyjodidgallat.  $C_aH_a(OH)_aCO_a$ , Bi(OH)J. Mol. Gew. = 521.

Darstellung. 350 Th. Wismutoxyjodid werden im trischgefällten Zustaude mit etwa 500 Th. Wasser und 188 Th. Gallussäure im Wasserbade so lange erwarmt, bis alle Gallassaure an das Wismut gebunden ist, d. h. bis das ziegelrothe Wismutoxyjodid in ein grangrünes Pulver übergegangen ist. - Mau kann auch 1 Mol. Wismutsubgallat bei Gegenwart von Wasser mit 1 Mol. Jodwasserstoffshure erwärmen. D.R.P. 80399.

Eigenschaften. Graugrünes, voluminoses Pulver ohne Geruch und Geschmack, unlöslich in Wasser und in Weingeist, beim Kochen mit Wasser sich roth fürbend. In verdünnten Sauren löst es sich loicht mit gelblicher Farbe. Von Natronlange wird es ebeufalls gelöst; diese Lösung nimmt an der Luft rothe Färbung an. - Die Lösung des Salzes in stark verdünnter Salzsäure wird durch Ferrieblorid dunkelgrfin gelärbt, durch

Valuation trails

Schwefelwasserstoff schwarz gefüllt. Schüttelt man die salzsaure Lösung mit wenig Chlorwasser und Chloroform, so wird letzteres violett gefürbt. - An feuchter Luft geht die Verbindung allmählich in ein rothes Pulver über, welche ein noch stärker basisches Wismutexyjodidgallas darstellt. Der Jodgehalt des reinen Präparates beträgt 24,4 Proc.

Aufbewahrung. Vorsichtig, vor feuchter Luft und vor Licht geschützt, s. oben. Anwendung. Als geruchloser, nicht reizender Ersatz des Jodoforms in der Wundbehandlung, also als Trocken-Antisepticum, entweder in Substanz als Pulver oder als 10 proc. Salbe, mit wasserfreien Vehikeln bereitet.

> Pasta Airoll Bauns. Rip. Almili Mucling, Gumini arab. KA 10,0 Glycerial Boll albae Phr Occlusiv-Verbande genübter Wunden.

ledogalilela, Wismutoxyjodidmethylgallol, CaHe(OH), CO., CHa, BiO(OH)J. Wird analog dem Airol durch Einwirkung von frisch gefälltem Wismatoxyjodid auf Gallus-

wird analog dem Airol durch Einwirkung von frisch gefälltem Wismutoxyjodid auf Gallussäuremethyläther (Gallicin s. S. 51) dargestellt.

Spez. leichtes, anaorphes, dunkelgraues Pulver, in den gewöhnlichen Lösungsmitteln st es unlödich, von Säuren und Alkalien (auch schon von Wasser bei längerer Einwirkung) wird es in seine Komponenten zerlegt. Es enthält 23,6 Proc. Jod und 38,4 Proc. Wismut. Ist als ungiftiges Antisepticum, bezw. als Ersatz des Jodoforms empfohlen worden, Bismutum exylodatum pyrogallicum. Wismutoxydid pyrogallat C<sub>3</sub>H<sub>3</sub>(OH)<sub>4</sub>O. Bi(OH)<sub>4</sub>J. Wird durch längeres Digeriren molekularer Mengen von frisch gefälltem Wismutoxyjodid und Pyrogallol oder durch Fällen einer Lösung von Kaliumjodid und Pyrogallol mit einer sepigesungen Lösung von Wismutpitrah derrestellt. ID R.P. 942871

callol mit einer cesigsauren Lösung von Wismutnitrat dargestellt. [D.R.P. 94287.]
Sehr feines, amorphes Polyer von gelbrother Farbe, in Wasser und in den gewöhnichen Lösungsmitteln unlöslich, und vollkommen licht- und luftbeständig. Wird durch

Wasser nicht leicht zersetzt.

Anwendung als ungiftiges Antisepticum, borw als Jodoformersats.

# Bismutum subgallicum.

Bismutum subgallicum (Erganzb.). Bismutum gallicum. Wismutsubgallat. Wismutgallat. Dermatol. Gallate basique de Bismuth (Gall.). Subgallate of Bis-

muth. C. H. (OH), CO. BI(OH), . Mol. Gew. = 411.

Darstellung. 150 Th. kryst. Wismutnitrat werden in 300 Th. Eisessig gelüst. Diese Lösung wird mit 2000-2500 Th. Wasser verdünnt und filtrirt. Hierzu fügt man unter Umrühren eine noch warme Lösung von 50 Th. Gallussäure in 2000-2500 Th. Wasser. Der antstehende gelbe Niederschlag wird zunächst durch Dekanthiren, später auf dem Saugulter mit lauwarmein Wasser gewaschen, his das Ablaufende nicht mehr sauer reagirt und mit Diphenylamin die Reaktion der Salpetersfiere nicht mehr giebt. Alsdann trocknet man den Niederschlag auf porösen Tellern, zuerst bei mittlerer Temperatur, schliesslich bei 70-80° C.

Eigenschaften. Gelbes, geruch- und geschmackloses Pulver, in Wasser, Weingeist oder Aether unlöslich, in Natroulauge zu einer gelbbraunen Flüssigkeit löslich, die an der Luft rothe Farbung annimmt. Verkohlt beim Erhitzen ohne zu schmelzen und hinterlüsst schliesslich gelbes Wismutoxyd. - Durch Schwefelwasserstoffwasser oder durch

Schwefelammonium wird es in braunschwarzes Wismutsulfid verwandelt.

Pragung. 1) Werden 0,5 g des Salzes mit 5 ccm Weingeist geschättelt und sogleich filtrirt, so darf das Filtrat blanes Lackmuspapier nicht röthen (freie Gallussäure). 2) 0.5 g des Salzes löse sich in 5 ccm Natroulange klar auf (andere Wismutsalze bleiben ungelöst). 3) Werden 0,2 g Wismutsubgallat mit 1 ccm konc. Schwefelsäure übergossen, und wird die Lösung mit 2 eem Ferrosulfatiösung überschichtet, so darf eine braune Zone nicht entstehen (Salpetersäure). 4) Das Salz muss beim Glüben und nachfolgender Behandlung mit Salpetersäure (s. S. 495) mindestens 55 Proc. Wismutoxyd hinterlassen (der theoretische Gehalt an Bi<sub>2</sub>O<sub>2</sub> betrügt 56,66 Proc.). 5) Der suh 4 erhaltene Glührückstand ist in der bei *Bismutum subnitricum* (S. 490) angegebenen Weise auf metallische Verunreinigungen zu prüfen.

Aufbewahrung. Es ist hierüber nichts Besonderes zu erwähnen.

Anwendung. Wirkt zwar nicht erheblich antibakteriell, dagegen sekretionsbeschränkend und austrocknend. Man wendet es in Substanz als Pulver auf aseptischen Wunden im Trockenverbande an. Innerlich ist es zu 0,25-0,5 g gegen die Diarrhöen der Phthisiker und der Typhuskranken gegeben worden.

Dermatolgaze. 5, 10 und 20 Proc. Wird in der Regel so bereitet, dass man auf eine abgewogene Menge Gaze die entsprechende Menge Wismutsubgallat durch Aufstreuen vertheilt. Die Bestimmung erfolgt in hinreichend genauer Weise wie folgt: Man klopft über einem glatten Papierbogen die Hauptmenge des Wismutgallats ab, wägt diese und bestimmt alsdann in einem aliquoten Durchschnittsmuster der hinterbleibenden Gaze den Verbreunungsrückstand, welchen man als Bi<sub>2</sub>O<sub>3</sub> in Bechnung stellt und auf Wismutgallat umrechnet. Genauer wird die Bestimmung, wenn man einen aliquoten Theil der abgeklopften Gaze nach Kjeldand zerstört und das Wismut alsdann als Wismutsulfid oder Wismutoxyd bestimmt,

Palvis insperorius Blamati subgaitle!
(Minchen, Vorschr.).
Bismatum subgallicum mixtum. Wismutsubgallatstreupulver. DermatoiStreupulver. (Meisres, Lucius & Brünino.)

Rp. Bismuti subgallici 20,0

Taici veneti 70,0

Amyli Tritle! 10,0.

Pairis Insperorius cum Dermatalo (Hamburg, Yornekr.). Rp. Dermatoli 10,0 Talci veneti 40,0 Amyli Oryane 50,0.

Bismuto-Magaesium gallicum. Wismut-Magnesiumgallat. C.H.MgBiO. wird als gelber, bei Zutrit von Luft und Licht sich grün fürbender krystallinischer Niederschlag erhalten, wenn eine mit Magnesiumkarbonat gesättigte Gallussäurelösung durch eine Lösung von Wismutacetat gefällt wird.

† Pyroform. Wird dem Airol analog durch Behandeln von Wismutoxyjodid im frisch gefällten Zustande mit oxydirtem Pyrogallol (nach Usna) dargestellt. He wird an Stelle des Pyrogallols in der Dermatologie angewendet und soll weniger giftig sein

als dieses

Bismalum. Methylendigallussaures Wismut. D.R.P. 87099. Wird durch Digeriren von 4 Mol. Methylendigallussaure mit 3 Mol. Wismuthydroxyd erhalten. Graublaues, sehr voluminoses Pulver, in Alkalien mit gelbrother Farbe löslich, durch Säuren daraus wieder abscheidbar. Als Adstringens bei Diarrhöen zu 0,1—0,8 g, bei tuberkulöser Darmentzündung.

# Bismutum subsalicylicum.

Bismutum subsalicylicum (Germ.). Bismutum salicylicum (Helv.). Salicylate basique de bismuth (Gall.). Bismuthi Salicylas (Brit.). Wismutsubsalicylat. Salicylasaures Wismut. Colla(OH)CO.BiO. Mol. Gew. = 361. February Collaboration of the Col

Von den verschiedenen Wismutsalicylaten wird das der obigen Formel entsprechende therapeutisch verwendet. Man kann es durch Füllung einer Wismutnitratlösung mit einer Natriumsalicylatlösung erhalten; zuverlüssiger aber stellt man es in folgender Weise dar:

Darstellung. Man löst 434 Th. kryst. Wismutnitrat (Bi(NO<sub>a</sub>)<sub>a</sub> + 5H<sub>2</sub>0) unter Zusatz der gerade ausreichenden Menge Salpetersäure in 5-6000 Th. Wasser, fällt aus dieser Lösung durch Eintragen in verdünntes Ammoniak (oder Kalilauge, oder Natronlauge) das gesammte Wismut als Wismuthydroxyd und lässt einige Zeit absetzen. Dann hebert man die Flüssigkeit klar ab und wäscht das Wismuthydroxyd mit Wasser so lauge aus, bis das Waschwasser keine Beaktion auf Salpetersäure mehr giebt. — Hierauf spült man das Wismuthydroxyd in einer Porcellanschale, rührt es mit warmem deatillirtem Wasser zum dünnen Brei an, giebt 138 Th. Salicylsäure hinzu und erwärmt auf dem Wasserbade

unter Umrithren. Wenn sich aus einer abfiltrirten Probe heim Erkalten Salicylsäure in Krystallen nicht mehr abscheidet, sammelt man das Salz, wäscht es einige Male mit lauwarmem Wasser aus und trocknet auf porösen Unterlagen, zuletzt bei etwa 75° C.

Eigenschaften. Weisses, lockeres, beim Reiben elektrisch werdendes, aus kleinen Prismen bestehendes Pulver ohne Geruch und fast ohne Geschmack. Unlöslich in Wasser; beim längeren Kochen mit Wasser aber wird unter Abspaltung freier Salicylskure ein basischeres Salz gebildet. Alkohol und Aether entziehen bei kurzer Einwirkung keine freie Salicylsäure. - Trägt mau eine kleine Menge des Salzes in verdünnte Ferrichloridlösung ein, so erfolgt Violettfürbung. - Beim Erhitzen tritt Verkohlung ein; als Glührilckstand hinterbleibt ein Gemenge von Bismut + Bismutoxyd + Kohle.

Prüfung. 1) Schüttelt man 0,5 g des Salzes mit 5 cem Wasser und filtrirt sofort, so darf das Filtrat nicht sanar rengiren, auch wird es in der Regel durch Ferrichlorid nicht violett gefürbt (freie Salicylaure). 2) Erhitzt man I g des Salzes im Porcellantiegel, so muss ruhiges Verkohlen eintreten (schiesspulverartiges Verbrennen deutet auf (legenwart von Wismutnitrat). Wird der kohlige Rückstand nach dem Erkalten durch Befeuchten mit Salpetersäure, Eintrocknen und Glühen in Wismutoxyd verwandelt, so beträgt dessen Gewicht bei dem reinen Praparate 0,643 (= 64,8 Proc. BioOa). Die einzelnen Pharmakopeen verlangen folgenden Gehalt an Bismutoxyd; Germ. > 63%, Helv. > 60° | Brit. 62-64° | Gall. 61° | Diese Bestimmung zeigt, dass das der obigen Formel entsprechende Salz, und nicht etwa ein anders zusammengesetztes Wismutsalievlat vorliegt. 3) Der sub 2 erhaltene Glührückstand kann in der bei Bismutum subnitricum (S. 490) angegebeuen Weise auf metallische Verunreinigungen geprüft werden. 4) Man bringt in ein trocknes Probirglas 0,5 g des Salzes, übergiesst mit 1 ccm kont. Schwefelsaure und mischt durch Schütteln. [Es dürfen keine braunrothen Streifen in der Mischung auftreten.] Schiehtet man alsdann auf die Mischung 2 ccm Ferrosulfatlösung, so darf eine braune Zone nicht entstehen (Salpetersäure).

Aufbewahrung. Vor Schwefelwasserstoff geschützt aufzuhewahren. Die Germ. hat überflüssigerweise auch noch Lichtschutz vorgesehrieben.

Anwendung. Es zeigt die specifische Wirkung der Wismutverbindungen und der Salicylskure, wird auch gut vertragen. Innerlich zu 0,5-1,0 g mehrmals täglich in Pulverform bei verschiedenen Leiden des Magens und des Darmes, auch bei Typhus als Darm-Adstringens und innerliches Antisepticum, Acusserlich als Ersatz des Jodoforms bei eiternden Wunden, Abscessen etc. empfohlen, aber nicht eingebürgert.

SCHUTZE's Blutreinigungs-Pulver. Magnesii sulfurici sicci 65,0, Kalii sulfurici 35,0, Natrii bicarbonici 25,0, Acidi tartarici 15,0, Bismuti salicylici, Natrii chlorati aa 5,0, Lithii carbonici 0,3. (Vorschrift des Fabrikanten.)

Antichlorin. Mittel gegen Bleichsucht; Gemisch von Traubenzucker, basischem Wismutformiat und Natriumbikarbonut.

June. 02-10 3r, Sale. 61,2 % Phit. 62 - 68 93, Redul. 60-01 to Saco.

# Bismutum valerianicum.

Bismutum valerlanicum (Ergänzb.). Wismutvalerianat. Baldriansaures Wismut. Valerianate de Bismuth. Bismuti Valerianas. Bi(C, II, Oc.), +2 Bi(OH), (7). Mol. Gew. = 928 (1).

Darstellung. 105,0 Wismutsubnitrat werden in einem porcellanenen Mürser mit wenig destillirtem Wasser zu einem zarten Brei zerrieben und dann mit einer Lösung von 40,0 krystallisirtem Natriumkarbonat und 30,0 Valerianskure in 100,0 destillirtem Wasser gemischt. Nach einstündiger Digestion bei gelinder Wärme und öfterem Umrühren lässt man erkalten, sammelt den Niederschlag, wäscht ihn mit kaltem Wasser ans, saugt ihn auf poröser Unterlage ab und trocknet ihn bei 50-60° C.

54.6.6

Eigenschaften. Weisses, specifisch schweres, nach Baldriansaure riechendes Pulver. Unlöslich in Wasser und in Weingeist, dagegen unter Abscheidung bliger Tropfen leicht löstich in Salpetersäure. Diese Lösung wird durch Zusatz von viel Wasser milchig getrübt.

Pratteng. 1) Die salpetersaure Lösung werde a) durch Baryumchlorid (Schwefelsaure), b) durch verdünnte Schwefelsaure (Blei), nicht verändert, c) durch Silbernitrat nur opalisirend getrübt. 2) Wird 1 g Wismutvalerianat mit Hilfe von Salpetersaure im Porcellantiegel verascht (s. S. 495), so müssen 0,73-0,75 g Wismutoxyd hinterbleiben. 3) Der 4-622 erhaltene Glührlickstand ist durch Auflösen in 3 cem Stannochleridlösung auf Arsen zu prufen (s. S. 490).

Anwendung. Zu 0,05-0,2 g mehrmals täglich in Pulvera, Pillen bei Neuralgisen,

Cardialgien, Epilepsie, Chorea.

# Bismuti Phenolata.

Unter obigem Namen sollen einige Verbindungen des Wismuts mit Phenolen zusammengefasst werden. Dieselben werden seit Anfang 1893 durch Dr. v. Heyden's Nachf. in Radebeul nach einem patentirten Verfahren dargestellt und zur thempeutischen Verwendung und zwar innerlich als Darmantiseptica, ausserlich als Jodoformersatz empfohlen.

Die Darstellung erfolgt am besten durch Einwirkung von Wismutehlerid oder Wis-

mutnitrat auf Alkaliphenolate.

Bismutum phenolicum. Phenol-Wismut. Bi(OH), (CaHaO). Grauweisses, noutrales Pulver, fast ohne Geruch und Geschmack, unlöslich in Wasser und in Alkohol. Durch Salasaure wird es in Wismutchlorid und Phenol gespalten. Salpeterslure wirkt gleichfalls spaltend, nebenbei bildet sie mit dem Phenol gelb gefärbte Nitroprodukte.

Innerlich als Darmantiseptieum mehrmale täglich 1 g; äusserlich als Jodoformersats.

Bismutum meta-kresolicum. m-Kresol-Wismut. Granweisses Pulver, dem vorigen in allen Punkten sehr ähnlich und wie dieses innerlich als Darmantiseptieum, äusserlich als

Jedoformereatz empfohlen.

Bismutum tribromphenolicum. Tribromphenol-Wismut. (Ergünzb.) Xeroform. Bi<sub>2</sub>O<sub>3</sub>. OH. (OC<sub>6</sub>H<sub>2</sub>Br<sub>8</sub>). Gelbliches Pulver, unlöslich in Wasser und in Alkohol, neutral, geruchlos, geschmacklos, enthält 57—61 Proc. Bi<sub>2</sub>O<sub>3</sub> /(theoretisch 58,6 Proc.). Durch Salzsüre oder Salpetersäure wird unter Bildung von Wismutchlorid bezw. -nitrat Tribromphenol abgespalten. Wird I g des Pulvers mit 5 proc. Natronlauge gekocht, filtrist und das Filtrat mit verdünnter Schwefelsaure versetzt, so entsteht ein weisser, käsiger Niederschlag, der nach dem Waschen und Trocknen bei 95° C. sehmilzt (Tribromphenol). Zur Prüfung auf Arsen glüht man 1 g des Präparstes im Porcellautiegel und löst den Glührückstand in 3 ccm Stannochloridlösung auf (s. S. 490).

Interlich in Gahen von 0,5—1 g (täglich 5—7 g) als Darmautiseptikum, kusserlich als Jodoformersatz. Nach Hurppr ist es bei Cholera ein werthvolles Mittel. (Berl. klin. Wochenschr. 1893. 162.)

Bismutum resercinicum. Reservein-Wismut. [(C.H.O.], Bi.]. — Bi.O., Gelblich-Bismutum tribromphenolicum. Tribromphenol-Wismut. (Erghazb.) Xeroform.

Bismutum resordincum. Resordin-Wismut. [(C.H.O.) Bis] + BisO., Gelblichbraunes Pulver, beim Verbreupen etwa 40 Proc. Wismutoxyd hinterlassend. Bei akutem und chronischem Magenkatarrh und bei Gährungsprocessen im Magen.

Bismutum naphtholicum. \$-Naphthol-Wismut, Orphol. BisOg(OH).(C10H4O). Braunliches, geruch- und geschmackloses, neutrales Pulver, in Wasser und in Alkohol ist es unlüslich. Durch Salzsäure und Salpetersäure wird es unter Abscheidung von β-Naphthol zerlegt.

Innerlich als Darmantisepticum, Ausserlich als Ereatz des Jodoforms. Schubenko and Blacksteis haben bei Anwendung des Praparates (2 g pro die) bei Cholera gute Er-

Bismutum pyrogallicum. Pyrogallol-Wismut, Helcosol. [C.H. (OH),O],Bi. OH. Gelbes Pulver, gerachlos, geschmacklos, nicht ätzend, unlöslich in Wasser, löslich in Natron-lange; diese Lösung ist braun und dunkelt infolge Absorption von Sauerstoff aus der Luft atark nach. Der Gelalt an Wismutoxyd Bi<sub>2</sub>O<sub>3</sub> ist = 48 Proc. Voraussichtlich als Antisepticum und in der Dermatologie.

## Bismuti salia varia.

Wismuthenzont. Benzocsaures Wismut. Ben-I. Bismutum benzoīcum. zonte basique de Bismuth (Gall). Bismuthi Benzons. CollaCo, Bio (?). Mol. Gew. = 345 (1).

Darstellung. Man fallt aus 48,4 Th. krystall. Wismutnitrat, wie auf S. 494 angegeben ist, das Wismuthydroxyd, wascht es gut aus, spült es ohne Verlust in eine Porcellaaschale, giebt Wasser bis zum Gesammtgewicht von 450 Th, sowie IS Th. Benzoësaure (e Telucio) hinzu und erhitzt unter Umrühren etwa 1/4 Stunde auf dem Wasserbade. Man sammelt alsdann den Niederschlag, wäscht ihn 2-3 mal mit kleinen Mengen lauwarmen Wassers aus, saugt ab und trocknet bei ca 80° C.

Eigenschaften. Weisses, amorphes Pulver, ohne Geruch oder Geschmack, in kaltem Wasser so gut wie unlöslich. Unter Abscheidung von Benzoesäure löslich in Salzsäure, Salpetersäure und verdünnter Schweselsäure. Durch Beleuchten mit Ferrichlorid fürbt es sich lederbraun infolge Rildung von Ferribenzoat. Es hinterlässt beim Glüben (s. S. 495) 65-70 Proc. Wismutoxyd. Die oben angegebene Formel verlangt 67,25 Proc. Bi.O.

Anwendung. Unter den gleichen Indikationen und in den nämlichen Gaben wie Wismutsalicylat. Es soll angeblich besser vertragen werden wie dieses s. S. 495.

II. Bismutum oxychloratum. Wismutexychlorid. Basisch Wismutchlorid. BiOCl. Mol. Gew. = 259,5. Wird erhalten 1) durch Eintröpfeln einer Wismutnitratlösung in eine verdünnte Natriumchloridlösung und heisst alsdann Blanc d'Espagne oder Schminkweiss. 2) Durch Eintröpfeln einer Wismutnitratlösung in stark verdinnte Salzsaure und heisst alsdann Blane de perle oder Perlweiss.

Die erhaltenen Niederschläge werden gewaschen und unter Abschluss des Sonnenlichtes bei massiger Temperatur getrocknet. Sie dienen als Schminke. Verfälschungen: Bleiweiss wird aachgewiesen dadurch, dass man mit Kalilauge extrahirt und das Filtrat mit Schwefelwasserstoff behandelt. -- Bei Gegenwart von Talkstein ist es in Salpetersaure nicht völlig löslich. Vor Schwefelwasserstoff geschützt aufzubewahren.

Bismutum chloratum. Wismutchlorid. Wismut-Butter. Butyrum Bismuti, BiCl<sub>2</sub>, wird durch Einwirkung von Chlor auf metallisches Wismut erhalten. In Alkohol Resiche, weisse, butterähnliche Masse. Schmelzp. 227° C., Siedep. 450° C.

III. Bismutum lacticum. Wismutlactat. Milehsaures Wismut. Bereitet man durch Mischung von frisch gefälltem fenchtem Wismuthydrat, weiches (laut vorhergehender Anweisung) aus 12,2 Wismutsubnitrat dargestellt ist, mit 11,0 der officinellen Milcheaure, und Eintrocknen der Mischung im Wasserbade.

Es ist ein in Wasser sehwer lösliches weisses Pulver, welches in Gaben wie das Wismutsubnitrat in Anwendung gekommen ist.

### IV. Bismutum peptonatum. Wismutpeptonat. Peptonwismut.

Darstellung. Die Darstellung dieses Salzes unterscheidet sich von der des Wismutalbuminates (s. S. 486) nur dadurch, dass Pepton spiss. au Stelle von Eiweiss tritt. 20 Th. Bismutana citricum ammoniacatum werden in Wasser zu einer konc. Lösung gelöst, mit einer ültrirten wässrigen Lösnug von 80 Th. Pepton sicc. versetzt und genau wie das Wismut-Albuminat weiter behandelt.

Eigenschaften. Graubraunes, sehwach sauer reagirendes Pulver, aus einem Gemisch eines wasserlöslichen Wismutdoppelsalzes mit Pepton bestehend. Es ist leicht löslich in Wasser, unlöslich in starkem Weingeist. Das Handelspräparat enthält 7-8 Proc. Wismut.

Anwendung. Das Praparat wirkt gleich dem Bismutum albuminatum als ein mildes Darmadstringens und wird bei Dyspepsien und Gasteralgien empfohlen.

V. Bismutum phosphoricum solubile (RASPE). Die Darstellung ist durch D. R. P. 78324 geschützt und geschieht durch Zusammenschmelzen von Wismutoxyd, Handb, d. pharm Praxis I. 32

Blatta. 498

Phosphorsäure-Anhydrid und Natriumphosphat. Weisses, in 2 Th. Wasser lösliches Krystallpulver. Konc. Lösungen halten sich nicht lange, sehr verdünnte trüben sich dagegen erst nach einigen Tagen. Die Lösungen reagiren etwas alkalisch und besitzen schwach bittersalzigen Geschmack; durch Säuren und Basen, sowie durch Kochen werden sie getrübt. Wirkt als Adstringens des Darmes und wird bei akuten Diarrhöen Erwachsener, Darmtuberkulose, Typhusdurchfällen, Magenkrampf und gegen Kindercholera empfohlen. Erwachsene erhalten 0,2-0,5, Kinder 0,05-0,15 g mehrmals täglich in Form von Mixturen.

Bismutol. Angeblich ein Gemisch des Bismutum phosphoricum solubile mit Natriumsalicylat. Anwendung als antiscptisches Streupulver mit Talcum 1:2 bis 5, ferner in Salben 1:5 bis 10.

VI. Bismutum tannicum (Erganzb.). Wismuttannat. Gerbsaures Wismut. 12 Th. Wismutsubnitrat werden in einem gut zu verschliessenden Glase mit einer Mischung aus 10 Th. Ammoniakflüssigkeit (0,960) und 15 Th. Wasser übergossen und öfter durchgeschüttelt. Die Mischung wird nach 1 Stunde (besser nach 5-6 Stunden) auf ein Filter gebracht, der Filterinhalt gut ausgewaschen, noch feucht mit einer Lösung von 15 Th. Gerbsäure in 15 Th. Wasser sorgfältig gemischt, im Wasserbade vollständig ausgetrocknet und feingerieben (Ergänzb.).

Gelbes oder schwach bräunlich-gelbes Pulver, ohne Geruch und Geschmack, in Wasser, Weingeist oder Aether unlöslich. Eine Fermel lässt sich für das Praparat nicht angeben. - 1 g hinterlasse beim Glüben im Porcellantiegel unter Anwendung von Salpetersäure (s. S. 495) 0,40 g (40 Proc.) Wismutoxyd. — Der Glührückstand werde durch Auflösen in 3 ccm Stannochloridlösung auf Arsen geprüft (s. S. 490). In Gaben von 0,5-1,0 —2,0 mehrmals täglich und zwar als Pulver gegen Diarrhöen an Stelle des Wismutsubnitratea.

## Blatta.

Blatia orientalis (Ergänzb.). Schabe. Küchenschabe. Gemeine Schabe. Kakerlak. Schwarze Tarakane. Schwabe. Russe. Ist das zu den Orthoptern-Cursoria gehörige, allgemein bekannte Insekt Periplaneta orientalis L., wahrscheinlich aus dem

Fig. 119.

Orient stammend, jetzt überall verbreitet, warme Orte bevorzagend, nur im Dunkeln zum Vorschein kommend.

Beschreibung, 19-23 mm lang, schwarzbraun mit helleren Beinen und Flügeldecken, langen Fühlera. Die Flügel sind beim Männchen lang, beim Weibchen klein. Der Kopf ist von dem glatten Brustschild bedeckt (Fig. 119). Wirksame Bestandtheile sind night isolirt. Das als solcher angegebene, krystallinische Antihydropin oder Taracania hat sich als unwirksam erwiesen.

Einsammlung und Aufbewahrung. Die mit zusammengelegten Tüchern erschlagenen Insekten werden gesammelt, bei gelinder Wärme getrocknet und in gut verschlossenen Gefässen als

feines und als grobes Pulver, letzteres zu Aufgüssen, aufbewahrt. Die Haltbarkeit wird durch Einlegen eines mit Aether getränkten Wattebausches erhöht.

Wirkung und Anwendung. Wirken diaphoretisch und diuretisch, ohne die Nieren zu reizen.

499 Boldo.

Man verwendet sie als Pulver zu 0,5-1,0 oder in Pillen, 3-4 mal täglich. Im Dekokt

5,0-10,0:150,0 dreimal täglich ein Esslöffel voll.

Verwechslung. Andere Arten, mit denen man sie verwechseln könnte, wie Phyllodromia germanica Westwood und Ectobia lapponica Serv. sind nur halb so gross, die in Europa selten vorkommende amerikanische Periplaneta americana wird bis 32 mm lang.

Tinctura Blattae orientalis. Liquor antihydropicus. Blattatinktur. Scha-

bentinktur. Schabenpulver 1 Th. wird mit Weingeist (90 proc.) 5 Th. ausgezogen. Schwabenpulver. Da diese lichtscheuen Insekten sich mit Vorliebe in Küchen und Wohnritumen in den Fugen der Herde und Oefen aufhalten, so sind zu ihrer Vertilgung giftige Mittel selbstverständlich ausgeschlossen. Ganz besonders sollte vor der Anwendung des geführlichen Schweinfurter Grün (Kupferarseniat) gewarnt werden, wenn dasselbe zu diesem Zwecke in der Apotheke verlangt wird.

Man breitet Mischungen aus Borax und Weizenmehl, noch besser aus Borax und Insektenpulver, auf flachen Tellern aus und stellt diese auf; oder man formt daraus einen Teig und streicht denselben in die Fugen der Oefen. Benzin und Schwefelkohlenstoff sind

ihrer Feuergefährlichkeit wegen nur mit grosser Vorsicht anzuwenden.

## Boldo.

Peumus Boldus Molina (syn. Boldon fragrans Jussien), Familio der Monimlaceae, beimisch auf trockenen, sonnigen Hügeln in Chile, liefert die Boldoblätter, Folia Boldo sen Boldu, Folia boldon, Folia Ruiziae fragrantis, Feuilles de Boldo

Beschreibung. Sie sind 4-S cm lang, gestielt, eifermig, ganzrandig, am Rande umgerellt, dick, steif, sehr zerbrechlich, unterseits mit deutlich hervortretenden, oberseits

mit eingesunkenen Nerven, von zahlreichen Knötchen ranh, mit Büschelhaaren.

Die Epidermen beiderseits mit deutlicher Cuticula, unter der Epidermis der Oberseite ein schleimführendes Hypoderm, darunter die Palissadenschicht, im Mesophyll grosse Oelzellen. Spaliöffnungen nur auf der Unterseite.

Geruch und Geschmack kampferartig aromatisch.

Bestandtheile. 2 Proc. atherisches Oel, vom spec. Gew. 0,914-0,945, das zwischen 170 und 250° C. siedet, ein Alkaloid Boldin zu 0,1 Proc., ein Glykosid Boldoglucin CaoHacOa zu 0,3 Proc., ferner Zucker, Citronensaure, Gerbstoff, Gummi und 10 Proc. Ascho.

Anwendung. Die seit 30 Jahren nach Europa gelangenden Blätter werden gegen Leberkrankheiten und Gallensteine, auch gegen Rheuma, Generrhee und Dyspepsie empfehlen. Man giebt sie in weingeistigem Auszuge oder als Elixir in Gaben von 1-5 g. Das aus dem atherischen Oele durch fraktionirte Destillation gewonnene Boldol wird zu 5 bis 10 Tropfen mehrmals täglich bei Tripper empfohlen und soll frei von störenden Nebenwirkungen sein. In ihrer Heimath sind sie ein Küchengewürz.

Neben den Blattern verwendet man in Chile die gerbstoffreiche Rinde, die man für wirksamer halt. Technisch dient sie zum Gerben und Farben. Das Holz giebt eine ge-

schätzte Kohle.

Aufbewahrung. In gut verschlossenen Gefässen vor Licht geschützt,

Tinctura Boldo. Teinture on Alcoolé de Boldo (Gall.). Aus grob gepulverten Boldoblättern 1 Tb. und Alkohol (80 proc.) 5 Th. durch 10 tägige Maceration zu bereiten. Vinum Boldo (Gall.), wie Vinum Colombo zu bereiten.

Oleum foliorum Boldo. Boldoblätteröl. Die trockenen Blätter des Boldobaumes geben bei der Destillation eiren 2 Proc. Etherisches Oel. Boldoblätterbl ist eine aromatische, nach Cymel und schwach nach Pfefferminze riechende Flüssigkeit. Spec. Gew. 0.914-0.945. Das Oel siedet zwischen 170 und 2500 C. und giebt mit Eisenchlorid eine grüne Färbung. Optisch ist es schwach linksdrehend. Von den Bestandtheilen des Oels ist noch keiner isolirt und untersucht worden.

#### Borax.

Borax (Brit. Gorm. Helv.). Natrium boracicum (Austr.). Borate de sonde (Gall.). Sodii Boras (U-St.). Natrium biboracicum seu biboricum seu boricum. Natrium-Natriumbiborat. Pyroborsaures Natrium. Tetraborsaures Natrium. Bauracon. B40, Na, + 10 H20. Mol. Gew. = 382.

Handelssorten. Man unterscheidet im Handel 1) den prismatischen Borax, welcher als raffinirter Borax in den Preislisten aufgeführt wird und der officiaelle Borax ist. Enthält 47 Proc. Krystallwasser. 2) Den oktaëdrischen Borax mit 30,8 Proc. Krystallwasser, welcher nur in der Technik Verwendung findet.

1. Borax, gewöhnlicher. Borax der Officinen. Prismatischer Borax.

Eigenschaften. Der raffinirte (officinelle oder prismatische) Berax bildet grosse krystallinische Salzstücke oder ziemlich grosse Prismen oder schiefe rhombische Saulen, farblos, durchscheinend, glänzend, ziemlich hart, auf dem Bruche flachmuschelig und glänzend. Spec. Gew. 1,7. Löslich in 17 Th. kaltem oder 0,5 Th. siedendem Wasser, auch in 4 bis 5 Th. Glycerin, nicht löslich in Weingeist. Der Geschmack ist mild süsslich, kühlend, später langenhaft. Die wässerige Lösung reagirt alkalisch und bräunt Cureumapapier. An trockener Luft verwittert er; erhitzt schmilzt er zunächst in seinem Krystallwasser, dann bläht er sich zu einer weissen, schwammigen Masse (Borax calcinatus sen ustus) auf, die schliesslich in einen farblosen Fluss übergeht und nach dem Erkalten ein farbloses Glas darstellt (Boraxglas). Der geschmolzene Borax löst Metalloxyde unter Bildung von Doppelsalzen auf und schützt wie ein Firniss die Metalle vor Oxydation. Man benutzt ihn daher in der Analyse zur Herstellung der "Boraxperlen", ferner zum Löthen der Metalle. Borax hat die Rigenschaft, Schleime, z. B. diejenigen des arabischen Gummi und des Salep zu verdieken und starr zu machen. Zusatz von Zucker hebt diese Eigenschaft auf. Er macht ferner Harze und harzartige Stoffe (z. B. Schollack) in Wasser löslich, verseift Fette, löst Eiweissstoffe, Harnslure, Salicylsäure etc.). Lösungen des Borax in Glyceria zeigen gegen gewisse Indikatoren saure Reaktion (s. unten). Lösungen von Borax mit Salicylsäure oder Natriumsalicylat schmecken bitter.

100 Th. Wasser lösen von dem krystallisirten Borax B, O, Na, + 10 H, O nach

POGGIALE:

900 100° C. 800 600 700 500 400 200 800 bei 00 100 27,41 40,43 57,85 76,19 119,7 17,9 11,9 4,65 7,88 2,83

Er färbt die nicht leuchtende Flamme gelb, nach dem Befeuchten mit Schwefelsäure grün. Uebergiesst man 0,5 g Borax mit 2-3 ccm verdünuter Schwefelsäure, 10-20 ccm Weingeist und entzündet die Mischung, so zeigt die Weingeiststamme grüne Ränder. -Die wüsserige Lösung reagirt alkalisch. Bringt man die mit Salzsäure angesäuerte Lösung auf Cureumapapier, so fürben sich die angefeuchteten Stellen, besonders beim Trocknen, rothbraun. Werden diese Stellen alsdann mit Ammoniakslüssigkeit betupft, so nehmen sie blauschwarze Färbung an.

Prafung. 1) Die wässerige Lösung (1 = 50) werde weder durch Schwefelwasserstoffwasser (Metalle, z. B. Cu, Pb, Zu), noch durch Ammoniumoxalat (Calcium) verländert. 2) Beim Uobersättigen mit Salpetersäure brause sie nicht auf (Natriumkarbonat); diese salpetersaure Lösung werde weder durch Baryumnitrat (Schwefelsäure), noch durch Silbernitrat (Chlor) mehr als opalisirend getrübt. 3) 50 ccm der 2 proc. Lösung werden, nach dem Ansäuern mit Salzsäure, durch Kaliumferrocyanidlösung nicht sofort gebläut (Spuren von Eisen sind zuzulassen).

Bestimmung der Borsüttre. Man bereite eine Lösung von 5,0 g Borax in Wasser und fülle diese zu 250 eem auf. - 50 eem dieser Lösung versetze man mit 3 bis 4 Tropfen Dimethylamidoazobenzollösung und titrire mit 1/a-Normal-Salzsaure bis zur eben eintretenden neikenrothen Färbung. 1 eem der 1/4-Normal-Salzsäure zeigt 0,0955 g Borax B<sub>4</sub>O<sub>5</sub>Na<sub>5</sub> + 10 H<sub>2</sub>O oder 0,062 g Borsäure BO<sub>5</sub>H<sub>3</sub> an. - Zur Kontrole fügt man zu der obigen, mit Salzsäure auf Nelkenroth titrirten Lösung einige Tropfen Phonolphthalein-

501 Borax.

lösung, sowie etwa 40 ccm reines Glycerin und titrirt alsdann mit möglichst kohlensäurefreier Normal-Kalilange (oder mit Barytlange) bis zur Rosafarbung. Ist dieser Punkt erreicht, so giebt man 10 ccm Glycerin zu und beobachtet, ob Entfarbung erfolgt. Ist dies nicht der Fall, so ist der Versuch beendet. Erfolgt jedoch Entfärbung, so wird weiterhin tropfeuweise Kalilauge bis zur eintretenden Rothfarbung zugesetzt. Man setzt nenerdings 10 cem Glycerin zu und stellt fest, ob wieder Entfärbung eintritt. Dieses Verfahren wiederholt man so oft, bis auf erneuten Zusatz von Glycerin Entfärbung nicht mehr eintritt. Unter diesen Bedingungen zeigt 1 ccm Normal-Kalilauge = 0,062 g Borsaure BO,H, an. - Beide Bestimmungen müssen übereinstimmende Resultate liefern.

Aufbewahrung, Pulverung. Der krystallisirte Borax lässt sich ohne merkliche Veründerung in Holzkästen an einem trockenen, aber nicht allzuwarmen Orte auf bewahren. Das Pulvern erfolgt zweckmässig in einem Mörser aus Stein; das Pulver ist vor dem Einfüllen in die Gefässe etwas nachzutrocknen, weil es sonst zusammenbackt.

Anwendung. Borax hat fäulnisswidrige, desinficirende Eigenschaften und ein starkes Lösungsvermögen für harnsaure Saize. A eusserlich zum Wundverbaude, als Augenwasser (1-5,0:100,0 Aqua), zu Pinselungen bei Aphthen, Soor, Angina 1:5-10,0 Honig, Sirup oder Glycerin, zu Teintwaschungen 0,5:100,0. Innerlich zu 0,5-2,0 g mehrmala thiglich bei Nieren- und Blasensteinen (Uratsteinen), Larynxkatarrh, als Diuretieum. Die Wirkung auf Menstruation und Wehenthätigkeit ist nicht sichergestellt. Wird durch den Urin unverändert ausgeschieden. Technisch zum Löthen, als Flussmittel bei Schmelzoperationen, zur Darstellung von Emaillen und künstlichen Edelsteinen, als Appretur- und Phattmittel, in der Analyse zu Löthrohrversuchen. Ob die Verwendung zur Konservirung von Nahrungsmitteln als zulässig gelten kann, darüber sind die Ausiehten noch nicht geklärt. Zum Löthen ist der oktaëdrische Borax geeigneter, da er nicht wie der prismatische beim Erhitzen in kleine Stücke zerspringt.

Natrium boroglycerinatum. Iwanow. Boraxpulver und Glycerin aa werden im verzinnten Kessel oder in einer Porcellanschale so lange gekocht, bis die Masse dem Gefüsaboden nicht mehr anhaftet. Alsdann giesst man in Blechkapseln aus und zerschneidet die

Masse in Tafelchen, die im wohlverschlossenen Gefässe aufzubewahren sind.

II. Oktaëdrischer Borax. Juwelier-Borax. Wird erhalten, wenn man den Borax aus einer hone., über 60° C. warmen Lösung krystallisiren lässt. Reguläre Oktaéder der Zusammensetzung B40, Na, + 5H40, spec. Gew. 1,815. Geht beim Liegen an feuchter Luft wieder in gewöhnlichen Borax über.

III. Natrium tetraboricum neutrale. Boro-Borax. Borshure-Borax. Neutraler Borax. Boro-Bersaure. Autlpyonia. Unter diesen z. Th. recht anzweckmässigen Namen werden Gemische von Borax mit Borsäure verstanden, in denen die laugenhaften Eigenschaften des Borax durch die Borsaure herabgemindert sind. Die gegebenen Verschriften wechseln. A) 10 Th. kryst. Borax werden mit 5,5 Th. Borsaure zusammengeschmolzen. B) Borax und Borsäure na 1 Th. werden in 1 Th. heissem Wasser gelöst und zur Trockne gedampft (Hamburg, Vorschr.). Es mag ziemlich gleich sein, nach welcher Vorschrift gearbeitet wird. Das Praparat wird in der Augenheilkunde verwendet.

Antibacterid von C. ASCHMANN, 350 Th. Bornx und 200 Th. Glukose werden unter Zusatz von etwas Wasser geschmolzen, worauf man 125 Th. Borsaure zusetzt. Antifungin von Friedländen ist eine Mischung von 20 Proc. Bornx und 80 Proc.

Borsaure.

Autlpyrogen des Ingenieur Künlewein, ein Flammenschutzmittel, ist ein Gemisch

Barmenit. Natrium ohloro-borosum. Antimyceton von Rüger ist etwas verwitterier Borax, der mit fenchtem Chlorgase behandelt worden ist. (G. Kottmayer.) Wird zur Konservirung von Nahrungsmitteln empfohlen.

Berax-Appretur, Glanzstürke. Sind Mischungen von Reisstärke mit Berax. Unter dem Plütteisen schmilzt der Berax in seinem Krystallwasser, zieht in die Gewebe

ein und verleiht ihnen Glans und Steifigkeit.

Borosal. Wasserige Losung von Alaun, Borax, Salicylsaure und Glycerin. Gegen

Fussachweiss.

Glanz-Plätt-Oel. Borax 50,0, Traganth 5,0, Wasser 1000,0, Glycerin 250,0, La-

vendelöl 0,5, event. noch Specksteinpulver 50,0.

Sandmandelkleie von Kirchmann-Ottensen. Forforis Amygdalarum dulcium, Farinao Tritici ăă 25,0. Boracis, Glycerini să 10,0, Rhizomatis Iridis 5,0, Terrae siliceae praeparatao (Kieselguhr) 25,0, Talci veneti 2,0. Schaben-Pulver. Mischung aus Borax, Weizenmehl und Zucker zu gleichen Theilen.

Semen's autiseptische Tabletten. Natrii bienrbonici, Boracis an 30,0, Natrii benzoici, Natrii salicylici an 1,3, Eucalyptoli, Thymoli an 0,7, Olci Gaultheriae 0,25, Mentholi 0,35. Hieraus Pastillen von 1 g Gewicht zu formen.

Solphinol. Französische Spocialität zur Desinfektion der Instrumente. Gemisch

von Borax, Borsaure und Natriumbisulfit.

Stärkeglanz, flüssiger. Cetacer, Gummi arabici, Boracis na 1,0, Glycerini 2,5, Aquae 24,5. Dem Stärkekleister zuzusetzen.

Swagatin. Angeblich unsehlbares Mittel gegen Zahnschmerzen, ist entwiksserter Borax. Milch-Schutz. Borax 100,0, Kaliumkarbonat 50,0, Aqua 1250,0. 1 Theelöffel konservirt 1 1 Milch etwa 24 Stunden.

Schönheitsstaub Victoria, ein Waschmittel zur Verbesserung und Erhaltung des Teints, besteht aus 60 Th. Reisstärke und 40 Th. Boraxpulver mit Tuberose parfumirt,

terauchA	imi iresiauj.		
	Адиав соки	oticas,	
	L Lentlet	alosa.	
Rp.	Bornels	10,0	
	Kalii carbonici		
	Kalli chlorici	BA 5,0	
	Aquae Aurantil	florum	
	Aquae Rosse	BH 75,0	
	Glycerini	30,0.	
HautHecken	Jeder Art were	len täglich	mehrmali
damit bef			
IL	Maithau-Wa	schwasse	er.
	(May-Dew-L	otion.)	
Ro.	Barnela	8.0	

Natril sulfuriel cryst, 8,0 Glycerini 15.0 Amone Thomas 450,0,

Gegen Gesichtellauen.

III. Lilionèse. Rp. Bornels Kalii carbonici 2,5 Aquae Aurantil florum Aquae Rosae Aquae Coloniensia 80,0 Talci veneti praeparati 20,0, Acusserlich gegen Hautflecke, Finnen, Mitesser etc.

> IV. Odaline. Rp. Beracis 10.0 Coccionellas puly. 1,0 Aquae Aurantii florum Aquae Rosse

Glycerini

Spiritus Resedue 2.0. Werden 1/2 Stande digerirt und nach dem Erkalten filtrirs. Asusserlich wie oben angegeben ist

> Aqua cosmetica STARTIN. Rp. Bornels 10,0 Kaill chlorid 5,0

Glycerini 50,0 Aquae Rosae 250,0 Olei Rosae gtt. I Spiritus (90%) 20,0.

Zum Waschen aufgesprungener Haut, Schrunden, aufgesogener Brustwarzen, Sommerspressen etc.

Aqua cosmettes WALTHER. Rp. Bornela 5,0 Aquae Rosae 150,0 Tincturae Benzoca Balsami Vitae Hoffmanni Tincturae Cantharidom an 2,0,

Zum Waschen der Sommersprossen und anderer Hautflecken.

#### Balsamum contra perniones auricularum.

Rp. Bornels pulverati Achili carbelici puri 1,0 Glycerini 20,0 Mucliaginia Gummi arabici 30,0 Tincture Opli simpliels 1,0, Asusserlich (die erfronnen Ohren täglich einmal mit der lauwarm gemachten Mischung zu beetrelchen)

#### Collateire an borate de soude (Gall.).

Rp. Bornels puly, 5,0 Mellis rosati 20,0.

Anxurelben!

#### Collyrium antiblephariticam Stoner.

Rp. Boracia Muclinginia Cydeniae Aquae Lauro-Corasi Aquae destillatae 100,0.

Zum Befeuchten der Augenlider und zum Eintritufela in das Auge.

#### Collyrium badium LEBERT.

Rp. Bornels Infusi Hyoseyami follorum 8,0:60,0. Zweimal Ulglich eine Sinnde hindurch mittelst Kompressen auf das Auge zu appliciren (bei Photophobiel.

### Collyrium badlum Wantowork

Aqua badla WARLOMONY. Rp. Boracia

Extracti Hyoseyami 5,9 Dececti Althueae 185,0.

Acusserlich (bei neuter Augeneutzündung, zwei bis drei Biquden lauwurm mittelst dicker Kompressen auf die geschlossenen Augen zu appliciren und 40-50 Minuten liegen su lassen)

#### Collyrium boraxatum.

2.0 Rp. Bornels Sacchari albi 4,0 Aquae Rosae 120,0.

Gegen Fleeke der Hornhaut.

#### Sargarisms boraxatam.

Rp. Bornels Infusi folior. Salvina 200,0 Tineturas Renzoes 10,0 Mellis resuti 50.0. Mondwasser bel Stomatitis aphthosa.

Born	503
Cargarisma Boracis MACRENZIA	Palris contra persiones Baudot. Son d'amandes antipermioneuleux de
Rp Boracia	Rathor.
(Hycerial	Rp. Horneli 5,0
Tineturne Myrrhae AA 15,0	Alumiais 4,0
Aquae destillatae 200,0.	Bensols 3,0
Gargariame au borate de soude (Gall.).	Rhigomatic Iridia Florentinae
Rp. Infusi flor. Rosae rubrae 10,0:250,0	Scralula Stoopla
Bornels 5,0	Farinae seculinae ak 20,0
Mellis rosati 50,0.	Farinae Amygdalarum 20,0
	Olel Ciri aa git. XV.
Glyceriann Bornels (Brit).	Olel Citri
Rp. Boracia 20,0	D. S. Ein halber Theelöffel mit Wasser zum Brei anzurühren und damit die Froststellen einzu-
Giycerini 150,0.	
Liquor contra aphibas Sweptava.	reiban.
Rp. Boracia 5,0	Pulvia obstetricius WEDEL.
Agrine Hasne 20,0	Rp. Beracis 4,0
Melila rosati 40,0	Croci pulverati 0,6
Tincturee Myrrhae 20,0.	Otel Cassine Cinnamomi 9,1.
um Betupfen und Bereiben der Schwämmehen.	Divide in partes duas. Stündlich i Pulver sur Beförderung der Weben.
Lotlo boracina.	Constanting.
Rp. Borneld 6,0	Sapo boraxatus.
Aquan Rosae 110,0	Bornxacife. 10.0
Spiritus Vini	
Glycerial 83 5,0.	Saponia cocoini recentia odorati 120,0.
Finsels oder Compression bei Excorranousca).	Solutio boro-salicylica (Münch. Vorschr.) Rp. Acidi boriel
Mel Buracia (Brit.).	Acidi salicylici an 6,0
Ry, Boracis 50,0	Aquae destillatae 988.0
Glycerini 25,0	
Mellia deparati 400,0.	Tablettes de bornte de sande (Gall.)
Lotio lonions Manos.	Rp. Boracia 100,0
Ep. Boracis 15,0	Saecharl 900,0
Morphiul sulfurici 0,9	Tragacunthae 2,5
Apune Rosae 200,0.	Aquae 60,0
wash, after dealered des Tages als Watchung angu-	Theturae Benroës 10,0
mandam that Prariting vulvae and in der Awi-	fiant postilii ponderis 1,0.
schonzek Amylum oder Lycopodium elaza-	Unguentum boraxatam.
strenen).	Unguent ad peralones HUFELAND.
Mel rosatum cum Borace,	Rp. Boracis subt. pulversti 6,0
Mel boraxatum (Hamb. Vorschr.)	Unquenti rosati 20,0.
Rp. Bornels pulverau 2,0	Zum Einreiben (der Froststellen).
Mollin wounti 18.0.	est to along dispublishers
Zum Bestreichen und Bereiben der Aphthen.	Rp. Bornela 50,0
	Fractoum Junipert 200,0
Mixtura boracina Pitschaft.	Parinne secultuse 25,0
Rp. Boracla 8,0	Aquin q. 8.
Aquae Mellanae Aquae Amygdalarum amararum 3,0.	ut fint electuarium.
D. S. Stündlich einen Esslöffel (bel Menetreal-	and the that Standen den in Theil an genen
	fals mildes Diurcticum bai Influenza, Brustleil-
kolik).	entzündung etc. der Pferde).
Potio uratelytics.	Kitte für Porcellan und Glas,
Rp. Bornels 5,0	
Natril blearbonich 10,0	Ala Kitt für Porcellan und Glas empfiehlt sich ein
Sirupi Sacchari 100,0	Glasfiuse aus 8 Monnige, 10 gebranntem
Address Commission & C.	Boraz, 1 Kreide, 1, gepuir weissen Glase.
Alle 2-3 Stunden ein Weingha voll (bei Harn-	Die Substanzen werden fein gepulvert gemischt, geschmolzen und dann zu einem unfühlbaren
	Pulver zerrieben. Das Pulver wird mit Wasser an-
gries).	gerahrt angewendet, der Gegenstand in einer Mulfel
Pulvis ad partum.	oder im Töpferofen gegiüht. Kleine Kitlatellen
Webenpulver. Geburtapulver.	werden über einer Gasflamme oder mittelst des
The William and St.	Lathrohres regisht. Wasserglas and Kreide zum
	a Bred ancertibra lat chenfalls cin guter Kitt,
D. S. Sthedlick einen halben Thesloffel mi	widersteht abor night dem Wasser. Ein darch-
Kamillenthee zu good.  Den grossen Haustieren wird stündlich ein halbe Esalbifel mit Kamillenaufguss eingegossen).	in Chloroform.
Essibilet mit Kammerseugens	
we was horavatus (Ger	n. Hely.). Kalium tartaricum boraxatu

IV. Tartarus boraxatus (Germ. Helv.). Kalium tartaricum boraxatum. Cremor Tartari solubilis. Tartrate borleo-potassique (Gall.). Tartarus solubilis. Boraxweinstein.

Darstellung. Nach Germ. und Helv.: Borax 2 Th. werden in einer Porcellanschale im Dampfhade in 15 Th. Wasser gelöst, dann setzt man 5 Th. gepulverten Weinstein zu und rührt öfter um. Nach erfolgter Auflösung wird filtrirt und die Flüssigkeit eingedampft. Die zurückbleibende zühe Masse wird zerzupft, auf Porcellantellurn ausgetrocknet, bis die Stücke durch ihre ganze Masse undurchsichtig geworden sind (!). schlieselich pulvert man sie im erwärmten Mörser und bringt das Pulver sogleich in die gut getrockneten Standgefüsse. — Gall. lässt 100 Th. Kaliumbitartrat nebst 25 Th. Borsänre in 250 Th. Wasser auflösen und wie oben verfahren.

Bei der Darstellung muss man metallene Genäthe ausschliessen und dem Anstrocknen, sowie der Aufbewahrung des Praparates besondere Sorgfalt zuwenden, sonst backt es zusammen oder zerfliesst in den Standgefälesen.

Etgenschaften. Amorphes weisses oder gelblich-weisses, sehr hygroskopisches Palver von saurem Geschmack und saurer Renktion. Löslich schon in 1 Th. Wasser. Die wässerige Lösung giebt auf Zusatz von Weinsäure krystallinische Füllung. Wird des mit verdünuter Schwefelsäure befeuchtete Salz in eine farblose Flamme gebracht, so fürbt es diese grün. — Die wässerige Lösung (1:10) werde weder durch Schwefelwasserstoff (Metalle), noch durch Ammoniumoxalat (Kalk) veründert. Nach Zusatz einiger Tropfen Salpetersäure werde sie durch Baryumnitrat (Schwefelsäure) und durch Silbernitrat (Chlor) höchstens opalisirend getrübt. — Borax-Weinstein ist kein chemisches Individuum; daher lässt sich eine Formel für denselben nicht angeben.

Das Prüparat zeigt die Wirkung des Weinsteins und der Borsaure. Man giebt es zu 0,5-2,0 g drei- bis viermal täglich als gelinde eröffnendes und diuretisches Mittel, als Abführmittel zu 5-10 g täglich. Abusserlich die 5 procentige Lösung bei juckenden Hautausschlägen und zum Verbinden krebsiger Geschwüre.

Tartarus boraxatus in lamellis wird erhalten, indem man die sirupdicke Lösung (s. o.) auf Glasplatten streicht und auf diesen trocknet.

	Bioc	tuarium laxaticum	COPLAND.
	Rp.	Turtari depurati	30,0
		Bornels	10,0
		Sulfaris deparati	20,0
		Electuarii Seunne	40,0
		Strupt Zinglberts	30,0
Abenda	TOT	dem Schlafengeben	1-2 Theeldffel.

Mixtara obstetricia Walberhoung
Ep. Tartari boraxafi 25,0
Aquae destiliatos 260,0
Tineturae Crossi 10,0
Eirapi Cluramomi 25,0
J.—2 sthullich i Eastoffel zur Beförderung der
Wohen, bei sehmerahafter Menstruation.

# Brenzcatechinum.

† Brenzeatechin. Pyrocatechin. Ortho-Dioxybenzol. Brenzeatechinsäure. Oxyphensäure. Coll. (OH), (1:2) Mol. Gew. = 110. Kemmt in geringer Menge in einigen Pflanzen und im rohen Holzessig vor, als Brenzeatechinschwefelsäureäther im pathologischen Harn und im Pfordeharn. Es entsteht bei der trockenen Destillation des Catechu, Kino, einiger Gerbsäuren, ferner durch Einwirkung von schmelzenden Alkalien auf Braunkoble und auf einige Harze wie Benzoe, Gunjakharz.

Darstellung. Lediglich fabrikmässig. 1) Durch Erhitzen von Catechu oder Kino.
2) Durch Schmelzen von Orthe-Jodphenol, Orthe-Chlorphenol oder Orthe-Bromphenol oder Orthe-Phenolsulfosäure oder Benzeldisulfosäure (1:2) mit Kalihydrat. 3) In Guajakol, welches auf 200° C. erhitzt ist, wird Jodwasserstoff eingeleitet, his Jodmethyl nicht mehr entweicht.

Eigenschaften. Weisse, glänzende, bitter sehmeckende rhombische Krystalle von schwachem Geruche, aus Lösungsmitteln kurze, säulenförmige Krystalle. Schmelzp. 104° C., Siedep, 240—245° C. Leicht löslich in Wasser, in Alkohol und in Aether. Die wässerige Lösung wird durch Ferriehlerid grün gefärbt; diese Färbung geht durch wenig Natriumkarbonat oder Anmoniak in Violett über. Die Lösungen in Kalilauge oder Ammoniak färben sich zunächst an der Luft grün, dann braun, schliesslich sehwarz. In der wässerigen

Lösung erzengt Bleincetat einen weissen Niederschiag C<sub>8</sub>H<sub>4</sub>O<sub>3</sub>Pb. Die Lösungen edler Meialle werden durch Brenzeatechin schon in der Kälte, alkalische Kupferlösung dagegen wird erst beim Erwärmen reducirt.

Aufbewahrung, Anwendung. Ist vor Licht und ammoniakalischen Dämpfen geschützt vorsichtig aufzabewahren. Wird arzneilich nicht verwendet, dagegen dient es zur Herstellung von chemischen Präparaten.

# Bromalum hydratum.

† Bromalum hydratum. Hydras Bromall. Bromalhydrat. Tribromaldehyd-

hydrat. CBr,CH(OH), Mol. Gew. = 209.

Darstellung. In absoluten Alkohol wird zunächst unter Abkühlung, später unter Weglassung der Kühlung Bromdampf eingeleitet, bis Bromwasserstoff nicht mehr in erheblicher Mengs estweicht. Man destillirt das Reaktionsprodukt zunächst aus dem Wasserbade, später aus dem Sandhade. Aus den bei 150—180° C. übergehenden Antheilen wird das wasserfreie Bromal durch fraktionirte Destillation als eine bei 172—173° C. siedende Flüssigkeit abgeschieden. Löst man das Bromal in Wasser, so scheidet die Lösung beim langsamen Verdunsten das Bromalhydrat in schönen grossen Krystallen ab. — Der bei der Darstellung entweichende Bromwasserstoff kann durch Auffangen in Kaliumkarbonat zu Kaliumbromid verwandelt werden.

Eigenschaften. Farblose, rhombische Krystalle, welche bei 53,5° C. schmelzen und bei der Destillation, desgl. beim Behandeln mit kone. Schwefelsäure in der Kälte in Wasser und Bromal zerfallen. (Kone. Schwefelsäure in der Hitze zerstört die Verbindung unter Abscheidung von Brom.) Gegen Anflüsungsmittel und Reagentien verbält es sich ähnlich wie Chloralhydrat. Durch ützende Alkalien wird es in Ameisensäure und Bromoform gespalten.

Der Geschmack ist dem des Chloralhydrats Shnlich, aber noch unangenehmer und

kratzender, der Geruch scharf, stechend, zu Thränen reizend.

Prüfung. 1) Die wässerige Lösung (1:10) sei klar (Trübung - Bromal-Alkoholat).
2) Sie werde durch Silbernitratiösung nicht getriibt (Bromwasserstoff).

Aufhewahrung. In Gefässen mit Glasstopfen, vorsichtig.

Anwendung. Es ist ein Hypnotieum wie Chloralhydrat, wirkt aber weniger energisch wie dieses, der Schlaf ist weniger tief und andauernd. Gegen Epilepsie, Chorea und Tabes dorsalis zu 0,05-1,0 g mehrere Male täglich in Pillen oder Bissen. Um die Alkalescenz der Gewebesäfte zu erhalten, empfiehlt sich die gleichzeitige Anwendung von Natriumbikarbonat.

## Bromum.

† Bromum (Germ. Helv. U-St.). Brome (Gall.). Bromine. Murides. Br. Atom-gewicht = 80.

Dieses Element wird gegenwärtig im Zustande grosser Reinheit durch die Stassfurter Werke in den Handel gebracht; insbesondere ist das Stassfurter Brom völlig frei von Jod. Dagegen muss ein Gehalt von rund 1 Proc. Chlor in dem käuflichen (officinellen) Brom als

zulässig angesehen werden.

Eigenschaften. Dunkelbraunrothe Flüssigkeit, welche an der Luft braunrothe, erstickend riechende und die Schleimhäute heftig reizende Dämpfe ausstösst. Spec. Gew. bei 15° C. = 2,97—2,99. Siedet bei 63° C. und erstarrt bei —7,3° C. zu dunkelbraunen, dem Jod ähnlichen Krystallblättern mit gelbgrünem Metallreftex. Löslich in etwa 30 Th. Wasser, leicht löslich in Alkohol, Aether, Chloroform, Schwefelkohlenstoff mit gelbbrauner

506 Bromum.

Farbe. Brom setzt das Jod aus den Jodiden in Freiheit und farbt Stärkelösung orangegelb. Brom ist in ähnlicher Weise wie Chlor ein energisches Oxydationsmittel; es entiärbt Lackmus und Indigo, zerstört Holz, Kork u. dgl. Substanzen. Auf die Haut gebracht wirkt es zerstörend auf diese. Mit Ammoniak verbindet es sich zu Ammoniumbromid.

Prüfung. 1) Einige Tropfen auf ein Uhrglas gebracht, milesen sich in der Wärme verflüchtigen, ohne einen wiigbaren Rückstand zu hinterlassen. (Bleibromid etc.) 2) 20 Tropf. müssen sich in 5 cem Natronlauge zu einer klaren Flüssigkeit auflösen. (Abscheidung öliger Tropfen wurde auf Verunreinigung durch organische Bromverbindungen, z. B. Bromoform, hinweisen.) 3) Schüttelt man die wässerige Lösung (1:30) mit überschüssigem Eisenpulver, so darf das Filtrat nach Zusatz von Ferrichlorid weder Chloroform, welches mit der Mischung geschüttelt wird, violett fürben, noch durch Zusatz von Stürkelösung blau gefürbt werden (Jod). 4) Chlor weist man am zweckmässigsten nach, indem man das Brom durch Ammoniak in Ammoniumbromid (s. S. 263) überführt und dieses nach dem Trocknes in der 8. 263 angegebeuen Weise maassanalytisch priift.

Aufbewahrung. Wegen seiner grossen Flüchtigkeit ist das Brom in Gefässen mit sehr gut eingeriebenen Glasstopfen aufzubewahren. Diese Gläser erhalten zweckmässig eine aufgeschliffene Glasglocke, deren Schliff man durch Einfetten mit etwas Paraffinsalbe oder Ceratsalbe dichtet. Ausserdem soll man den Bromvorrath an einem kühlen Orte (!), also im Keller aufbewahren. In der Officin halte man überhaupt kein Brom vorräthig, weil Bromdämpfe die Emaille der Glasgefässe stark angreifen. Hat man kleinere Vorräthe im Keller (z. B. ein Glas mit 5 oder 10 g Brom), so kann es vorkommen, dass man die Gefässe im Bedarfsfalle leer vorfindet. Man wird sich alsdann in der S. 507 angegebenen Weise helfen können.

Sollte Brom als solches oder in der Form von Bromwasser zu dispensiren sein, so

ist es in Gläsern mit Glasstopfen (letztere mit Banmwachs umklebt) abzugeben.

Erkennung und Bestimmung. A. Man erkennt das freie Brom an seinem Geruche und an seiner Färbung, ferner an folgenden Reaktionen: 1) Feuchtes Stärkemehl wird durch freies Brom orangegelb gefärbt. 2) Es setzt aus einer Kaliumjodidlösung Jod in Freiheit, welches durch Ausschütteln mit Chloroform oder durch Zusatz von Stärkelösung nachgewiesen werden kann. 3) Freies Brom wird durch schweflige Säure zu Bromwasserstoff reducirt und zeigt alsdann die für die Bromwasserstoffsäure angegebenen Reaktionen s. S. 53. 4) Freies Brom giebt mit einer wasserigen Lösung von Karbolssure einen weissen Niederschlag von Tribromphenol. B. Man bestimmt das Brom am zweckmüssigsten massanalytisch. Man bringt eine (in einem dünnwandigen Glaskügelchen) abgewogene Menge Brom in eine Lösung von überschüssigem Kaliumjodid, zertrümmert das Kägelchen, nachdem es in die Kaliumjodidlösung eingetaucht worden ist, und titrirt das ausgeschiedene Jod durch Natriumthiosulfatlösung. Je 1 ccm der 3/10-Normal-Natriumthiosulfallösung zeigt 0,008 g Brom au. - Von nicht koncentrirten wässerigen Bromlösungen kann man mit Pipetten gemessene Mengen direkt in überschässige Kaliumjodidlösung ablaufen lassen, ohne wesentliche Verluste befürchten zu müssen. — Betont sei indessen, dass bei dieser Art der massanalytischen Bestimmung des Broms auf einen Chlorgehalt des letz-teren nicht Rücksicht genommen ist. Ein Chlorgehalt des Broms würde verursachen, dass bei dieser Bestimmung die gefundenen Resultate etwas zu hoch ausfallen.

Anwendung. Brom ist ein starkes Antisepticum und Desinficiens. In Substanz erzeugt es auf Haut (unter Gelbfärbung) und Schleimhäuten starke Actzung. In den Magen gebracht verursacht es heftige Gastroenteritis, eingenthmet starke Reizung der Luftwege (Gegenmittel = Alkohol). Man benutzt es in Dampfform zur Desinfektion geschlossener Räume (wobei die gleichzeitige Anwendung von Karbolsäure zu vermeiden ist, da beide sich in ihrer Wirkung unter Bildung von Tribromphenol fast aufheben). Ferner die Lösung 0,5-1,0:100,0 Wasser in der Wundbehandlung als Antiseptikum, zu Pinschungen bei Diphtherie, zu Inhalationen. Um die Auflösung des Brom zu unterstützen, lässt man der wässerigen Lösung in der Regel Kaliumbromid zusetzen. Bei der Darreichung sind Metalllöffel zu vermeiden. Die Abgabe von Brom oder seinen Lösungen hat in dunklen Flaschen zu erfolgen. Zur Desinfektion von Wohnrämmen ist das Brom wegen der specifischen Schwere der Bromdämpfe stets hoch zu stellen.

Bromum ex tempore. Wie schon bemerkt wurde, kann es eintreten, dass trotz aller Sorgfalt der Aufbewahrung ein nicht allzugrosser Vorrath von Brom eines Tages spurlos

507 Bromum.

verschwunden ist. Da indessen freies Brom in der Regel nur in eiligen Fallen verordnet wird, so beachte man folgende Winke. 1) Man kann kleine Mengen Brom leicht und rasch darstellen durch Destillation einer Mischung von 1 Th. Kaliumbromid und 1 Th. Kaliumdichromat mit 5 Th. konc. Schwefelsäure. 2) in Mixturen lässt sich freies Brom durch Zersetzung von Kaliumbromid mittelst Chlorwasser gewinnen. An Stelle von 1 g Brom nehme man 1,5 g Kaliumbromid. Zur Zersetzung von 1,5 g Kaliumbromid bedar man 115 g Chlorwasser. Eine Verordbung von Bromi 1,0, Aquae destillatae 150,0 wäre im Nothfalle also in folgender Weise auszufähren: Kalii bromati 1,5 g, Aquae Chlori 115,6, Aquae destillatae 35,0.

Bromum solidificatum. Brom-Kieselguhr-Cylinder nach Dr. Frank. Sind mit Brom getränkte (durch Aufsaugen) Cylinder aus Kieselguhr, zur Desinfektion von Wohn-

räumen etc.

Aqua bremata medicinalis. Bromwasser zum medicinischen Gebrauche ist eine Auflösung von 1 Th. Brom in 200 Th. Wasser. Im Dunklen aufzubewahren, bez. nur zur Abgabe zu bereiten. Nicht zu verwechseln mit dem Brom(salz)wasser nach ERLENMEYER'S, dieses (!) und dem folgenden Praparat.

† Bromwasser als chemisches Reagens ist elne wässerige Auflösung von Brom 1:50. Sie ist haltbarer als Chlorwasser, unterliegt im direkten Sonnenlichte schliesslich aber auch der Umwandlung in Bromwasserstoffsaure. Vergleiche das vorhergehende Praparat.

† Bromsalzsäure, in der chemischen Analyse als kräftiges Oxydationsmittel, z. B. zur Ueberführung von Schwefelwasserstoff in Schwefelsaure angewendet, ist eine bei gewöhnlicher Temperatur gesättigte Lösung von Brom in 25 proc., bisweilen auch in rauchender Salzsäure. Zur Bereitung übergiesst man 10 Th. Brom mit 100 Th. Salzsäure, schüttelt kräftig durch und giesst nach Bedarf die über dem nicht gelösten Brom stehende Lö-

Liquor desinfectorius Pennes, Liquor antiseptique de Pennès gegen Stich und Biss giftiger Thiere und gegen muthmassliche Infektion durch Leichengift ist ein Gemisch von 20 Th. Karbolsaure, 5 Th. Bromwasserstoff und 500 Th. verdanntem Spiritus.

Liquor inhalatorius Schoerz.

Rp. Brom!

Kalli bromati as 0,8 Aquae destillatae 150,0.

Mit dieser Lünung wird ein Schwamm getrankt, dieser in eine Date von Paraffiopopler gelegt and vor Mond and Name 5-10 Minuten lang gehalten. Diese Operation wird ständlich wiederhalt (bel Croup und Diphtherie).

Liquor ad valuera gangraenosa. 1.0 Aquae Calcarias 85,0.

Mixtura bromata Lummers. 1,0 Ep. Broml

Kalil bromati 0,25 Aquan destillatas 19110 Spindlich einen Thecloffel in Wasser zu geben, nelsen Auwendung des Liquor Inhalatorius Schwerz (bel Croup und Diphtherie).

> Mixtura bromata Ozanak. Rp. Kalli bromati Bromi Guttam unam Aquine destillation 200,0,

Stündlich I Eszlöffel (bel Croup, Diphtheric etc.). Opodeldor bramatam. Linimentum bromatom Parcoun.

Rp. 1) Kalil bromati pulv. 2) Liquoris Ammonii caustiel 3) Anuse destillaton

4) Linkmenti asponati camphomti 180,0 5,0, 5) Bromi

Man idet 1 in 2 and 8, fligt diese Lincong zu 4, unchilem dieses verlüssigt ist, setzt aladann 6 En, mischt und lässt durch Einstellen in kalies Wasser cratarren.

Die Parmonn'sche Vorschrift giebt an: 4,0 Brom, 8,0 Kaliumbromid und 100 Opodeldok; Indessen ist eine vollstlindige Auflosung des Katiumbromide nicht zu erzeichen.

Pilulas bromatas Lampets,

0.19 Rp. Broml Extractl Conil 2.0 Indicis Althorns Fractus Phellandrif q. s.

fiant pitulas No. 20. Fractu Pholiandrii pulverata conspergendae. D. in vitro clause. S. 1-2 mai täglich eine Pille.

> Spiritus bromatus Schnöben, Bp. Broml Spiritus (90 Proc.) 50,0.

Nur die frisch bereitete Mischung kommt zur Anwendong. Dunit getrankte Watte-Tampons werden 5-10 Minuten an die kurchomatose Vaginalportion gebracht etc., die umliegenden Timile mit Natriumbikarbonatlösung geschützt.

† Bromum chloratum. Chloratum Bromi, Bromehlorid, Chlorbrom, Leitet man Chlor in kalt gehaltenes Brom, so wird ersteres absorbirt und man erhält schliesslich eine rothgelbe, bewegliche Flüssigkeit, welche sich in Wasser mit gelber Farbe löst und angeblich Brompentachlorid BrCl, darstellt. Kühlt man die Lösung auf 0° C. ab, so scheidet sich ein Hydrat in Krystallen aus, welche bei -|- 7° C. schmelzen. Im Falle diese Verbindung verordnet werden sollte, emplichlt es sich, eine 50 procentige Lösung derselben darzustellen.

6,0

† Liquor Bromi chlorati seu perchiorati 50 Proc. In ein auf + 5° C. kalt zu haltendes Gemisch von 20,0 Brom mit 60,0 destillirtem Wasser wird gewaschenes Chlorges

508 Brucinum.

solange eingeleitet, bis das sich anfangs bildende und auf dem Wasser schwimmende Bromchlorid sich gelöst hat und in Bromperchlorid übergegangen ist. Alsdam wird die Flüssigkeit mit Wasser auf 130,0 g verdünnt. Sie enthält 50 Proc. Bromperchlorid.

Aufbewahrung wie Brom an einem külden Orte. Man hitte sieh, die Dümpfe dieser

Verbindung einzunthmen.

Causticum Valcutiol.

Rp Bromi chlienti 1,0 Acidi nitrici (1,40) 10,0,

Ad vitrum epistomio vitreo munitum. Actziiūseigkeit bei Angina gangraeness, Fistelgeschwüren etc. Panta caustica Bette.

Rp. Bromi chiunut 5,0
Liquoris Stibil chiunub
Zinci chiorati 5a 4,0
Radicis Athacao pulv. 5a 10,0
Gumut amblet 1,0
Muchaginis Gumud amblet q. s.

ut flat pasta. Nur sum batdigen Verbrauch zu bereiten.

## Brucinum.

†† Brueinum (Ergänzb.). Brueine (Gall.). Canframin. Vomicin.  $C_{24}H_{26}N_{2}O_{4}$ - $4-4H_{4}O$ . Mol. Gew. = 466. Ist neben dem Strychnin in verschiedenen Strychnos-Arten enthalten.

Darstellung. Die bei der Gewinnung des Strychninnitrates abfallenden Mutterlangen enthalten neben etwas Strychninnitrat vorzugsweise Brucinnitrat. Man koncentrirt diese Laugen durch Eindampfen und fällt aus ihnen das Gemisch beider Basen (Brucin + Strychnin) durch Ammoniak. Alsdann vertheilt man den Niederschlag in Wasser, fügt Oxalsäure bis zur Sättigung hinzu, erhitzt bis zur Auflösung, entfärbt, wenn nöthig, mit Thierkohle, filtrirt und dampft das Filtrat auf ein passeudes Volumen ein. Beim Erkalten krystallisirt Brucinoxalat aus. Man sammelt dieses und wäscht es mit absolutem Alkohol aus. Alsdann löst man es in Wasser und fügt der Lösung Kalkmilch in mässigem Ueberschuss zu. Der nach einiger Zeit entstehende Niederschlag wird abfiltrirt, getrocknet und mit siedendem Alkohol extrahirt. Beim Erkalten der koncentrirten alkoholischen Lösung werden Krystalle von Brucin erhalten, welche durch Umkrystallisiren zu reinigen sind. — Besonders grosse Krystalle erhält man durch freiwilliges Verdunsten der alkoholischen Lösung (Gall.).

Eigenschaften. Aus seiner Lösung in verdünntem Alkohol freiwillig abgeschieden. Farblose, durebsichtige, monokline Tafeln. Aus der heiss gesättigten Lösung: entweder als später krystallinisch erstarrendes Oel oder als glänzende farblose, federartige Krystalle. Der Geschmack ist sehr stark bitter, die Reaktion alkalisch. Die Krystalle enthalten 4 Mol. Krystallwasser (= 15,45 Proc.), welches schon an trockener Luft theilweise abgegeben wird. Bei 100° C. oder über Schwefelsäure werden sie völlig wasserfrei. Das krystallisirte, Krystallwasser enthaltende Brucin schmilzt wenig über 100° C., das völlig wasserfreie Brucin bei 178° C. Das krystallisirte Brucin löst sich in 320 Th. kaltem oder 150 Th. siedendem Wasser (zu einer alkalisch reagirenden Flüssigkeit), leicht löslich ist es in Alkohol und in Chloroform. Die wässerige Lösung ist linksdrehend.

Reine kone. Schwefelsäure löst Brucin ohne Färbung. Kone. Salpetersäure oder salpetersäurehaltige Schwefelsänre lösen es mit blutrother Färbung, welche allmählich in Orange, sehliesslich in Gelb übergeht. — Wenn man zu dieser Reaktion nur wenig Salpetersäure anwendet und wartet, bis die rothe Färbung vorüber und in die gelbe Färbung übergegangen ist, so tritt auf nunmehrigen Zusatz von Stannochlorid oder von farblosem Schwefelammonium zu der gelben Lösung eine schön violette Färbung auf. Chlorwasser (ebenso eine Mischung von Kaliumehlorat + Salzsäure) färbt Brucin lebhaft roth; ein Ueberschuss von Chlorwasser entfärbt diese Flüssigkeit wieder.

Prüfung. Es ist von Wichtigkeit, dass das therapentisch zu verwendende Brucin frei von Strychnin ist. Um dies festzustellen, bringt man 1 Th. Brucin mit 10 Th. absolutem (l) Alkohol in ein geschlossenes Geiäss und schüttelt gelegentlich um. Sind nach 1-2 Stunden nicht gelöste Antheile vorhanden, so giesst man die Lüsung klar ab.

509 Bryonia.

Den Rückstand löst man in einigen Tropfen verdünnter Schwefelskure, bringt diese Lösung, eventuell unter Zusatz von etwas Wasser, auf ein Uhrglas und fügt unter Umrühren Kaliumdichromatlösung hinzu. Sobald sieh Krystalle abscheiden, tupft man die Mutterlauge mit Filtrirpapier ab (!). Werden die Krystalle nunmehr in kone. Schwefelsäure gebracht oder mit konc. Schwefelsaure übergossen, so verursachen sie blauviolette Farbung, falls sie Strychnin enthalten.

Aufbewahrung. Unter den direkten Giften, sehr vorsichtig. Lichtschutz ist

nicht unbedingt erforderlich, aber zu empfehlen.

Anwendung. Brucin sell bei lokaler Anwendung anasthesirende Wirkung haben, doch ist diese Angabe unsicher. Innorlich wirkt es wie Strychnin (s. dieses), aber schwächer als dieses. Nach einigen soll es nur 1/10r nach anderen sogar nur 1/40-1/50 der Stärke der Strychninwirkung besitzen. Indessen sind auch diese Augaben aur mit Vorsicht aufzunehmen. In Deutschland ist es nur sehr wenig im Gebrauch. Man giebt die freie Base oder deren Salze zu 0,01-0,05-0,1 g in Pillen oder Tropfen. Höchstgaben: 0,1 g pro dosi, 0,2 g pro die (Ergluzh.).

†† Brucinum ultricum. Brucinnitrat. Salpetersaures Brucin C<sub>18</sub>H<sub>26</sub>N<sub>2</sub>O<sub>4</sub>.

HNO<sub>2</sub> † 2 H<sub>2</sub>O = 493. Zur Darstellung werden 100 Th. kryst. Brucin in 200 Th. warmem Alkohol von 45 Proc. gelöst und mit (53 Th.) Salpetersäure von 25 Proc. neutralisirt, worauf man die Lösung an einem warmen Orte langsam abdunsten lässt. Farblose vierseitige, in Wasser und in Weingeist leicht lösliche Priemen. Aufbewahrung, Anwendung und

Dosirung wie unter Bruein angegeben.

tt Brucinum sulfuricum. Brucinsulfat. Schwefelsaures Brucin (CanHasNaO4), H.SO. + 7 H.O = 1012. Zur Darstellung löst man 100 Th. kryst. Brucin in sovial (64 Th.) verdünnter Schweselsaure, dass eine neutrale Lösung entsteht und bringt diese durch Abdansten zur Krystallisation. Aus der Lösung in überschüssiger Schwefelslure krystallisirt ein saures Salz. Aufbewahrung, Anwendung und Dosirung wie nater Brucinum angegeben.
†† Bruninum grudum. Robes Brucin. Das bei der Fabrikation des Strychnins
abfallende Rob-Brucin, welches stets mehr oder weniger Strychnin enthält, wird zum Theil

unter dem Namen Brucin, zum Theil als "Strychnin" von den Fabriken als Gift zum Ver-

tilgen von Raubzeug etc. abgegeben.

## Bryonia.

Gattung der Cucurbitaceae - Cucurbiteae-Cucumerinae.

Bryonia dioica Jacq. mit rothen Früchten, heimisch in Mittel- und Sudenropa, und Bryonia alba L. mit schwarzen Frlichten, heimisch von Nordpersien bis Ungarn und Südrussland. Vielfach angepflauzt und aus den Kulturen an Zäunen und Hecken verwildert.

Beide Arten liefern in ihrer fleischigen, über armdicken, 60 cm langen Wurzel die Radix Bryoniae. Radix Uvae auginae. Radix Vitis albae. Zaunrübe. Faulrübe. Glehtrübe. Hundskürbis. Stickwurz. Weisser Enzlan. Racine de Bryone blanche (Gall.). Bryonla. Bryony (U-St.). Die Wurzel ist innen weisslich mit Milchsaft, aussen weiss-geiblich bis blass-braunlich, bei Bryonia dioica glatt, bei Bryonia alba geringelt und warzig. Geschmack ekelhaft bitter, Geruch widrig. Trocken ist sie schwammig, mehlig. fast geruchles und wenig bitter.

Der Holzkörper besteht aus schmalen Holz- und breiten Markstrahlen.

Bestandtheile. Ein Glykosid Bryonin CasHasOo, löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Aether, zu 1,0-1,2 Proc. in der Wurzel. Ferner Bryoresin CmH and 1881 lich in Alkohol und Acther, unlöslich in Wasser, in der Pflanze wahrscheinlich in Form eines Alkaliresinates vorhanden. Das Eryonin findet sich in der Pflanze in schlauchförmigen Zellen lokalisirt.

Einsammlung und Aufbewahrung. Die Warzel wird im Frühjahre vor der Blüthe gegraben, gewaschen, in Scheiben geschnitten und auf Bindfaden aufgereiht getrocknet. 9 Th. frische Wurzel geben 1 Th. trockene. Man bewahrt sie in gut ver-

schlossenen Blech- oder Glasgefässen auf.

Anwendung. Man verwendet sie hier und da als drastisches Abführmittel, 0,3-0,5 g des Pulvers oder 4,0-15,0 g eines Infusum (1:10). Der ausgepresste Saft der frischen Wurzel war früher ein Bestandtheil der Frühlingskuren. In der Homöopathie bei Rheums, Lungen- und Brustfellentzundung.

Alcoolature de Bryone (Gall.). Aus gleichen Theilen frischer Wurzel und Alkohol

Alcoelature de Bryone (Gail.). Aus gleichen Theiten Irischer Wurzel und Alkonol (90 proc.) durch 10 tägiges Ausziehen zu bereiten.

Aqua Bryoniae (spirituosa). Frische, geschnittene Zaunrübe 200 Th., Verdünnter Weingeist 300, Wasser q. s. Man destillat 1200 Th. über.

Fomentum bryoniatum Thampel., Frische, geschnittene Zaunrübe 150, Heisses Wasser 1500. Zur Kolatur fügt man hinzu Essig 1500 und Kochsalz, soviel sich löst.

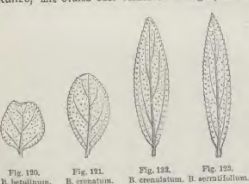
Spiritus Bryoniae compositus. Aqua Bryoniae composita. Rautenöl 0,5, Sadebaumöl, Krauseminzöl, Orangenschalenol jo 2,5, Bibergeil-Tinktur 7,5, Zaunrüben-

Tinctura Bryoniae. Tincture of Bryonia, U-St. Aus frischer, gepulverter Wurzel 100 g werden mittelst Alkohol (91 proc.) durch Verdrängung 1000 eem Tinktur

### Bucco.

Bucco, Bucku, Bucho, sudafrikanischer Name für eine Anzahl im Kapland beimischer Arten der Gattungen Barosma und Empleurum, Familie der Rutaceae-Rutoldeae-Diosmene. Verwendung finden die Blätter. Man unterscheidet:

1) Breite Buccoblätter, Folla Bucco lata seu rotunda (Ergänzb. Gall.). Buchu (U-St.). Buchu folia (Brit.). Feuilles de Buchu ou Bucco. Buchu leaves von Barosma crenulatum (L.) Hooker mit länglichen, eifermigen oder verkehrt-eifermigen, gekerbten oder klein gesägten Blättern; im Kaplande am Tafelberg; Barosma crenatum Kunze, mit ovalen oder verkehrt-eiformigen, an der Spitze stumpfen, am Rande gekerb-



ten, gegenüber den vorigen etwas breiteren Blattern, und Barosma betulinum (Thunb.) Bartl. et Wendl, mit rhombisch verkehrt-eiförmigen, am Rande unregelmässig gezähnten Blättern. Die erstgenanute Art pflegt die Hauptmasse der Droge auszamachen.

2) Lange Buccoblätter, Folia Bucco longa (Gall.), von Barosma serratifolium (Curt.) Willd, mit 2-3 cm langen, lineal-lanzettlichen, scharf gesägten Blättern, heimisch

im sudwestlichen Kapland, und Empleurum ensatum (Thunb.) Erkl. et Zeyh. (syn. Emplearum serrulatum Ait.), Sägezähne mehr abstehend, Spitze mehr ausgezogen wie bei der vorigen Art. Ebenfalls im südwestlichen Kapland. Die letztgenannte Art kommt auch als selbständige Sorte vor.

Die unter der Epidermis der Oberseite gelegene Zellschicht verschleimt, die Epidermiszellen enthalten Sphaerokrystalle, die man für Hesperidin hält. Im Mesophyil lysigene Oelbehälter und Oxalatdrusen.

Geschmack und Geruch scharf aromatisch, an Raute, Kampfer und Pfesserminze erinnernd.

Bestandtheile. Ein Unterschied in den Bestandtheilen scheint zwischen den einzelnen Arten nicht zu bestehen. Sie euthalten atherisches Oel (B. serratifolium 1,0 Proc., B. betulinum 2,0 Proc.). Ausserdem enthalten sie Harz, Schleim, Salicylsäure und zu 4 Proc. einen als Diosmin bezeichneten, wenig bekanuten Körper.

Verwechselung. An Stelle der ersten Druge sind die viel kleineren Blätter des

Barosma ericifolium vorgekommen.

Anteendung. Man verwendet sie als diuretisches und stimulirendes Mittel, meist in Form des lafusum. Sie sind in Europa seit 1821 bekannt, werden aber wenig gebraucht, obschon sie nach neueren Nachrichten die Folia Uvae Ursl an Wirksamkeit fibertreffen sollen. Die beste Form der Anwendung dürfte die der Tinktur oder des Fluidextraktes soin.

Aufbewahrung. Die geschnittenen Blätter bewahrt man in gut verschlossenen

Gefässen aus Blech, das Pulver in gelben Hafengläsern auf.

Extractum Buchu fluidum. U-St. Fluid Extract of Buchu. - Aus gepulverten Buccoblättern (Nr. 60) 1000 g werden mittelst Alkohol (91 proc.) im Verdräugungsverfahren 1000 ccm Pluidextrakt hergestellt.

Infusum Buchu. Brit. Infusion of Buchu. Wie Inf. Uvae Ursi Brit. (S. 363)

zu bereiten. Gabe 30-60 g.

Tinctura Buchu. Tincture of Buchu (Brit.). Teinture ou Alcoofé de Buchu. Aus Buccoblatterpulver (Nr. 20) 200 g und Alkohol (60 proc.) werden im Verdrängungswege 1000 ccm Tinktur bereitet. — Gabe 2-8,5 g. Gall. Aus Buccoblattern 1 Th., Alkohol (80 proc.) 5 Th. durch 10 tagiges Ausziehen zu bereiten.

Vinum Bucco (Gall.), wie Vinum Colombo zu bereiten,

Pilsana de folio Buchu. Tisabe de Bucho (Gall.). Rp. Feller, Bucco 1000,0. Aq. dest. ebull Nach einer halben Stunde abzupressen.

Rheumatismusmittel von Felix Meyen ist ein Gemisch von Buccoblättern, Lindenblüthen, Hollunderblüthen, Woltblumen, Bärentraubenblättern, Sennesblättern, Bittersüssstengeln, Faulbaumrinde, Fenchel, Hauhechel, Süssholz, Sarsaparille, Eibischwurzel und Liebstöckel.

Yel. Pulvis diureticus HARVEY. (Apoth. Zritung.) Rp. Fol. Bucco Resinae Pini Kalil altric. BB 90,0 M. I. pulv. Div. in p. seq XII. Morgens and Abends ein Pulver im Futter.

Oleum foliorum Buccu. Bukkublätteröl. Essence de Feuilles de Bucco.

Oil of Buchu leaves.

Sowohl die langen wie die runden Bukkublitter geben bei der Destillation mit Wasserdampf ätherisches Oel. Die Blätter von Barosma serratifolium enthalten 0,8-1,0 Proc. Oct. Dieses ist arm an Diosphenol und deshalb bei gewöhnlicher Temperatur flüssig. Spec. Gew. 0,944-0,962. Die Blätter von Baresma betulinum sind ölreicher und geben beim Destilliren 1,3-2 Proc. Oel. Es ist bei mittlerer Temperatur mit Krystallen von Diesphenol darchsetzt. Spec. Gew. ca. 0,94 bei 27° C. Bukkublätteröl ist eine dunkle Flüssigkeit von starkem minz- und kampherartigen Geruch und bitterem, kühlendem Geschmack. Diosphenol C,0H,6O2 schmilzt in reinem Zustande bei 820 C. und siedet nicht unzersetzt bei 232º C. Ein zweiter Bestandtheil des Bukkublätterels ist wahrscheinlich identisch mit Linksmenthon.

Das in den Blättern von Empleurum serrulatum zu 0,6 Proc, enthaltene atherische Oel hat das spec. Gew. 0,946 und siedet zwischen 200 und 235° C. Es erinnert im Geruch an Raute und giebt beim Schütteln mit Natriumbisulfit eine feste Verbindung.

# Butylchloralum hydratum.

+ Butylehloralhydrat (Erganzb.). Chloralhydratum Butyli. Trichlorbutylaldehydhydrat. Crotonchloralhydrat. Hydras Crotonchloralis. C,H,Cl,O+H,O. Mol. Gew. = 193,5.

Durstellung. Man leitet in Acetaldebyd, oder besser in Paraldebyd, welche zunächst gut gekühlt werden, so lange trockenes Chlorgas in langsamen Strome ein, bis Chlorwasserstoff nicht mehr entweicht. Alsdann setzt man das Einleiten des Chlors weiter fort, zuerst unter Weglassung der Kühlung, später unter Erwärmen, welches schliesslich auf 100° C. gesteigert wird. Das Reaktionsprodukt wird mit kone. Schwefelslure geschüttelt und das sich abscheidende wasserfreie Trichlorbutylaldebyd abgehoben und fraktionirt destillirt, wobei die bei 163—165° C. siedenden Antheile gesammelt werden. 9 Th. der wasserfreien Verbindung bringt man mit 1 Th. Wasser zusammen. Wenn sich das Trichlorbutylaldebydhydrat als Krystallmasse gebildet hat, krystallisirt man dieses aus siedendem Wasser um.

Eigenschaften. Dünne, weisse, seidenglänzende Blättehen von eigenthümlich süsslichem (fruchtartigem) Geruche und brennendem, bitterlichem Geschmacke. Sie lösen sieh in etwa 30 Th. kaltem, leichter in siedendem Wasser, reichlich in Weingeist und Aether, weniger leicht in Chloroform. Glycerin befördert die Auflöslichkeit in Wasser. Sie schmelzen bei 78° C. unter Zerfall in Wasser und Trichlorbutylaldehyd, welches letztere sich durch stechenden Geruch und reizende Einwirkung auf die Schleimhäute keunzeichnet. Wird das Butylchloralhydrat mit kone. Schwefelsäure erwärmt, so scheidet sich Trichlorbutylaldehyd als ölige Tröpfehen aus. Die wässerige Lösung des Butylchloralhydrats schwärzt ammoniakalische Silberlösung infolge Reduktion des Silbersalzes zu metallischem Silber.

Prüfung. 1) Die weingeistige Lösung 1 = 10 rüthe blaues Lackmuspapier nicht und werde durch Silbernitrat nicht getrübt (Salzsäure, fremde Chlorverbindungen). 2) Mit Schwefelsäure gelinde erwärmt bräune es sich nicht (fremde Chlorverbindungen). 3) Es schmelze bei 78° C. und verbrenne, ohne einen Rückstand zu hinterlassen.

Aufbewahrung. Vorsichtig, grössere Vorräthe auch vor Licht geschützt.

Anwendung. Butylchloralhydrat ist ein Anästheticum; als Hypnoticum wirkt es nicht so sieher wie Chloralhydrat. Es wirkt zuerst auf das Grosshirn, die Anästhesie beginut am Kopfe. Die Respiration wird durch Einwirkung auf das Respirationscentrum verlangsamt, darauf die Reflexerregbarkeit des Rückenmarks herabgesetzt. Der Tod tritt nach grossen Gaben durch Respirationslähmung ein, das Herz wird nicht betroffen. Man giebt es gegen Trigeminns-Neuralgieen und Schmerzen der Tabiker zu 0,2-0,5 g zweistündlich, als Hypnoticum 0,5-1-2,0-4,0 g in wässeriger Lösung mit Glycerin oder Sirup. Höchst gaben: pro dosi 2,0 g, pro die 4,0 g (Ergänzb.). — Die Ausscholdung erfolgt durch den Urin als "Urobutylchloralsäure"; bei Vergiftungen ist die künstliche Respiration als Hauptmittel anzuwenden.

Rp. Burylchlorall hydrati Acidl carbollel na 2,0. Einen osit der Mischang getränkten Wattepfrensen in den hoblen Zahn zu drücken. Gegen den Schmerz carboer Zähne. Itp. Butylchlorall hydrati 5,0 -10,0 Glycerini S0,0 Aques destillatse 130,0 Bel Tie doufouroux, knowkall 15 Minutes 1 - 5 Essloffel.

# Butyrum.

Butyrum. Butter. Bearre. Butter (engl.).

Allgemeines. Butter ist die durch mechanische Operationen (Schlagen, Schätteln, Schankeln) ans der Kuhmilch abgeschiedene innige Mischung von Milchfett und anderen Bestandtheilen der Milch, welche, nachdem sie der "anerkannten molkereigerechten Behandlung" unterworfen worden ist, theils gesalzen, theils ungesalzen in Verkehr kommt.

In der Milch ist das Butterfett in Form mikroskopisch kleiner Kügelehen suspendirt, welche sich für gewöhnlich wahrscheinlich deshalb zu grösseren Massen nicht vereinigen, weil sie sich im Zustande der "Ueberschmelzung" befinden. Wird die Milch regelmässig wiederkehrenden Erschütterungen durch den sog. Butterungsprocess ausgesetzt, so erstarrt

Butyram. 513

das Butterfett, and die Kügelchen vereinigen sich zu grüsseren Massen. - Ans praktischen Gründen unterwirft man dem Butterungsprocess nicht die Milch selbst, sondern den aus dieser gewonnenen Rahm im stissen oder gesänerten Zustande und bezeichnet dementsprechend das Endprodukt als Süssrahm-Butter oder Sauerrahm-Butter. Durch den Butterungsprocess erhält man also die vom Butterfett der Hanptsache nach befreite Milch (Buttermilch) einerseits und die Butter andererseits.

Die abgeschiedene "Butter" besteht der Hauptsache nach aus Butterfett, enthält aber im Zustande emulsionsähnlicher Vertheilung noch beträchtliche Mengen von Buttermilch eingeschlossen. Zum Zwecke besserer Haltbarkeit wird die Butter, um ale von diesen Beimengungen in einem gewissen Grade zu befreien, mehrmals mit reinem Wasser ausgewaschen, schliesslich von der Hauptmenge des ihr hierbei einverleibten Wassers durch Kneten und Schlagen befreit. Eine völlige Entfernung der Buttermilch und des Wassers wird nicht beabsichtigt, weil hierunter der Wohlgeschmack der Butter leiden würde. -Die so hergestellte Butter kommt alsdann im ungesalzenen oder gesalzenen Zustande in den Verkehr.

Pharmaceutische Verwendung finden, allerdings nur sehr selten, sowohl die wasserhaltige Butter als auch das wasserfreie Butterfett; ausserdem wird das Butterfett auch noch zur Herstellung einiger pharmaceutischer Praparate, z. B. des Butteräthers (s. S. 176) und der Butterseife gebraucht.

I. Butyrum insulsum. Ungesalzene Butter. Hierunter ist die nicht gesalzene, möglichst gut ausgewaschene, wasserhaltige Butter zu verstehen. Wird sie verlangt, so versuche man, sich dieselbe aus der nüchstgelegenen Molkerei zu verschaffen. Man verlange ausdrücklich "Süssynhubutter". Bai hänfigerem Bedarf wird es sich empfehlen, eine kleine Butterungsmaschine anzuschaffen, wie solche jetzt in sehr guter Ausstattung billig zu baben sind, und aus einem Quantum "Süssrahm" die erforderliche Menge Butter durch Buttern von dem Küchenpersonal herstellen zu lassen. Die erbutterte Butter ist solange mit Wasser zu waschen, bis dieses nicht mehr molkig abläuft und dann durch Schlagen und Kneten von dem überschüssigen Wasser nach Möglichkeit zu befreien. nm 10 Theile Butter zu gewinnen, mindestens 150 Th. Sässrahm in Arbeit.

Diese wasserhaltige Butter findet gelegentlich zur Herstellung von Kühlsalben, Augensalben etc. Verwendung, Man versuche unter keinen Umständen sie dadurch zu ersetzen, dass man gesalzene Butter answäscht, denn es ist schwer, der Butter alles Kochsalz durch Waschen mit Sicherheit zu entzichen. Weit eher wäre ein Ersatz durch geschmolzenes Butterfett, Adeps Bulyri, zu rechtfartigen.

II. Adeps Butyri. Butterfett (Erganzh.). Frische Butter wird in einem bohen Gefitsse, z. B. einer Infundirblichse aus Porcellan, im Dampfbade geschmolzen und solange erwarmt, bis sich das Fett als völlig klare, obere Schicht abgeschieden hat. Alsdann wird diese noch warme Fettschicht abgegossen und in trockene, kleine, völlig anzufüllende Glasslaschen flitrirt. Hierzu ist zu hemerken, dass man mit der Filtration nicht cher beginnen soll, bis nicht eine deutliche Scheidung des geschmolzenen Butterfettes von den Molken stattgefunden hat. Die Filtration geht rasch von statten, wenn man das Filter vorher gut austrocknet. Das Filtriren hat an einem warmen Orte, bei grösseren Mengen mittels eines Warmwasser- oder Dampftrichters zu erfolgen.

Ein gelblichweisses bis weisses, körniges Fett von eigenartigem, nicht ranzigem Geruche und Geschmacke. Es schmelze bei 30-37º C. zu einer klaren, mehr oder weniger gelben Flüssigkeit. - Werden 10 g Butterfett in 10 com Chloroform gelöst, 10 com Weingeist und | Tronfen Phenolphthaleinlösung hinzngefügt, so muss die Lösung nach Zusatz von 0,3 ccm Normal-Kalilauge und nach kräftigem Schütteln roth gefärbt erscheinen, was einem gulässigen Maximalgehalt von 3 Bonstyn'schen Säuregraden entspricht.

Ersatz für wasserfreies Butterfett. Als solches gelten folgende Mischungen:

1) Olei Cacao 4 Th., Olei Amygdalarum 6 Th. 2) Olei Cacao 2 Th., Adipis 8 Th.

Unguentum ad combustiones Stand. Stand'sche Brandsalbe. Ist eine Mischung
von 1 Th. gelbem Wachs und 2 Th. wasserfreiem Butterfett.

Untersuchung der Butter. Die Butter des ehrlichen Marktverkehrs hat etwa folgende Zusammensetzung: Butterfett 80-85 Proc., Wasser 10-15 Proc., Milchzucker, Casein, aus der Milch stammende Salze zusammen 1-3 Proc. Ausserdem ist auf das markt-ühlich zugesetzte Kochsalz Rücksicht zu nehmen.

Die Gesichtspunkte, unter denen die Marktuntersnehung der Butter zu geschehen

hat, sind folgende:

- Verfälscht kann Butter dadurch werden, dass ihr a) eine grössere Menge Wasser einverleibt wird, als es im ehrlichen Verkehr gebräuchlich ist; b) dass ihr eine übergrosse Menge Kochsalz zugesetzt wird; e) dass das Butterfett zum Theil durch billigere Fette oder Fettgemische ersetzt wird.
- 2) Verdorben ist Butter, welche in einen solchen Zustand übergegangen ist, dass sie nach der allgemeinen Ansicht zum menschlichen Genuss oder doch für die vom Käufer vorausgesetzte bestimmungsgemässe Verwendung nicht mehr geeignet ist.

3) Nachgemacht ist Butter, wenn an ibre Stelle ein Kunstprodukt, z. B. Margarine, untergeschoben ist.

Die Untersuchung führt man zweckmässig in folgender Weise aus:

1) Bestimmung des Wassergehaltes.

- a) Approximativ. Man füllt in ein weites Probirrohr (2,5 cm lichte Weite), welches man selbst graduirt hat, etwa 20 g Butter und bringt diese durch Einstellen in heisses Wasser zum Schmelzen. Nach einiger Zeit hat sich das geschmolzene Butterfett über der wässerigen Flüssigkeit (den Molken) soweit abgesetzt, dass beide Schichten sich deutlich abgrenzen. Man schätzt nunmehr die Menge des geschmolzenen Fettes und der Molken. Beträgt die Menge der letzteren mehr als <sup>1</sup>/<sub>e</sub>, so ist die exakte Wasserbestimmung auszuführen.
- b) Exakt. Man bringt in eine Platiuschale etwa 20 g mit Salzsäure gut ausgewuschenen Quarzsand oder Bimsstein, dazu ein kleines Glasstäbehen und glüht die ab beschiekte Schale gründlich darch, bis sie konstantes Gewicht hat. Dann bringt man 5 g Butter hinzu, die von möglichst vielen Stellen der Probe entnommen ist, rührt ohne Verlust um und trocknet im Wasserbadtrockenschrank bis zu konstantem Gewicht (nach fünfstündigem Trocknen die erste Wägung!). Im Soxner'schen Trockenschrank ist das Trocknen nach 1/2 bis 1/4 Stunden beendet.
- 2) Bestimmung des Fetigehaltes. Den sub 1 erhaltenen Trockenrückstand verreibt man mit noch etwa 20 g getrocknotem Sande oder Bimsslein, extrahirt das Ganze in einem Extraktionsapparate (nach Soxuler) mit wasserfreiem Aether und verführt im übrigen, wie unter Milch angegeben ist (s. Lac).
- S) Bestimmung des Gehaltes au Kochsalz. Man wägt 5 g Butter in eine Platinschale, verdampft die Hanptmenge des Wassers durch einstündiges Erhitzen auf dem Wasserhade und verascht bei nicht zu hoher Temperatur. Die Asche wird gewegen, alsdann mit Wasser ausgezogen und in der Lüsung das Chlor durch Titriren mit Silbernitrat und Kaliumehremat unch Monn bestimmt. Wägung und Titration müssen fast mit einander übereinstimmen.
- 4) Bestimmung des Gehaltes an Caseïn. 5—10 g Butter werden durch dreibis vierstündiges Trocknen vom Wasser befreit. Dann zicht man mit Aether aus, sammelt das in Aether Unlösliche auf einem schwedischen Filter und wäscht es mit Aether aus. Schliesslich bringt man Filter + Inhalt in einen Stickstoff-Kolhen und bestimmt den Stickstoff nach Kjeldanl. Stickstoff >< 6,37 ergiebt die Menge des vorhandenen Caseïns. 1)
- 5) Bestimmung des Säuregrades. Man löst 5 g Butter in 30 ccm säurefreiem Aether, fügt 3 Tropfen Phenolphthaleinlösung zu und titrirt mit <sup>4</sup>/<sub>10</sub>-Normal-alkoholischem Kali. Jeder für 100 g Butter verbrauchte Cubikcentimeter Normal-Kalilauge zeigt 1 Säuregrad nach Burstyn an.

<sup>1)</sup> Die Ausführungsbestimmungen des Reichskanzlers sehreiben den Faktor 6,25 vor, doch soll der Faktor 6,37 genauer sein.

- 6) Fremde Pette. Vorprüfungen.
- 1) Schmelzprobe. Beim Erwärmen im Wasserbade schmilzt Butter zu einem rasch klar werdenden Fette, während Margarine längere Zeit ein trübes Aussehen behält. Die Probe beruht darauf, dass das Butterfett ursprünglich als Emulsion in der Milch enthalten war, und dass diese Emulsion absichtlich zerstört worden ist, während der Margarine Milch oder Rahm zugeführt worden ist, in der Absicht, eine Emulsion zu bilden. Nur als Vorprobe zu benutzen.
- 2) Refraktometrisch. Man bestimmt die Refraktion im Abbe'schen Butterliefraktometer. Butterfett hat bei 25° C. eine Refraktion von böchstens 52,5. Der Apparat kestet etwa 150 M. und gestattet lediglich die pure Unterscheidung von Butter und Margarine. In zweifelhaften Fällen lässt er häufig im Stiche. — Jedem Apparate ist eine genaue Gebrauchsauweisung beigegeben, ausserdem findet sich eine eingehende Beschreibung des Apparates und seiner Anwendung in den Ausführungsbestimmungen des neuen Margarine-Gesetzes.

Exakte Methoden. 1) Nach Hennes-Asgell. Man bringt durch Differenz-Wagung 3-4 g klar filtrirtes Butterfett in eine kugelige Porcellanschale, fügt 50 cem Alkohol sowie 2 g Aetzkali hinzu und verseift das Fett durch Erwärmen auf dem Wasserbade unter Umrühren. Dann Mast man den Alkohol vorsichtig aber vollständig abdunsten und übergiesst die zurückbleibende Seife mit 150 ccm beissem destillirten Wasser, in welchem sie sich klar auflüsen muss. Zu der klaren Lüsung giebt man verdünnte Schwefelshure im Ueberschuss und erhitzt so lange, bis sich die Fettshuren als ölige Schicht klar (!) abgesetzt haben und die wässerige Flüssigkeit nicht mehr milchig erscheint. Man filtrirt nun die Flüssigkeit durch ein vorher in einem Wägegläschen getrocknetes und gewogenes Filter von dichtem Papier, welches vorher mit heissem Wasser genässt und angefüllt worden ist, mit der Vorsicht, dass während der ganzen Daner der Filtration die Fettsäuren niemals ganz nach dem Grunde des Filters gelangen, sondern dass sich auf diesem zu jeder Zeit genügend wässerige Flüssigkeit befindet, um ein Durchlaufen der Fettsäuren zu verhindern. Man spritzt nun alle Fettsäurereste aus der Schale auf das Filter und wäscht die gesammten Fettsäuren mit siedendem Wasser (ea. 11/2 Liter) so lange aus, bis das Filtrat gegen empfindliches Lackmuspapier nicht mehr sauer reagirt. Man bringt hierauf die Fettsäuren auf dem Filter zum Erstarren, indem man den ganzen Trichter in eiskaltes Wasser eintaucht, bringt Filter + Fettsäuren in das Wägeglas und trocknet im Wasserbadtrockenschranke bis zu konstantem Gewicht. (Erste Wilgung nach 3 Stuuden, dann in einstündigen Pausen.)

2) Die Reichert-Meiselsche (Wolley'sche) Zahl in der Modifikation von LeppmannBram. 5 g (genan gewogen!) reines filtrirtes Butterfeit werden in einem 300 ccm fassenden
Erlenaungen-Kolden genan abgewogen, hierzu 20 ccm Glycerin-Natron') gegeben; der
Kolden wird mittels einer mit Kantschukschlauchstücken überzogenen Tiegelzunge erfasst
und über freier Flamme unter beständigem Umsehwenken erhitzt. Hierdurch, wie auch
im Nothfalle durch zeitweitiges Entfernen von der Flamme, wird die stark schäumende
Masse leicht am Uebersteigen gehindert. Nach 3-4 Minuten ist die Reaktion beendet,
das Wasser verdampft, die Flüssigkeit hört auf zu kochen und ist fast plötzlich vollständig klar. Alsdam fügt man, zu Anfang tropfenweise, da sonst leicht Ueberschäumen
eintritt, 135 ccm destilliries, ausgekochtes Wasser zu und nach eingetretener Auflösung
von etwa erstarrter Seife 2 Stückehen Bimsstein und 5 ccm Schwefelsäurelösung.\*) Man
destilliri alsdam mit vorgelegtem Liebigsehen Kühler 110 ccm ab. Das Destillat wird
gemischt und filtrirt. Von dem Filtrate titrirt man 100 ccm mit '1,0 Normallauge und

\*) Von der Schwefelsäurelösung enthalten 100 ccm = 20 ccm konc. Schwefelsäure

<sup>&</sup>lt;sup>1)</sup> Zur Herstellung des Glycerin-Natrons löst man 100 g Natronhydrat in 100 ccm destillirtem Wasser. Von dieser Lösung werden 20 ccm mit 180 ccm reinem konc. Glycerin gemischt.

Phenolphthaleïn. Die verbrauchten Cubikeentimeter not Lauge multiplicirt man mit 1,1. Die so erhaltene Zahl ist die Reichert-Meisslische Zahl (oder Wollny'sche Zahl).

Beurtheilung. Der Gehalt an Kochsalz bezw, an Wasser wird meist nach örtlichen Verordnungen beurtheilt. Wo diese fehlen, kann man in maximo 3 Proc. Kochsalz und 15 Proc. Wasser zulassen und in minimo einen Fettgehalt von 80 Proc. verlangen.

Ob Butter verdorben ist, lässt sich am besten durch die Kostprobe (Aufstreichen auf Brod oder Sammel!) beurtheilen. Die Bestimmung des Sauregrades erfolgt in der Regel nur zur wissenschaftlichen Begründung des durch die Kostprobe gewonnenen Urtheils. Die meisten Chemiker sehmen als zulüssige Maximalzahl 8 Säuregrade an.

Fremde Fette (Margarine, s. auch diese) weist man am sichersten durch Bestimmung der Reichert-Meisel'schen (Wollny'schen) Zahl nach. Für reines Butterfett ist 24,0 als niedrigste Reichert-Meisel'sche (Wollny'sche) Zahl abzunehmen. Es hat sich aber herausgestellt, dass gewisse Fütterungsarten (Reis, Palmkerne) die Wollny'sche Zahl heraldrücken. Ergeben sich nach der Bestimmung der Reichert-Meisel'schen Zahl Zweifel

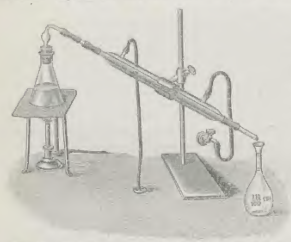


Fig. 134. Destillationsapparat zur Bestimmung der flüchtigen Fettsägren mich Reiteitaur-Mussat.

über die Unverfälschtheit der Butter, so kann man noch die Bestimmung der Hahnen-Angell'schen Zahl beranziehen. Diese wird für reines Butterfett in maximo als 90,0 angenommen. Doch kommen auch hier geringe Ueberschreitungen vor.

In zweifelbaften Fällen giebt allein unanfechtbare Auskunft die Selbstherstellung von Butter aus der in Frage kommenden Milch, bezw. Buttern unter amtlicher Aufsicht und vergleichende Untersuchung des so erhaltenen Butterfettes.

Färbung der Butter mit unschädlichen Farbstof-

fen gilt zur Zeit als ein erlaubtes Verschönerungsmittel.

I. 5. k. Nachweis von Sesamöl (aus der Bekanntmachung des Reichskanzlers vom 1. April 1898): 1)

a) Wenn keine Farbstoffe vorhanden sind, die sich mit Salzidure roth fürben, so werden 5 cm geschmolzenes Butterfett mit 0,1 ccm einer alkoholischen Furfurol-Lösung (1 Roumsheil farblaste Furfurol in 100 Roumsheilen absoluten Alkoholi gelot) und mit 10 ccm Salzidure vom spec. Gew. 1,19 mindestens 1/2 Minute long kräftig geschüttelt. Wenn die am Boden sich absolutiende Salzidure eine nicht alsbald verschwindende deutliche Rathfürbung stigt, so ist die Gegenwart von Secamid nachgewiesen.

B) Wenn Farbstoffe augegen sind, die durch Salväure roth gefürbt werden, w schüttelt man 10 com geschmolweis Butterfett in einem kleinen cylindrischen Scheidetrichter mit 10 com Salväure vom spec. Gew 1,125 etwa 1/a Minute lang. Die unsen sich ansammelnde rothgefärbte Salväure-Schicht lässt man ahfteenen, fügt zu dem in dem Scheidetrichter enthaltenen geschmolweinen Fette nochwalt 10 com Salväure vom spec. Gew, 1,125 und schittelt wiederum 1/a Minute lang. Ist die sich abscheidende Salväure noch roth gefärbt, so lässt man sie abfliesen und wiederholt die Bekandlung des geschmolweinen Fettes mit Salväure vom spec. Gewichte 1,125, bis letztere nicht mehr roth gefärbt wird. Man lässt alsdann die Salväure abfliesen und prüft 5 com der 30 behandelten geschmolwein Butterfettes nach dem unter a beschriebenen Verfahren auf Sesamöl. Zu diesen Versuchen verwende man keine köhere Temperatur, als sur Echaldung des Fettes im geschmolweinen Zustande erforderlich ist.

i) Die cursie gesetzten Stellen sind der Bekanntmachung des Reichskanzlers wörtlich entnommen.

#### 1. 4. Nachweis von Konservirungsmitteln:

a) Borzäure, 10 g Butter werden mit alkoholischem Kall in einer Platinschale verseift, du Seifenlösung eingedampft und verascht. Die Asche wird mit Salzsäure übersättigt. In die salzsaure Lösung toucht man einen Streifen gelbes Kurkumapapier und trocknet das Papier auf einem Uhrglase bei 100° C. Bei Gegenwurt von Barsture seigt die eingetauchte Stelle des Kurkumapapiers eine rothe Färbung, die durch Auftragen eines Tropfens verdünnter Natriumkarbonatiösung in Blau übergeht.

b) Salicylsäure, Man mischt in einem Probirröhrihen 4 cem Alkohal von 20 Vol. Proc. mit 2—3 Tropfen einer verdinnten Eisenchloridlösung, fügt 2 cem Butterfelt hinzu und mischt die Flüszigkeiten, indem man das mit dem Daumen verschlossene Probirröhrihen 40—50 mal umschüttelt.

Bei Gegemourt von Salicyliaure farbt sich die untere Schicht violett.

c) Formaldehyd, 50 g Butter werden in einem Köllichen von etwa 250 ccm Inhalt mit 50 ccm Wasser wersetzt und erwörmt, Nachdem die Butter geschmolsen ist, destillirt man unter Einleiten von Wasserdampf 25 ccm Flüssigkeit ab. 10 ccm Destillat werden mit 2 Tropfen ammonia-hallicher Silberförung verstat; nach mehrständigem Stehen im Dunklen entsteht bei Gegenwart von Formaltehyd eine schwarze Trübung. (Die ammoniakalische Silberförung erhält man durch Auflinen von 1 g Silbernitrat in 30 ccm Wasser, Versetzen der Löung mit verdünntem Ammoniak, bis der anfänglich entstehende Niederschlag sich wieder gelöst hat, und Auffüllen der Lönung mit Wasser unf 50 ccm.)

Fremdartige Zusätze. Kartoffelmehl, Kartoffelbrei, Getreidemehl, Mohrrübenbrei, welche bisweilen, aber nur selten, der Butter in betrügerischer Absieht zugesetzt werden oder durch Zufall in diese gelangen, weist man nach, indem man ein Quantum Batter erst mit Alkohel, dann mit Acther auszieht und den hierbei ungelöst hinterbleibenden Rückstand mit dem Mikroskop untersucht. Gips, Thon u. dergl. unorganische Zusätze, welche wohl kaum als übliche Verfälschungen gelten können, würden in der Asche aufzusachen und nachzuweisen sein.

I. 5. i. Nachweis fremder Farbstoffe. Die Gegenwart fremder Farbstoffe erkennt man durch Schütteln des geschmokenen Butterfettes mit absolutem Alkohol oder mit Petroleumäther vom spes. Gew. 0,638. Nicht künstlich gefürbtes Butterfett ertheilt diesen Losungsmitteln keine oder nur eine schwach gelbliche Fürbung, während sie sich bei künstlich gefürbtem Butterfett deutlich gelb färben.

Zum Nachweise gewisser Theerfarbstoffe werden 2-3 g Butterfeit in 5 cm Aether gelöst und die Löung in einem Frahirröhrehen und 5 cem kone. Salusoure vom spec, Gew. 1325 kräftig geschieltelt. Bei Gegenwart gewisser Asofarbstoffe fürbt sich die sich unten absetzende Salusöureschicht deutlich roth.

Schmelzbutter, Butterschmalz, Schmalz (letzteres eine specielle, süddeutsche Bezeichnung). Hierunter versteht man das durch Ausschmelzen der Butter und Abgiessen von den Molken gewonnene wasserfreie Butterfett, welches in Süddeutschland namentlich während des Winters zu Küchen- und Konditoreizwecken verwendet wird. Es ist bezüglich eines Gehaltes an fremden Fetten in gleicher Weise zu untersuchen und zu heurtheilen wie die Butter, — Schmelzbutter lässt unter dem Mikroskop Krystallnadeln erkennen.

Colostrum-Butter. In einigen Gegenden gilt die aus dem Colostrum [d. i. die unmittelbar bis einige Tage nach dem Geburtsakt abgesonderte Milch], bergestellte Butter innerlich wie äusserlich als besonders heilkräftig. Colostrum-Butter ist braungeib, starrer als gewöhnliche Butter, reich an Eiweissstoffen, von schleimigem Geschmack. Sie wird leicht rauzig.

Sape butyrinus. Sape e Butyre. Butterseife. Zur Herstellung derselben kann mit Vortheil rauzige, zu Speisezwecken nicht mehr verwerthbare Rutter verwendet werden. Man schmilzt ein beliebiges Quantum Butter, lässt das Butterfett in der Wärme sich klären, filtrirt oder kolirt es und verfährt wie folgt:

190 Th. geschmolzenes Butterfett werden in einer Porcellanschale mit 130 Th. Natronlauge (von 15 Proc. NaOH) im Wasserbade unter Umrühren so lange erhitzt, bis ein klarer, gleichmässiger Seifenleim entstanden ist. Nachdem die Erhitzung im Wasserbade noch 1 Stunde fortgesetzt worden ist, fügt man zu dem Seifenleim eine filtrirte (!) Lösung von 25 Th. Kochsalz und 2,5 Th. kryst. Soda in 100 Th. Wasser, rührt ½ Stunde um, lässt dann etwa 1 Stunde im Wasserbade ruhig absetzen und bringt hierauf die Schale in die Kälte. Nachdem die Seife völlig erstarrt ist, wird sie von der Unterlange abgehoben, mit Wasser abgespült, in Stücke geschnitten und an einem warmen Orte, vor Staub geschützt, getrocknot. Ausbeute ca. 120 Th. Verwendung zur Herstellung von Opodeldok.

Butterpulver. Hierunter versteht man Pulver, welche, dem Rahm zugesetzt, die Abscheidung der Butter beim Buttern beschleunigen sollen. Diese Pulver, deren Nutzen

Abscheidung der Butter beim Buttern beschleunigen sollen. Diese Pulver, deren Nutzen zweifelhaft ist, bestehen in der Regel: 1) Aus Natriembikarbonat, 1—2 g auf 11 Rahm.

2) Gemische von (1 Th.) Natriembikarbonat mit (3 Th.) Kochsalz. Auf 11 Rahm rechnet man 3—4 g der Mischung. 3) Kochsalz. Auf 11 Rahm = 2—6 g. 4) Kaliembitartrat. Auf 11 Rahm = 1—2 g. Diese Pulver werden gelegentlich auch noch mit Auszügen von Orleans oder Kurkuma gefürbt und dienen alsdann zugleich als Fürbemittel.

Butterfarbe, um zu heller Butter (Winterbutter) eine schöne Fürbung zu verleihen.

1) Aetherisches Orleanextrakt 2—3,0 g. Olivenöl 100,0. 2) 1 Th. getrockneter Orlean, 2 Th. Kurkumapulver werden mit 10 Th. Olivenöl 3 Tage lang im Dampfbade erhitzt, dann abgepresst und nach dem Absetzen filtrirt. (E. Rosendors's Butterfarbe.) In dunklen Gläsern abzugeben. 3) 3 Th. Dimethylamidoazobenzol werden in 97 Th. Olivenöl unter Erwärmen gelöst. 4) Man zieht 100 Th. Orlean mit einer Lösung von 1,5 Th. Kaliemkarbonat in 100 Th. Wasser in der Wärme aus und zieht den Rückstand noch zweimal mit einer Lösung von je 0,6 Th. Kaliemkarbonat in 100 Th. Wasser aus. Die versinigten Auszüge werden auf 60 Th. verdampft, dann mit 12 Th. Alkohol versetzt und nach dem Absetzen filtrirt. setzen filtrirt.

Butyromel. Gemisch von 1 Th. Honig mit 2 Th. Butterfett oder Butter.

Emplastrum universale Styrlae. Hofrathspflaster. (Oesterr. Handverkaufsartikel.) Cerae flavae, Adipis Butyri recentis, Terebinthinae venetae na 320,0 Myrrhae, Aluminis usti, Camphorae sa 40,0, Croci 2,0.

III. Margarine. Kunstbutter. "Margarine im Sinne des Gesetzes vom 15. Juni 1897 sind diejenigen der Milchbutter oder dem Butterschmalz ühnlichen Zubereitungen, deren Fettgehalt nicht ausschliesslich der Milch entstammt."

Bereitung. Frischer, gewaschener Rindertalg wird bei 60°C. durch Dampf geschmolzen. Das gelänterte (filtrirte) Fett lässt man 12-24 Stunden bei 20°C. stehen und presst bei 20°C. das ausgegehiedene feste Stearin von dem flüssiger bleibenden Oleomargarin ab. Das Oleomargarin wird - meist nach Zusatz anderer Fette und Oele, z. B. Sesamöl, s. w. unten - mit 10 Proc. süsser oder saurer Milch in besonderen Emulsionsapparaten verbuttert; die Mischung wird alsdann gefürbt, gesalzen, auch parfümirt und giebt so nach dem Erstarren das "Margarine" genannte Produkt. - Der Naturbutter ausserordentlich ähnliche Massen, nur durch die chemische Analyse (s. S. 516) von dieser zu unterscheiden.

Gesetzliche Bestimmungen. Die Fabrikation der Margarine und der Verkehr mit derselben unterliegt für das Dentsche Reich den Bestimmungen des liesetzes vom 15. Juni 1897 und dessen Ausführungsbestimmungen. Für die Thätigkeit des Analytikers kommen besonders folgende Bestimmungen des Gesetzes in Betracht:

§ 3. Die Vermischung von Butter oder Butterschmals mit Margarine oder anderen Speisefetten aum Invecke des Handels mit diesen Mischungen ist verboten. - Unter diese Bestimmung fällt auch die Verwendung von Milch oder Rahm bei der gewerbamitstigen Herstellung von Margarine, rofern mehr als 100 Gemichtstheile Milch oder eine dementsprechende Menge Rahm auf 100 Gemichtstheile der nicht der Milch entstammenden Fette in Arwendung kommen,

Damit ist folgendes gesagt: In Deutschland ist es untersagt, Mischungen von Butter mit anderen Speisefetten gewerbsmässig herzustellen und zu Genusszwecken zu verkaufen. Zugelassen ist die Herstellung der Margarine mit der Beschränkung, dass für 100 Th. Nicht-Milchfett nicht mehr als 100 Th. Milch oder eine dieser entsprechende Menge Rahm zur Verwendung kommen. Für die analytische Kontrole ist auzunehmen, dass 100 Th. Milch in maximo 4 Th. Butterfett entsprechen, and die dem Analytiker gestellte Aufgabe besteht somit darin, festzustellen, ob das wasserfreie Fett einer Margarine mehr als 4 Proc. Butterfett enthält oder nicht. Dies geschieht durch Bestimmung der Reichker-Meisst. schen Zahl. Die Reichent-Meisel'sche Zahl beträgt bei einer den gesetzlichen Anforderungen entspreebenden Margarine nicht mehr als 2,0. Geht sie über 2,0 erheblich binans, so ist auf Zusatz grösserer Mengen von Butterfett zu schliessen. Dieser Schluss würde nur dann nicht immer zutreffend sein, wenn das Fettgemisch erhebliche Mengen von Kokosfett enthält. Dieses hat an sich eine höhere Reicher-Meisst'sche Zahl. Auf die Anwesenheit von Kokosfett wird man aufmerksam gemacht bei der Bestimmung der Hennes'schen Zahl dadurch, dass sich aus dem erkalteten Filtrate Krystallnadeln von Fettsäuren

Caeso. 519

abscheiden, und dass die Fettsäuren auch nach lange Zeit fortgesetztem Trocknen keine Gewichtskonstanz zeigen.

§ 6. "Margarine und Margarinkäse, welche zu Handelszwecken bestimmt sind, müssen einen die allgemeine Erhennbarkeit der Waare mittelst chemischer Unternehung erleichternden, lieschaffenkeit und Farbe derselben nicht schädigenden Zusatz enthalten. — Die näheren Bestimmungen hierüber werden vom Bundesroth erlassen und im Reichsgesetzblatt veröffentliche."

Ueber die Art des Konnzeichnungsmittels bestimmt die Bekanntmachung des Roichs-

kanzlers vom 4. Juli 1897 folgendes:

1) Um die Erkennbarkeit von Margarine und Margarinkäse, welche su Handelisworchen bestimmt sind, zu erleichtern, ist den bei der Fobribation zur Verwindung kommenden Fetten und Oelen Sesamöl unsweitzen. In 200 Gewichtstheilen der angewandten Fette und Oele muss die Zusatsmenge bei Margarine mindestens 10 Gewichtstheile, bei Margarinkäse mindestens 5 Gewichtstheile Sesamöli betragen. — Der Zusats des Sesamölis hat bei dem Vermischen der Fette vor der weiteren Fobrikation zu erfolgen.

2) Das nach No. 1 weussetzende Sesamöl muss folgende Reaktion wigen: Wird ein Gemisch von 0,5 Raumtheilen Sesamöl und 99,5 Raumtheilen Baumwollsamenöl oder Erdnussöl mit 100 Raumtheilen rauchender Saksoure vom spec, Gew, 1,19 und einigen Tropfen einer Dprocentigen alkoholischen Löstung von Furfurol geschättelt, so muss die unter der Oelschicht sich absetzende Saksüure eine deutlicht Rochfürbung annehmen. Das zu dieser Reaktion dienende Furfurol muss

farbles win.

Für die Schätzung des Sesamblgehalts der Margarine geben die "Vorschriften für die chemische Untersuchung von Fetten und Klisen vom 1. April 1898 folgende Anweisung:

11. Die Untersuchung der Margarine erfolgt nach denselben Grundsätzen wie die der Butter.

Ausserdem ist noch folgende Prafung ausauführen:

0,5 cen des geschmideren, klar filtrirten Margarinefelts werden mit 9,5 cen Boumwoll-samenöl, das, noch dem unter 1.5. k (S. 516) beschriebenen Verfahren geprüft, mit Furfurol und Salssäure heine Rothfärbung giebt, vermischt. Man prüft die Mischung nach dem unter 1.5, k (S. 516) augegebenen Verfahren auf Sesamöl. Hat die Margarine den vorgeschriebenen Gehalt an Sesamöl, von der vorgeschriebenen Beschaffenheit, zu muss die Sesamöl-Reaktion noch deutlich eintreten.

Enthält die Margarine zugleich Farbstoffe (gewisse Azofarbstoffe, z. B. Dimethylamideazobenzol), welche mit Salzsäure direkt eine Rothfürbung geben, so ist demnach die Prüfung auf Sesamöl nach I. 5. k f der für die Untersuchung der Butter gegebenen Anweisung auszuführen.

## Cacao.

Theobroma Cacao L. Familie der Stercullaceae-Büttnerleae.

Der bis 13 m hohe Baum ist einheimisch in den Küstenländern des mexikanischen Gelfes und in Südamerika bis zum Amazonas. Gegenwärtig fast überall in den Tropen mehr oder weniger in Kultur (cf. unten). — Verwendung finden die Samen: Semen Cacao (Ergänzb.). Fabae seu Nuclei Cacao (Gall.). Semen Theobromatis. Fabae mexicanae. Kakao. Kakaobahnen. Fèves de Cacao. Cacao-beans.

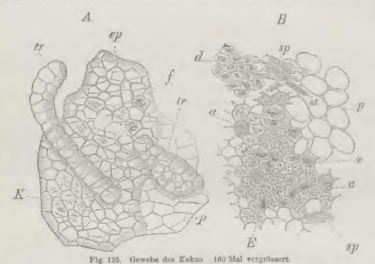
Ausser der genannten sollen noch einige andere Arten die Drogo liefern: Theobroma bicolor Humb. et Bpl. (in Kolumbien und am Río negro), Theobroma angustifolium Moç. et Sess. (Soconnaco), Theobroma ovalifolium Moç. et Sess.

(Esmaraldas).

Beschreibung. Die berenartigen, fleischigen, gelben, rothen oder brannen Früchte von Grösse einer mittleren Gurke enthalten, in ein schleimiges, angenehm sehmeckendes Fruchtmus eingebettet, die dicht in 5 Längsreihen geordneten etwa 40 Samen, die frisch weiss sind und die branne Farbe erst durch die darauf folgende Zubereitung annehmen.—Sie sind im Umriss ungeführ eiförmig, meist etwas plattgedrückt, etwa 2,5 cm lang, 1,5 cm breit, 1,0 cm dick. Am stumpferen Eade befindet sich das Hilum, von wo aus auf der einen Schmalseite die Raphe zum gegenüberliegenden Ende verläuft und sich hier in mehrere Bündel auflöst, wodurch sich das reichliche Vorkommen derselben in der Samen-

520 Cacao.

schale erklürt. Die braune, ziemlich spröde Samenschale umschliesst den Embryo, der noch von einem zarten Häutehen (Silberhaut) bekleidet ist. Der Embryo besteht aus den diekfleischigen Kotyledonen, die vielfach in einander gefaltet und von aussen eingeschallt zind, der keuligen Radienla und der als kleines Spitzehen kenntlichen Plamela. Wegen der vielen Falten ete, zerfalten die Kutyledonen leicht in kaatige Stücke. Ihre Farbe ist auf dem Querschuitt mehr oder weniger braun bis vielett. Die Kotyledonen bestehen zu änsserst aus einer aus dännwandigen Zellen gebildeten Epidermis, die haufig (besonders an den Falten und an der Radieula) zu eigenthümlichen Haaren (Mitschnalzen siche Körperchen Fig. 125 tr) ausgewachsen sind. Die Epidermiszellen enthalten 3—4,5  $\mu$  grosse kantig-rundliche Pigmentkörner von orangegelber bis brauner Farbe, die mit Chloralhydrat blatroth, mit Eisenchlorid elivenbraun werden. Das übrige Gewobe besteht, abgesehen von zarten Procambiumsträngen und sehwach entwickelten Gefässbündeln, aus zarten Parenchymzellen, als deren Inhalt sich krystallinisches Fett, Plasma und Aleuronkörner erkennen lassen. Letztere enthalten entweder ein Krystalloid und fürben sich mit Jod gelb, oder sie inrben



A Silberhaut des Samens. f Feitkrystalle. K Oxalathrystalle. tr Mitrichentien'sche Kürperchen, von der Samenschale abgehooden. d Skloreiden der Samenschale. K Parenchyne der Kutyledonen der Stärke, Felt, Aleuron (a) und Farbstoffzeilen (e), sp Spirnigefässe. (Nach Moxidaen)

sich nicht mit Jod und enthalten dann ein oder mehrere Globoide. Beide Formen sollen nicht in derselben Sorte neben einander vorkommen (Tschnach). Endlich enthalten sie Stärke in kleinen einfachen, rundlichen oder wenig zusammengesetzten Körnern. Die Körnehen sind bei den einzelnen Sorten nicht gleich gross, und sie können wohl mit benutzt werden, einzelne Sorten zu charakterisiren. (S. 521.)

Zahlreiche Zellen (Pigmentzellen, Fig. 125 v) der meisten Sorten enthalten Farbstoff Kakaoroth), der entweder braun oder violett (mit mehr oder weniger röthlichem Stich) ist, diese Pigmentzellen sind im allgemeinen regelles zerstreut, gegen die Epidermis bilden sie häufig kurze Reiben. Manchen Sorten fehlen sie ganz. Sie werden mit Eisenchlorid blauschwarz, mit konc. Säuren roth, mit Kalilange blau.

Aus dem Gewebe der Radicula sind als charakteristische Elemente zu erwähnen: Einzelkrystulle und kleine Drusen von Kalkoxalat. Die Gefässbündel sind weiter entwickelt wie diejenigen der Kotyledonen.

Das den Embryo bedeckende Silberhäutchen, der Rest des Perisperms, enthält in seinen Zellen Krystalle und Krystallaggregate von Fett in rundlichen oder keuligen Formen.

Aus dem Gewebe der Sameuschale (Fig. 126) ist bemerkenswerth die Epidermis mit polygonalen Zellen, deren gelbgefärbte Wände etwas verdickt sind, das zusammenCheao. 521

gefallene Paranchym mit brannröthlichem Inhalt, die abrollbaren Spiralgefässe, und eine Schicht kleiner Sklereiden (Fig. 125 d), die an der lanenwand und den Seitenwänden verdickt sind.

Zubereitung der Samen. Die eingesammelten Früchte werden geöffnet, die Samen heransgenommen, durch Reiben mit den Händen oder auf Sieben vom Fruchtmus befreit und auf luftigen Hürden getrocknet. Die so zubereiteten Samen nennt man ungerottet, sie sind von geringem Aroma und ziemlich bitterem Geschwack. Diese Methode wird jetzt nur noch seiten angewendet. Fast überall unterwirft man die Samen einem Gährungsprocess und erhält so die weniger bitteren gerotteten Samen, deren Aroma sich durab den genannten Process entwickelt hat.

Zu diesem Zweck breitet man sie in bis 10 cm dieker Schicht auf Brettern aus und beschwert sie oder bringt sie in Kästen oder Tröge oder grub sie früher einfach in die Erde. - Die gerotteten Samen werden dann getrocknet und kommen in den Handel. Sie haben nun eine braune Farbe angenommen, der violettrothe Farbstoff in den Kotyledonen ist aber, wenigstens in vielen Fallen, schon vorher vorhanden gewesen. Früher nahm man

das Rotten in roher Weise in Erdgruben vor und die Samen erhielten dadurch einen Ueberzug von Erde, den man ihnen jetzt oft kunstlich gieht.

Sorten: Guayaquil-Machala. 24 mm lang, 13 mm breit, 7 mm dick. Zimmtfarbig. Querschnitt granbraun.

Guayaquil - Arriba, 24 mm lang, 15 mm breit, 7,5 mm diek. Rostfurbig. Querschnitt dunkelbraun-violett oder gran. Starkekörnehen bis 7 µ.

Guayaquil - Balao, lang, 13 mm breit, 8 mm dick. Rostfarbig. Querschnitt braun oder violett. Stärkekörnehen bis 5,2 µ.

Puerto Cabello. 28 mm lang, 6 mm breit, 13 mm diek. Ockerfar-big, erdig. Querschnitt hellbraun.

Para. 22 mm lang, 11 mm breit, 5 mm dick. Rostfarbig matt. Quer-schnitt braun bis graubraun. Habia. 25 mm lang, 14 mm

breit, 7 mm dick. Rothbraun, Querschnitt dunkelviolett. Stärkekörnehen bis 7 /4.

Fig. 126. Samenschule des Kakno. 160 Mai vergrossert ep Epidermia, p Parenchym. (Nuch MORLER.)

Maraons, 23 mm lang, 18 mm breit, 7 mm dick. Rothbraun, Querschnitt granbraun. Stirkekörnehen his 3,6 μ.

Canca. 23 min lang, 13 mm breit, 10 mm dick. Rostfarbig oder graubraun. Querschnitt gelblich-braun. Stärkekörneben bis 7,2 µ. Caracas. 23 mm lang, 11,5 mm breit, 9 mm dick. Ockerfarbig. Querschnitt

hellbraun, oft mit violettem Ton.
Garupano. 24 mm lang, 13,5 mm breit, 6 mm dick. Erdfarbig-grau. Querschnitt

violett. Stärkekörnchen bis 13,5 μ. Domingo. 22 mm lang, 13 mm breit, 6 mm dick. Schmutzig-grau. Querschnitt

gelblich braun. Trinidad 23 mm lang, 18 mm breit, 7 mm dick. Rostfarbig. Querschnitt rothviolett.

Ceylon. 21 mm lang, 13 mm breit, 8 mm dick. Rothlichbraun, Querschnitt braun. Stärkekörneben bis 7 p.

Java. 22 mm lang, 13 mm breit, 8 mm dick. Kupferfarben. Querschnitt braun. Kameran. 24 mm lang, 18,6 mm breit, 6 mm dick. Dunkel-zimmtfarbig. Querschnitt innen violettbraun.

St. Thomé. 25 mm lang, 13 mm breit, 7 mm dick. Graubräunlich. Querschnitt grauviolett bis violett. Stärkekörnehen 5,3 µ.

Die mitgetheilten Maasse der Samen sind das Mittel aus 20-30 Messungen. -Die Farbe des Querschnitts wird bedingt durch die Farbe der Pigmentzellen und den 522 Снево.

durch das Rösten meist braun gefürbten Inhalt der übrigen Parenchymzellen. — Aus der Beschaffenheit der Pigmentzellen allein sind Schlüsse auf eine bestimmte Sorte nicht zulässig.

Verarbeitung der Samen. Dieselben werden zunächst in rotirenden Siebcylindern von Fremdkörpern und Stanb befreit, die schlechten und wurmstichigen Stücke ausgelesen. Dann röstet oder brennt man sie, wedurch das Aroma erhöht, das Stärkemehl zum Theil verquollen und der atwa noch vorhandene bittere Geschmack gemildert wird. Ausserdem werden die Schalen ausgetrocknet und spröde, sodass sie leicht entfernt werden können. Das Rösten geschieht meist in besonders konstruirten Trommeln bei einer Temperatur von 130-150° C. Danach werden die Samen durch einen kalten Luftstrom möglichst rasch und vollständig abgekühlt und gelangen in die Brechmaschine, die aus einem innen mit Stiften verschenen geneigten Cylinder besteht, in welchem sich eine aussen ebenfalls mit Stiften versehene Walze dreht. Der Zwischenraum zwischen Cylinder und Walze ist so klein, dass ihn die Samen unzerbrochen nicht passiren können. Die dabei abspringenden leichten Schalen werden durch einen Luitstrom weggeführt. Häufig wird für Herstellung seiner Chocoladen auch die Radicula und Plumula durch eine Siebvorrichtung entfernt, man setzt sie dann geringeren Sorten zu. - Dann mischt man für die weitere Verarbeitung meist mehrere Sorten unter einander (z. B. Caracas und Guayaquil ää, Caracas und Bahía ãā, Trinidad und Maragnon ãā) und zerreibt die zerkleinerten Samen auf Glockenmühlen. - Für Herstellung der sogen, entölten Kakaos wird dann das Feit zum Theil abgepresst auf Handpressen oder mittels hydraulischer Pressen, deren Platten zur Erwärmung mit Dampfeinströmung versehen sind. Für Kakaos, die später mit Dampf oder Alkalien aufgeschlossen werden sollen, lässt man etwa 30%, Fett darin, bei anderen Sorten zuweilen nur 120/0. Bei der weiteren Verarbeitung solcher Kakaos wird das Pulver mit Alkalien (K<sub>2</sub>CO<sub>4</sub> oder Na<sub>2</sub>CO<sub>4</sub>) bei 40-50°C, 24 Stunden digerirt. Es ist zu beachteu, dass die Alkalien im Pulver bleiben und den Aschegehalt erhöhen. Durch diesen Process wird das noch vorhandene Fett zum Theil verseift, Eiweissstoffe etc. angeblich leichter löslich gemacht. (Vergl. aber Bestandtheile). Bei dem Aufschliessen durch Dampf wird das Pulver einer erhöhten Temperatur und starkem Dampfdruck längere Zeit ausgesetzt. Die Albuminate werden in löstiche Albumosen, die Stärke theilweise in Dentrin etc. verwandelt.

Neuerdings werden auch beide Methoden kombinirt, indem man das Aufschliessen mit Ammuniumsalzen besorgt und dann dämpft, wobei zugleich die Ammuniumsalze wieder entfernt werden.

Für die Herstellung der Chokolade wird die nichtentsettete Masse bei einer Temperatur von 35-40°C. auf Maschinen verschiedener Konstruktion mit Walzen auf einem Reibsteine, mittels eines gesurchten Kegels, der sich in einem gleichfalls gesurchten Mantel dreht, etc. höchst sein zerrieben und dabei zugleich mit den verschiedenen Zusätzen versehen. Bei geringen Chokoladen presst man auch wohl das Fett ab und ersetzt es durch minderwerthiges Fett anderer Art. Als Zusätze sind zu erwähnen: Zucker, möglichst staubfrei und völlig ausgetrocknet, da seuchter Zucker eine matte, glanzlose Chokolade liesert. An Stelle des Zuckers tritt neuerdings häusig das Saccharin (s. d.), serner Vanille resp. Vanillin, das die erstere aus der Chokolade immer mehr verdrängt; früher ersetzte man wohl die Vanille ganz oder theilweise durch Perubalsam resp. Benzoë, endlich Zimmt, Gewürznelken, Muskatnuss, Muskatblüthe, Cardamomen. Der Gewürzzusatz zu Chokolade, die im übrigen uur Kakae und Zucker enthalten durf, soll nicht mehr wie 1°/0 betragen. Um billige, kohlehydratreiche Chokoladen herzustellen, oft aber auch zum Zwecke der Täuschung, macht man den Chokoladen häusig einen Zusätz von Stärke: (Reis-, Maranta-, Sago-, Weizen-, Kartosselstärke), auch Dextrin.

Für manche Zwecke (zu Figuren, Pralinées etc.) ist es nothwendig, der Chokolade oder dem Kakao noch einen besonderen Zusatz von Kakaofett zu machen, um sie recht dünnflüssig zu erhalten. (Couvertüren-Masse.) Cacao. 523

# Bestandtheile der Kakaosamen und der nichtentfetteten Kakaomasse. nach H. Wrigharn:

Kakaosamea	Wanter	Brickstoff. Indige Sub-	Theobromin	Fest	Stårbe	Stickstoff- frois St- traktstoffe	Robiaser	Asche		Tron abstain	
						roce	1				1000
Robe, ungeschülte Geröstete, ungeschülte	8,75 5,58 4,16	3 14,19 9 14,13 6 14,13 6 13,97 8 13,95	1,58 1,55 1,56	46,19 50,09 53,03	6,06 8,77 9,02	18,04 13,91 12,79	4,68 3,93 3,40	4,16 3,59	15,41 15,56 14,96 14,88 15,79	1,69 1,64 1,66	49,56 58,04

Es scheint, dass durch das Rösten die Verdaulichkeit des Kakaos beeintrachtigt wird, nach Stotzen blieben von 100 Th. N-haltiger Substanz beim Rehandeln mit künstlichem Magensaft unverdaut:

Von rohen Samen 19,3-23,2 Proc., von gerösteten Samen 39,7-40,3 Proc.

Der werthvollste Bestandtheil, auf dem die Wichtigkeit des Kakaos als Genussmittel beruht, ist das Theobromin, an dem der Kakao im Verhältniss zu den andern verwandten, coffeinhaltigen Genussmitteln relativ arm ist. Neben dem Theobromin kommt in geringen Mengen (0,33-0,35 Proc.) ein zweites sehr ähnliches Alkaloid in den Samen vor, wahrscheinlich Coffein.

Von sonstigen Bestandtheilen ist noch zu erwähnen eine geringe Menge Gerbstoff (6,71 Proc.) und das wahrscheinlich aus demselben entstandene Kakaoroth (2,2 Proc.)

#### Bestandtheile fertiger Kakaos:

#### nach Kornig:

Kaknosorten		Stickstoff- haldge Sub-	Theobromin	Fett	Starles	N-freig Ex- trakustoffe	Roldsser	Asolie	In HrO las-	Knil	Ammonink-
	Procent										
Gewähnlicher		21,50									
Hollandischer	4,54	19,66	1,74	31,61	12,61	17,25	5,85	8,48	6,22	4,01	0,021
mis K,CO <sub>1</sub> suigeschlossen Gaodke's mis Ammoniak u. Ammon. curb. aufgeschl		22,12	1,69	27,33	14,46	17,86	5,96	4,39	7,06	1,66	0,880

Weitere Bestandtheile derselben Sorten nach Stutzen:

	4-	In Procenter	表套	18 4				
Knkaosorten	Gesammt-	These-bromin- nink- stick- stick- stoff stoff	Amid- stick- atoff	Verdust. Elweiss- Stick- stoff		In H.O Est- liche Stoffe	Phosphor	Von d Phopphores
			P	10001	i t			
Gewöhnlicher	3,68 3,30 3,76	16,57 1,36 16,66 0,91 15,96 8,24	6,25 0,61 3,46	44,56 37,00 39,09	31,26 44,82 32,23	12,20 13,47 11,54	1,85 2,52 2,10	77 19 35

Die Erhöhung des Gehaltes an Kali resp. Ammoniak durch die Röstzusätze tritt deutlich hervor. Die Löstichkeit der Phosphorsäure wird verringert, die anderer Stoffe wird nicht erhöht. (Korng.) Es scheinen danach die Methoden, die eine sog. Aufschliessung des Kakaos beabsichtigen, keine Vortheile zu bieten.

<sup>1)</sup> Mit 4,06 Proc. Sand.

## Zusammensetzung einiger Kakao- resp. Chokoladespecialitäten.

Nährsalzkakao von Dr. Lahmann. Wasser 8 Proc., Stickstoffanbstanz 17,5 Proc., Theobromin 1,78 Proc., Fett 28,26 Proc., Stärke 11,09 Proc., stickstoffareie Extraktatoffe 26,24 Proc., Rohfaser 4,21 Proc., Asche 4,7 Proc., Kali 1,66 Proc., Phosphorsaure 1,57 Proc. Malto-Legumin osen-Kakao. Wasser 7,38 Proc., Stickstoffanbstanz 19,71 Proc. (davon 18,26 Proc. verdaalich), Theobromin 0,71 Proc., Maltose 1,88 Proc., Dextrin etc. 3,53 Proc., Stärke 27,82 Proc., sonstige stickstofffreie Extraktstoffe 13,8 Proc., Rohfasor 2,36 Proc., Asche 4,94 Proc., Kali 1,74 Proc., Phosphorsaure 1,51 Proc., Eichelkakao. Wasser 5,33 Proc., Stickstoffsubstanz 13,51 Proc., Fett 14,82 Proc., Gerbstoff 2,42 Proc., Zucker 26,91 Proc., stickstofffreie Extraktstoffe 30,16 Proc., Holzbaur 2,91 Proc., Asche 3,64 Proc., Phosphorsaure 1,21 Proc.

2,91 Proc., Asche 3,64 Proc., Phosphorsaure 1,21 Proc.
Sancharinkakan Wasser 7,26 Proc., Stickstoffsubstanz 20,5 Proc., Theobromin 2,09 Proc., Fett 32,25 Proc., Saccharin 0,4 Proc., Starke 13,02 Proc., stickstoffreio Extraktstoffe 13,51 Proc., Holzfaser 5,27 Proc., Asche 5,93 Proc., Kali 2,16 Proc., Phosphursaure 1.69 Proc.

Poptonkakao, Wasser 4,08 Proc., Stickstoffsubstanz 20,56 Proc., Albaminosen 8,25 Proc., Pepton 4,41 Proc., Theobromin 1,03 Proc., Zucker 49,51 Proc., sonstige stickstoffreie Bestandtbeile 9,87 Proc., Holzfaser 1,43 Proc., Mineralstoffe 4,17 Proc., Kali

1,97 Proc., Phosphorsaure 1,21 Proc.

Verfülschungen. Als selche kommen vor: Auf dem Etiquette nicht deklarirte Beimengungen von Mehl und Stärke (Weizen, Reis, Kartoffel, Tapioca, Sago, Leguminosenmehl, Eichelmehl, Cichorienmehl etc.), Nussschalenpulver, Zucker (wird, weil viel billiger, dem Kakao beigemengt, sollte in Chokolade nicht mehr wie etwa 50 Proc. betragen), fein gemahlene Kakaoschalen (Poos), fremde Fette (durch die man für die Chokoladefabrikation einen Theil des abgepressten Kakaofettes ersetzt; es werden als solche verwendet: Rindstalg, Dikabutter von Mangifera gaboneusis, gereinigtes Kokosfett), mineralische Substanzen (Bolus, Eisenoxyd mit etwas Alaun, Ocker werden reichlich mit Stärke versetzten Kakaosorten zur Herstellung der Farbe beigemengt.)

Untersuchung: 1) Mikroskopische: Da die Kalmosamen ausserordentlich fein gemahlen werden, so sind alle Gewebselemente stark zerträmmert und schwer zu erkennen. Einer zu untersuchenden Probe ist vorher, nachdem sie ev. fein zerrieben ist, das Fett durch 24stündige Maceration mit Acther zu entziehen. Handelt es sieh darum, in stark mit fremder Stärke versotzten Mustern noch nach anderen Verfälschungen zu suchen, so beseitigt man die Stärke, nachdem man sie mikroskopisch bestimmt hat, durch Kochen mit stark verdünnter Salssäure und untersucht den Bodensatz von neuem (cf. S. 299), wobei

zu beachten ist, dass die Pigmentzellen sich dahei roth fürben.

Das Polver reinen Kakaos und reiner Chokoladen hisst unter dem Mikroskop die kleinen einzelnen oder aus wenigen zusammengesetzten Stärkekörnehen erkennen, Bruchstücke der Fett, Aleuron und Stärke enthaltenden bis 40 µ grossen Parenchymzellen, selten zurte Spiralgefüsse und die Bruchstücke der Pigmentzellen (cl. oben). Auf sie wird man am meisten Gewicht legen, wenn es sieh um den Nachweis von Kakao handelt, es ist aber zu beachten, dass sie in einigen und zwar besonders feinen Sorten fehlen können, ferner dass sie (anscheinend durch zu starkes Erhitzen) beim Rösten braun geworden sein können. Eine Verfülschung mit fremden Stärkemehlsorten ist leicht festzustellen (cf. S. 294).

Schwieriger ist schon der Nachweis von beigemengten Kakaoschalen. Zunächst fallen reichlicher vorhandene und etwas stärkere Spiralgelässe auf, ferner achte man auf die Epidermiszellen (Fig. 126 ep), als das entscheidende Etement gelten die kleinen skerotischen Zellen (Fig. 125 d), die man aber, wenn sie aus dem Verbande gelöst, einzeln liegen, mit ganz kurzen Bruchstücken der Spiralgefässe verwechseln kann, wenn man nicht darauf achtet, dass letztere in der Aufsicht keinen völlig geschlossenen Ring bilden, sondern mit den beiden Enden des Spiralbandbruchstückes meist über einander liegen.

2) Chemische Untersuchung. a) Asche: 5-10 g der luftfrockenen, fein zerriebenen Masse werden in einer Platinschale bei anfange kleiner Flamme verbraunt. Nach eingetretener Verkohlung löscht man die Flamme, zerdrückt nach dem Erkalten die Kohle,

feuchtet mit Wasser an und führt die Veraschung bei verstürkter Flamme zu Ende. b) Fett: Es ist zweckmüssig, die zerriebene Substanz mit Aether im Sozhlet zu extrahiren, dann den Inhalt der Patrone mit feinem Sand zu zerreiben und nochmals bis

zur Erschöpfung mit Aether zu extrahiren. c) Theobromin und Coffe'in (nach Mulden). 10 g Kakao oder 20 g Chokolade werden mit Wasser angerieben, 1/2 Stunde gekocht, mit Magnesia usta versetzt und unter öfterem Umrühren auf dem Wasserbade aur Trockne verdampft. Der trockene Rückstand wird im Soxblet bis zur Erschöpfung mit Chloroform extrabirt, das letztere abdestillirt, der verbleibende Rackstand in heissem Wasser gelöst, filtrirt, das Filtrat in einer gewoCacao. 525

genen Platinschale zur Trockne verdampft, gewogen, eingelischert und wieder gewogen. Gesammtrückstand minus Ascho ist Theobromin + Coffein.

Zur Bestimmung des Coffeins behandelt man eine zweite Probe in derselben Weise, wägt, äschert aber den gewogenen Rückstand des Chloroformauszuges nicht ein, sondern extrahirt ihn mit Benzol, worin sich Coffein löst, während Theobromin so gut wie unlöslich ist.

d) Zucker (nach Korne). Die Kakaomasse oder Chokolade wird am besten erst im Soxhlet mit Acther extrahirt, dann ein neues Kölbehen vorgelegt und der Zucker mit Alkohol ausgezogen. In der alkoholischen Lösung wird dann der Zucker bestimmt, indem man die Lösung mit Bleiessig, bezw. Thonerdebydrat oder Alaun klärt und dann polarisirt (of Saccharum). Oder man verdampft den Alkohol, stellt das Gewicht des Rückstandes fest, löst in Wasser, filtrirt und verdünnt so, dass man keinen höheren Gebalt als I Proc. annehmen kann: ein aliquoter Theil wird durch halbständiges Erwärmen mit Salz-

säure im kochenden Wusserbade invertirt, mit titrirter Natronlauge gevan neutralisirt und mit Frinzing'scher Lösung der Zuckergehalt bestimmt

(cf. Saccharum).

e) Starke und Mehlzusatz (nach Koz-MIG). 5 g der Substanz werden im Soxblet erst mit Aether und dann mit Alkohol extrahirt, dann bringt man den fett- und zuckerfreien Rückstand nach dem Trocknen in eine starkwandige Glas-büchse oder einen bedeckten Zinnbecher von 150—200 ccm, mit 100 ccm Wasser gemengt in einen Soxhlet'schen Dampftopf (Fig. 127) und erhitzt 3-4 Stunden bei 3 Atm. Druck. - In Ermangelung eines Dampfropfes kann man auch ein Reischaunn-LINTNER'sches Druckfläschehen benutzen, das man 8 Stunden sef 108-1190 C. un Glycerinbade erbitzt. - Der lubalt des Fläschebens oder Bechers wird noch heiss durch einen mit Asbest gefüllten Trichter filtrirt und mit siedendem Wasser ausgewaschen. Der Rückstand darf mit Jod keine Blaufarbung mehr geben. Das Filtrat wird auf 200 com ergänzt und mit 200 cm Salzsaure (spec. Gew. 1,125) drei Stunden am Rückflusskühler im kochenden Wasserbade erhitzt. — Daun wird rasch abgekählt und mit Natronlauge bis zur nur noch schwach sauren Reaktion neutralisirt und auf 500 ccm sufgefüllt. Die in der Lösung befindliche Dextrose wird mit Frantso'scher Losung nach Allnin (cf. Saccharom) bestimmt. Die gefundene Menge Kupfer > 0,9 ergiebt die Stärkemenge.

f) Der Nachweis von Kakaoschalen kann durch die Bestimmung der Rohfaser unterstützt werden, da die entschälten Samen davon 3,5 Proc., die Schalen 15-16 Proc. enthalten. Die Entscheidung kann aber nur der mikrosko-

pische Nachweis bringen.



Fig. 197, Soxhiet'scher Dampinpf.

Die Kakaoschalen. Kakaothee. Testae Cacao. Cortex Cacao tostus machen 12,3-20,1 Proc. (Mittel 15 Proc.) der Samen ans und bilden ein schwer verwerthbares Nebenprodukt, das aber, da es auch Theobromin enthült, als Genussmittel nicht ganz werthlos ist. Bestandtheile ef. S. 523.

Ferwendung. Die Verwendung bietet Schwierigkeiten. Hier und da henutzt man sie als billigen Kaffee- oder Theeersatz, wozu sie sich ihres Theohromingehaltes wegen sehr wohl eignen, oder fiberzieht sie als Naschmittel mit Zucker. Anderwärts verwendet man sie als Futtermittel, als Düngemittel oder macht Briquettes daraus.

Posta Cacao (Erganzh.). Massa Cacao. Pasta cacaotina. Kakaomasse. Choko-Indenmasse. Pate de Cacao. Cacao-paste. Die aus den Samen gewonnene Masse (cf. S. 522) kommt gewöhnlich in dicken Tafeln in den Handel, ist ein beliebtes, stärkendes Gemass- und Nahrungsmittel und eignet sich vorzüglich zur Herstellung medicinischer Zeltchen, Pastillon und Chokoladen. Zu diesem Zwecke erweicht man sie im Wasserbade,

Cacao. 526

fügt die betreffenden Arzneistoffe hinzu und giesst entweder in Formen oder sticht mit-

telst eines Pastillenstechers aus.

Cacao ab oleo liberatum. Cacao decleatum s. expressum. Entölter Kakao. Entfettete Kakaomasse. Gesundheitschokolade. Wird aus der Kakaomasse durch Abpresson des fetten Oeles erhalten (cf. S. 522), ist als Grundlage für Pillen oder Pulver zur Aufnahme bitterer Stoffe sehr zu empfehlen.

Die Chokoladen und Chokoladenpulver des Handels sind Mischungen aus Kakaomasse, Zucker und Gewürzen; bisweilen enthalten sie auch Stärke oder geröstetes Mehl. Sie liefern alsdann mit kochendem Wasser alsbald ein gleichförmiges, wohlschmeckendes Getränk, während reiner Kakao sich bei gleicher Behandlung in kurzer Zeit zu Boden

Diese Zusätze von Surke oder Mehl sind natürlich zu deklariren.

Kakaomusse und Chokoladen müssen in einem trockenen, kählen Raume aufbewahrt ED WE Wio

Kakanmusse und Ghokoladen missen in erden; um das Schimmeln und eine Vermii	nderung des Aromas zu verhüten, kann mat a) bestreichen und in Stannfol einschlagen
Frantia Carno Brincoat.	Pasta Carao ferrata. Risen-Chokolade (Diet.).
Rp. 1. Caeno deoleati 125,0 2. Vanillae 2,0 6. Corticle Clanasooni 2,0 6. Caryophyllorum 0,75 5. Macidle 0,8	Rp. Ferri oxydail saccharati (Germ.) 50,0 Saccharl Vaulillai (8%) 2,0 Saccharl 498,0 Pasific Cacao 450,0.
6. Rhizomatis Zingberis 0,1 7. Spiritus (90 proc.) 750,0 8. Aquae 250,0 9. Sechari 559,0	Pasts Cacao purrativa. Abführende Chekolada. Rjs. 1. Pustav Cacao 300,0 2. Olde Rickel 100,0 5. Magnesiae ustav 200,0
10. Aquan  750.9.  Men zicht 1-6 mit 7-8 acht Tage lang aus und idtrirt dann in die belese Lösung aus 2 und 18. Stürkungsunktel für fielkonvalescenten, besonders	Man schmilzt 1 mit 2 und fagt dann 8 ond 4 hinzu. Panta Cacao saccharata.
mit verquiritem Eigeib. Pasta Cacee alba.	Genundheits-Chokalado. Rp. Pastas Cacao 400,0
Rp Olel Cacso 16,0 Amyli Orygun 26,0	Amyll Marantov 10,0 Saccharl 509,0. Pasta Cacao vanillata.
Bacebari sibi 199,0 Amyti 16,6 Gunusi arabici 8,0 Trecturne Vaniine 1,0.	Vanille-Chekolade.  Bp Fratae Cano 450.0  Saccharl Lacta 95.0
Aquae fervidae q, a ut fint pasta. Man formt Pastillen, die zum tiebrauch in beissem Wasser oder Milch gelöst werden.	Sacchari Vanillini 5.0. Pastilli medicinales com Cacao. Pastillen mit Kaknogrundlage.
Pasta Cacao aromatica. Gewhrz-Chokolade (Diet.). Rp. 1. Pastac Cacao 2. Sacchari bene siccal 500,0 Carteis Chanamoni 40,0	Rp. 1. Meditamenti praescripti 25,0—50,0 2 Sacchari 575,0—550,0 3. Praese Cacao 4 Sacchari Vamilini 2,0 Man achmilat 3, aciat die sehr fein gepulserte
Fraction Cardamond 2,0 Caryophyllorum 2,0 Macidis 1,0. Man schmiltt I im Dampfbade, erlitist 1, Ston d unter Umrühren, setzt 2 mlt den Gewörzen ge-	Misching and 1, 2, 4 hinzu, mischt innig und vertheilt mit Messlöffel oder Wage is gewärmte Bleebformen; durch Aufschlagen auf die Unterlage geleiten die Pastilien die richtige Form, Obige
mischt zu, bringt in Biechformen und vertheilt durch gleichmissigen Aufschlagen.	Masse globt 1000 Stück; jede Pastille enthält 0,025-0.05 g flee wirksamen Armeistoffa b. nach HRLL's Man.
Pasta Cacao cam Extracto Chinae. China-Chokolade.	(tur Pastilli Santoniul)  Rp. (Santoniul 2,5)
Rp. Extracti Chime spirit. 2,5 Corriels Cinnamonti 10,0 Bhizomatis Zingiboria 2,5 Sacchari 500,0	Sacchari 100,0 Pulvecia Chocolatus 100,0 Butyri Cacao 2,0.
Pastar Cacao 485,0 Wird wie Gewürzchekolude bereitet.	Figure trochise No. 100.  Pulvis Cacao compositus.  Racabout Roiskontent Kontontmeht
Pasta Cacan cum Extracto Glandium Quereus. Elchel-Kakao (Diet) Rp. fixtracti Gland, Quereus saccharati 100,0	Pp. Pastae escaptione 500,0 Parinae Orreae 250,0
Saccharl 500,0	Saccharl albi 915,0

400,0.

500,0

450,0

Pastae Cacao

Rp Pastae Cacao

Saechari

Wie Pasta Cacao aromatica su bereiten.

Pasta Cacao cum Hardeo praeparato.

Farinac Hordei praeparatae 50,0.

Gerstenmebl-Chokolade.

Cassine Cinnamomi

ltp Massac Carao deolcat.

Amyli Maranine

Bacchari Vanillini

Tuberam Salep

Succharl

B.

150,0

200,0

48,0

0,000

2,0

Ratalla Cocao	is .
Kakaolikor.	
1.	
Rp Pastae Cacao vanillata	av 150,0
Spiritua	850,0
Aquae	500,0
II.	
Rp. Chene decleati	200,0
Coccionellan	2,0
Tines. Vanillac	40,0
Arrae	8430(8)
	1800,0
	4000,0

Viscom Chinas com Cacao	RUGEAUD.
Vin toni-natritif Bo	O EADO
Rp. Sentin. Caeno tost, pulvero Spiritus Viul galliel	400,0 400,0.
Nach Rügiger Digestion fügt man	blozu.
Corticis Chinae regiae	120,0
Cordele Cinnamomi	10,0
Stropt simplicia	200,0
Vini Hispanici	2000,0.
Nach mehruigigem Stehen presit entern und führlich.	man, last at

Um Pastillen mit Chokolade zu überziehen, schmilzt man 1/2 Kilo Kakaomasse im Wasserbade, arbeitet mit 250 g Zuckerpulver und 5 g Vanillinzucker durch und taucht entweder die Pastillen einzeln mittelst einer Stricknadel, oder in grüsserer Zahl auf in Korkscheiben befostigte Stifte gespiesst in die Masse.

Pillen werden mit Chokelade überzegen, indem man sie mit Zuckersirop befeuchtet und in einer geräumigen Schale mit einer Mischung aus Kakao 4 Th., Zuckerpulver 6 Th. rollt. Die lufttrockenen Pillen erhalten durch nochmaliges Rollen in einer gelinde erwärmten Schale Glanz, den man noch durch Ueberziehen mit atherischer Benzostinktur erhöhen kann. Im grossen dient zu diesem Verfahren der Drageekessel. Chocolat digestif, Yiehy-Chokolade ist Chokolade mit geringem Gehalt an Na-

triumbikarbonat.

Chocolat rétablière aus Wien enthalt Ferrum reductum, getrocknetes Fleisch, Erbsen- und Weizenmehl, Zucker und Kakao.

Cocoa, ein Nahrmittel, anthalt als Grundlage Kakaoschalen. Davosin, von Harri in Basel ist Chokolade mit Guajskolkarbonat.

Dictamia von Grount & Bournon-Russen, ein Stärkungsmittel, besteht aus Kakao, praparirtem Gerstenmehl, Starke, Zucker, Vanille.

Gangau, ein Wiener Kinderthee, besteht aus Kakaoschalen.

Hardidadik, Asiatische Chokolade, ist aus Kakno, Zucker, Stärke, Reismehl, Vanille zusammengesetzt.

Hombopathische Chokolade von Kanpan besteht aus geröstetem Weizenmehl 20,

Kakno 35, Zucker 45.

Kaïffa, l'écule orientale. Gemisch aus Kakao, Reismehl, Sago, Salep, Stärke, Gelatico, Zucker.

Kludernährpulver von Lehmann-Berlin. Fleischextrakt, Kukao, Salep, Zucker, Concluse prap.

Nahr- und Hellpulver von Dr. Koenns onthält Zucker, Kakao, Griesmehl,

Richelkaffee. Palamond des Turcs besteht aus Kakao, Reismehl, Stärke und Sandelholz.

Racahout des Arabes. Cacao pulv. 2, Amylam 5, Salep 1, Saccharum 8, Tinet.

Theobromade, Theobromine ist ein trockenes Extrakt aus Kakaoschalen.

Wacaca des Indes. Cacao pulv. 60, Saccharum 165, Cort. Cinnamom. 8, Vanilla 2, Tinct. Ambrae q. s.

Gleum Cacao (Austr. Germ. Helv.). Oleum Theobromatis (Brit. U-St.). Oleum Caego expressum s. ungulnosum. Butyrum Cacao. Kakaobiter. Kakaofeti. Kakaool, Kakaotalg. Beurre de cacao (Gall.). Oll of Theobroma. Butter of Cacao.

Gehalt der Samen an Fett und Darstellung el. 8, 522, 523. Robe Samen enthalten etwas mehr Oel als gebrannte, z. B. 48:45 Proc. Das frisch abgepresste Oel ist mit Theilen der Samen verunreinigt, man stellt es zum Absetzenlassen längere Zeit in einen auf 40-50° C. erwärmten Raum und giesst dann ab. Für pharmaceutische Zwecke wird es dann häufig noch durch einen Heisswussertrichter ültrirt.

Eigenschaften. Es ist gelblichweiss, nach längerem Liegen golb, ziemlich hart, hat einen schwach aromatischen Geruch und Goschmack nach Kakao. Es löst sieh klar in Aether, Petreläther und Chloroform, in 5 Th. kochenden, absoluten Alkohols, unlöslich in 90 proc. Alkohol (Unterschied von Cocosfett). - Die gewöhnliche Annahme, dass Kakaobutter schwieriger ranzig werde, als viele anderen Fette, ist falsch. Eine Probe, die frisch 0,06 ccm 1/4 Normallange zur Neutralisation verbrauchte, verbrauchte nach sechsmonatlichem Aufbewahren in verschlossenen Gläsern 0,22 cem. - Schon durch das gebrüuchliche Ent-

Cacno. 528

wässern und Filtriren im Dampstrichter kann sieh der Säuregehalt auf das Doppelte erhöhen, weshalb man längeres Erhitzen vermeiden soll.

Konstanten: Spec. Gewicht bei 15° C. 0,952-0,981, bei 90° C. 0,892. Schmelzpunkt bei den einzelnen Sorten nicht konstant: 29,5-35,0° C. (Trinidad: 31,5-32,5° C., Caracas: 31,9-34,20 C., Granada: 35,0-33,30 C., Ceylon: \$3,0-33,60 C., Guayaquil: 33,6 bis 23,0° C.). (Die Arzneibücher verlangen: Germ. 31-32° C., Helv. 30-32° C., Austr. 30 bis 35° C., U-St. 30-33°, Brit. 31,1-83,9°).

Schmelzpunkt der Fettsäuren 50,5° C., Erstarrungspunkt 27,0° C., Erstarrungspunkt der Fettsäuren 49,5° C. Refraktometerzahl bei 40° C. = 48,5, bei 50° C. 41,0. Brechungs-

index bei 38,5° C. = 1,45327. Jodzahl 27,0-37,5. Hennen'sche Zahl 94,59.

Bestandtheile. Glyceride der Stearin-, Palmitin-, Laurin- und Arachinsäure, ferner Ameisensäure, Essigsäure, Buttersäure und Chelesterin.

Verfalschungen. Die Kakaobutter wird häufig mit Nierenlett (Talg), Wachs, Stearinsflure und Paraffin vertälscht. Besonders geeignet dazu ist aber das Cocosfett und das Bikafett aus dem Samen der Mangifera gabonensis und wohl auch das der Irvingia Barteri. Um einen "schönen" Bruch der Chocolade zu erzielen, ist es vielfach gebräuchlich, derselben bis 4 Proc. Sesamöl zuzusetzen.

Prüfung. 1. Säurezahl: 10 g Ol. Cacao löst man in 40 ccm Chloroform + Alkohol šä und titrirt mit 1/10 N. alkoholischer Kalilauge und Phenolphtalein. Die verbrauchten Kubikeentimeter Lauge > 5,6 = Säurezahl (d. h. Milligramm KOII, die 10 g Ol. Caeso binden). Grenszahlen 7,8-25,20.

2. Verseifungszahl heiss und kalt. Grenzzahlen, heiss: 195,07-207,67; kalt:

189,83-198,83.

a) 3 g werden in einem Kolben mit 40 ccm 1/2 N. alkoholischer Kalilauge auf dem Sandbade 1 Stunde im Sieden erhalten; den verdansteten Alkohol ersetzt man erst, wenn der Inhalt des Kölbebens noch etwa 10 cem beträgt. Dann bringt man auf das ursprüngliche Volumen und titrirt mit ½ N. Schwefelsäure zurück. Die gebundenen Kubikcentimeter KOH > 28 = Verseifungszahl.

b) 3 g werden in 25 com Petrolbenzin gelöst, dann 25 com N. alkohol. Kalilauge zugegeben und über Nacht stehen gelässen, dann titrirt man mit <sup>3</sup>/<sub>4</sub> N. Salzsäure zurück.

3. Aetherprobe: 3g Ol. Cacao werden mit 6g Aether übergossen, das Reagensglas mit einem Kork verschlossen und bei 18° C. durch Schütteln in Lösung gebracht. Die klare Lösung stellt man in Wasser von 0° C., wenn sie sich dann nach 10—15 Minuten trübt und bei 19—20° C. wieder klar wird, so ist das Fett rein. — Mit Wachs verfülschtes Ol. Cacao giebt von vornherein eine trübe Lösung. Mit Rindstalg verfülscht beginnt die Trübung früher (7—8 Minuten) und die neue Klarung tritt erst bei 22—25° C. ein. — Dikatett wird durch diese Proben nicht angezeigt. fett wird durch diese Proben nicht angezeigt.

c) Anilin probe: 1 g Ol. Cacao wird mit 2-8 g Anilin bis zur Lösung erwitrmt und bleibt bei 15°C. eine Stunde stehen. Reines Oel schwimmt als klare Schicht auf dem Anilin und erstarrt erst nach Stunden. Ist das Oel verfälscht mit Talg und Stearin-skure oder wenig Paraffin, so setzen sich körnige oder schollige Partikel ab in der Oelschicht. Ist Wachs oder viel Paraffin vorhanden, so erstarrt die Fettschicht, bei Gegenwart von viel Stearin erstarrt das Ganze zu einer krystallinischen Masse.

d) Sessmol (vergl. oben) weist man nach, indem man 2 g mit einem Gemisch von 1 cem Salzsaure (spec. Gew. 1,18) und 0,05-1,0 g Rohrzucker gelinde erwärmt. Reines Kakaool wird gelb bis braun, bei Gegenwart von Sesamöl ist die Färbung mehr oder weniger roth.

e) Nach den bisherigen Erfahrungen ist Dikafett kaum nachzuweisen; sein Schmelzpunkt ist 29-31° C., die Jodzahl 30,9-31,3. Die Säurezahl wird auf 17,3-19,6 an-

gegeben.

Aufbewahrung. Vor Licht geschützt an einem kühlen Orte. Das Oel füllt man am besten flüssig in trockene, nicht zu grosse, gelbe Arzneigläser. Die Handelswaare erhalt man gewöhnlich in Tafeln, die mit Stanniel umhüllt sind. Für Recepturzwecke ist die Form der Fäden oder des groben Pulvers, das man sich mittels eines Reibeisens darstellt, am zweckmässigsten, doch hält man davon nur einen mässigen Vorrath, da das Ocl, mit der Luft in Berkhrung, bald missfarbig wird.

Anwendung. Innerlich sehr selten als Emulsion, die in einem erwärmten Mörser mit warmem Wasser zu bereiten ist, öfter als Grundlage für Pillenmassen mit Motallsalzen; Cacao. 529

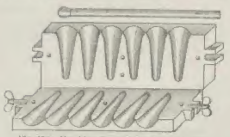
zu Augensalben und Lippenpomaden; hauptsächlich aber zu Suppositorien, Vaginalkugeln, Urethralstäbehen und Abnlieben Arzneiformen.

Infolge des neuerdings vermehrten Verbrauches von entöltem Kakao, verwendet man das in grosser Menge erhaltliche Fett zur Herstellung von Seifen: dazu werden 1000 g Kakaool mit 850 g Natronlauge (spec. Gew. 1,34) im Wasserbade so lauge unter Umrühren erhitzt, bis eine Probe sich in beissem, destillirten Wasser klar löst. Dann bringt man dazu 700 g einer filtrirten Lösung von Natriumchlorid in destillirtem Wasser und erhitzt unter Umrühren 1/2 Stunde, lässt in einem nicht metallenen Gefäss erkalten, und hebt die abgeschiedene Seife ab um sie weiter zu reinigen (cf. Sapo medicatus).

Pillen überzieht man mit Kakaoöl, indem man sie in einer möglichst grossen, erwürmten Schale mit geschmolzenem Oel rollt und nach dem Erkalten dieses wiederholt, bis der Heberzog gleichmässig und glänzend erscheint. Auf 100 Pillen nimmt man jedes-

mal etwa I g Kakaobutter.

Suppositorien, Suppositoires, Suppositorles, sind kegel-, walzen-, kugel- oder eiformige Arzneiformen, je nachdem sie in den Darm, in die Harnröhre oder in die Scheide eingeführt zu werden bestimmt sind. Als Grundlage dient, wenn nichts anderes vorgeschrieben ist, Kakachutter (Brit., Germ., Helv., U-St.); die Arzneistoffe werden gelöst oder mit wenig Kakaobutter angerieben, bei gelinder Warme mit dam Reste derselben gemischt und die



Maschine für Voll-Suppositorien von R. LIEBAU In Chemnite.

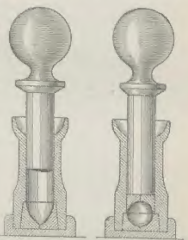


Fig. 120. Kummun'acha Presso für Suppositorien und für Vaginatkugeln von E. A. LENYZ-Berlin,

Masse unter beständigem Rühren während des Erkaltens in kleine Wachs-Düten gegossen - das alteste und am wenigsten zu empfehlende Verfahren -; oder man bedient sich der gepulverten Kakaobutter und stösst nach Zusatz von wenig Lanolin zu einer bildsamen Misse an, die mit der Hand und dem Rollbrett auf einer Glasplatte, auf Wachstuch oder Pergamentpapier ausgerollt, eingetheilt und unter Bestreuen mit Talk (Amylum, Lycopodium) geformt wird; oder man stopft diese abgetheilte Masse in Formen aus Holz oder Metall, in die man zuvor mittelst eines Stiftes Stanniol eindrückte.

Stabehen erhält man in beliebiger Starke sehr sauber mittelst der Bougies-Spritze, auf jeden Frail gleichmässiger als durch Aufsaugen der geschmolzenen Masse in Glasröhren. Die fertigen Suppositorien werden, in Wachspapier oder Stanniol gehüllt oder einfach zwischen Watte gelegt, verabfolgt. — Stuhlzäpfehen, Rectal Suppositories, sind kegelformig; Brit., U-St. lassen dieselben etwa I g schwer, Gall. 4 g schwer, Germ., Helv. 3—4 cm lang und 2—3 g schwer anfertigen; Urethralstübehen, Bacilli, Cereoli, Destheal, Suppositories, sind walrandernie, und han der Stannion Bougies, Urethral Suppositories and walzenformig und 1 g schwer (USt.); Vaginalkugeln, Globuli vaginales, Vaginal Suppositories 3 g (U-St.) oder 4-6 g (Germ., Helv.) schwer. - In würmeren Ländern giebt man der Suppositorienmasse einen entsprechenden Zusatz von Cera alba (Brit.). - Die fabrikmässig aus Kakaool hergestellten Hohlzäpfehen dürfen (Germ., Helv.) nur auf ausdrückliche Vorschrift abgegeben werden.

Bacilli s. Cereali Argenti nitrici (cam Olco Cacao parati). Holiensteinstübehen. Apotheker-Zeitz.

Rp. Argenti akrici o,t

Olei Cacao 16,0 Adipta Lanna 2,0,

Man formt 40 Stabehen von 8 cm f.Ange und 4 mm Dicke. Das Arg, nitr, wird als feines Pulver rugesetzt, Handb. d. pharm. Fraxis. I. 34

Bacilli Olel Cacao. Kakuo-Siabchen. Rtp Olel Caeno 10,0 Adiple Lance 1,0,

Man formt 10 Stäbehen von 10 em Lange, S min

Får 1 Stabehen von 10 cm Länge sind erforderlich?

bak	3	TELEBR	Dicks	D'a	K	Commi	africa en en
-	M	-		0,7	*	H	39
TI	4	-	75	1,25	च	19	78
10	6		- 1	2,0	77	9	28
18	0	- 01	116	2,9	iv	18	H
II.	7	11	101	4,0	111	41-	14
111	8	4.	11	4,75	14	141	81

Bollen demrtige Statischen Arzneistelle aufnehmen, so wird die Menge der Kaknobutter um die Gewichtsmenge der ersteren verragert.

Bacilli Olel Cacao cinstici Kurwet.

Rp. 1. Ol Cacao 50.0 2. Gummi arab, plv. 25,6 B. Glycerin. MA 12,5.

4 Aq. destillat. Man schmitzt t, last mit 2 vermischt 1, Stande bei 35°,C. stehen und fügt allmählich 3 und 4 su. Die Masso fast sich vorelithig heiten.

Ceratum labialo.

Lippen-Pomade. l'ammade pour les

Ibvres. Rp. Olel Carno 75,0 Olei Olivarum 25,0 Olei Roson gtt. V.

Durch q. s. Olei Alkannae fürbt man abtigenfatts man und glesst halb erkaltet in Glasröhren, Tafela oder Schiebedosen aus Zinn.

Pasta prethralis Sociano. Usethralatähehenmassa, Rp. Olel Cacao 2,0 Lancilul 1,0 Cerne albae 1,0;

Man formt 10 Stabeben.

Pasts prethralls USEA. 4.0 Rp. Cerae flavae 94.0 Olel Cacao Balcami peruviani 2,0.

Pliniae Argenti mitrici. Hallenstelupillen: (Apoth. Zeltg.) Rp. Argenti nitrici 0,3 Olel Cacao 8,0 Adipla Lanaa 0,3. Olel Cacao

M. f. pilul. No. 80. Cousp. Tale. venet. patr. Jede Pille enthilt 0,01 g Argentum nitricum.

Pitulae ligdrargyr! chlorati mitis. Katomelpitten, (Apoth.-Zeitg.), Rp. Hydrargyrl chlorati mit 5,6 Olei Camo L.D. Adiple Lance M. L pitul No. do. Consp. Talco venet. Jede Pille enthalt 0,06 g Kalomel.

Pilulae Kalli jodati.

Jodkalinmpllien. (Apoth -Zeitg.). 15,0 Rp. Kalli jodati Magnesti carbonici 1,0 Old Caeso 5,0

Adiple Lanne 8,5. M. I. pliul, No. 30. Consperg. Talen veneto. Jeds Pille enthält 0,5 g Jodkallam.

> Styll medicinales UNNA Usna's Salbenstifts.

Rp. 1 Ol Caeno 2. Parnifin, solld. 10.0 5, Ol. Olivarum 10.0.

Man schmilzt I und 2, fügt die mit Sangerlebenen Arzaeistoffe (2-15 Proc.) zu und giesst halberkaliet in Glasschren.

> Suppositoria Olei Cacao, Kakao-Stoblzapichen. Rp. Olel Caeno 20,0

Adipis Lanne 2,0. Man stoom cur Masse un und formt darana 16 Suppostorien.

Suppositoria cum Olea Cacao. Suppositoire de Beurre de Cacao (Gall.). Rp. Oi. Cacso 4,0 Zu einem Suppositorium.

Uncuentum pomadinum UNNA. Rp. Olel Cacno

Olel Amygdalarum dule, 200 Olel Rosse

Unguentum pomadlaum compositum Unna. Rp. Ungt pomadin. Uswa 100,0 Sulfuria pracelpitati Resordai

Engoentum pomadinum sulfuratum UNNA.

Rp. Olel Carno 10,0 Olel Amygdalarum 20,0 Sulturie praecipitati 1,0 gat. H. Olel Rossie

Annsolzäpfehen gegen Hamorrhoiden, von F. Buchka's Kopf-Apotheke in Frankfort a. M., bestehen aus jodresorcin-sulfonsaurem Wismut (= Anusol), Zinkoxyd, Perubalsam, Kakaobutter, Wachssalbe.

Chokoladenbutter, von England aus als Ersatz der Kakaobutter empfohlen, zeigte

alle Eigenschaften des Kokosfettes.

Hyrlama, Theinmandr's; bräunliches, süss und nach Kakao schmeekendes, pulver-formiges Nährmittel. Enthält 22 Proc. Eiweiss, 6,6 Proc. Fett, 52,8 Proc. löst. Kohle-bydrate, 2,5 Proc. Nährsalze.

Kaknebutter, künstliche, aus der Königl. Hofapotheke von Sanden in Potsdam, wird aus Kakaoschalen gewonnen.

Kaksophen. Ein Mehl aus Reis, Hülsenfrüchten, Kakao. - Fett 12 Proc., Protein 26 Proc. Martol Stroscurus ist ein dickes, Eisentannat enthaltendes Extrakt aus Kakaoschalen.

Rhinalgin, gegen Schnupfen, sind Zapfehen aus Kakaool 1,0, Alumnol 0,01, Men-

thoi 0,025, Baldrianol 0,025, die in die Nase gesteckt werden. Sieberheitspessarien von Dr. Guttmann, Henke, Ketzer & Co., Noffke, Schweizer, Therapie", sind sammtlich Kakaool-Suppositorien mit einem Gehalt von 0,025 bis

Agonoplasmin besteht aus Kaliumpermanganat und 6 Kakaosuppositorien.

Cadminin. 531

Hygienische Sicherheitsovale aus Berlin N. 54 enthalten Kakaoöl, Borsäure, Weinsäure.

Suppositoires Malthus von Sauter in Genf (Préservatif des dames) bestellen aus Kakaool 2, Chininsulfat 0,035, Thymol 0,02.

Theobrom Lerener, ein Getrank aus Zuckerrüben, das mit Kakao nichts gemein hat. Tutelol Dr. Serreson enthält neben Kakaool wenig Weinsaure.

UNGER'S Sicherheitsovale enthalten Borsaure, Chinin, Chinosol, Kakaobutter.

## Cadmium.

Cadmium (Gall.), Kadmium, Cadmie (französisch), Cadmium (engl.), Cd. Atom-Gew. = 112.

I. Cadmium metallicum. Cadmiummetall. Kommt in den Erzen meist mit Zink zusammen vor und ist bei der Ausbringung des Zinks in den ersten Antheilen des Destillates enthalten, da es bei niedrigerer Temperatur siedet als das Zink, Man schlägt es ferner aus den Zinksulfatlaugen des Flugstaubes aus Zinkblende-Böstanstalten durch metallisches Zink nieder.

Elgenschaften. Zinnweisses, glänzendes, geschmeidiges Metall vom spec. Gewicht 8,6—8,7. Härter als Zinn, lässt sich aber mit dem Messer schneiden, zu Blech walzen und zu Draht ausziehen. Es krystallisirt in regulären Oktaëdern; beim Biegen kreischt es wie Zinn, der Bruch ist bakig, das Gefüge dicht. Es schmilzt bei 520° C. und siedet bel etwa 760° C. (Gall: spec. Gew. = 8,6, Schmelzp. 315° C., Siedep. ca. 860° C.) An der Luft verhält es sich dem Zink ähalich: In trockener, reiner Luft hält es sich unverändert; an feuchter Luft bedeckt es sich oberflächlich mit einer Schicht von Cadmiumsubkarbenat. In Wasser bedeckt es sich allmählich mit einer weissen Schicht von Cadmiumbydroxyd and -Subkarbenat. An der Luft erhitzt, verbrennt es unter Entwickelung eines braunen, widerlich riechenden und Kopfschmerzen verursachenden Dampfes zu Cadmiumoxyd CdO. — In Essigsäure, Chlerwasserstoffsäure und verdünnter Schwefelsäure löst es sich unter Entwickelung von Wasserstoff langsamer als Zink; leicht löslich ist es in verdünnter Salpetersäure unter Entbindung von Stickstoffoxyd. — Aus seinen Salzlösungen wird das Cadmium durch Zink gefüllt (s. oben). — Cadmium kommt meist in Form von Stangen in den Handel.

Prüfung. 1) Man bestimmt das spec. Gewicht, welches 8,6-8,7 betragen muss.
2) 2 g Cadmium werden in 10 ccm Salpetersäure gelöst. Die Lösung muss klar sein (ein weisser unlöslicher Rückstand würde Zinn anzeigen). Diese Lösung wird getheilt.
3) 5 ccm der Lösung sub 2 werden mit Ammoniak in starkem Ueberschasse versetzt; Blaue Färbung zeigt Kupfer an. 4) 5 ccm der Lösung sub 2 werden mit 10 ccm Wasser versetzt, mit Kalilauge im Ueberschuss gefällt und filtrirt. Das Filtrat dari durch Schwefelwasserstoffwasser nicht braunschwarz (Blei) oder weiss (Zink) gefällt werden. 5) Auf Arsen prüft man, indem man einige Stücke Cadmium mit arsenfreiem Zink zusammen in einen Mansh'schen Apparat bringt.

Man beachte indessen, dass geringe Mengen fremder Metalle das Cadmium für die meisten Zwecke noch nicht ungeeignet machen.

Aufbewahrung. In gut verschlossenen Geffissen.

Anwendung. Zur Herstellung einiger Metall-Legirungen, namentlich für Zahnbrzte, ferner zur Darstellung der Cadmiumsalze.

Chemie und Analyse. A. Erkennung. Man erkennt das Cadmium an folgenden Reaktionen: 1) Wird das Metall vor dem Löthrohre auf Kohle erhitzt, so verbrennt es mit braunem, die Kohle beschlagendem Oxyd. — Erhitzt man ein Salz des Cadmiums mit Soda auf Kohle vor dem Löthrohr, so erhält man in der Reduktionsilamme einen braunen Beschlag. 2) Kalium- und Natriumbydroxyd fällen aus Cadmiumsalzlösungen weisses, im Ueberschuss des Fällungsmittels unlösliches Cadmiumbydroxyd Cd(OH),

3) Ammoniak fällt gleichfalls Cadmiumhydroxyd, aber dieses löst sich in einem Ueberschuss von Ammoniak klar auf. 4) Natriumkarbonat und Ammoniumkarbonat fällen weisses Cadmiumkarbonat, CdCO<sub>a</sub>, welches in einem Ueberschuss des ersteren unlöslich, des letzteren nur wenig löslich ist. 5) Schwefelwasserstoff und Schwefelammonium fällen aus neutraler, saurer und alkalischer Lösung gelbes Cadmiumsulfid CdS, leicht löslich beim Erwärmen in Salzslure, Salpetersäure oder verdüngter Schwefelsäure. Die Gegenwart von Kaliumeyanid verhindert die Fallung nicht (Unterschied vom Kupfer). Cadmiumsulfid ist unlöslich in Alkalisulfiden (Unterschied vom Arsensulfid). Sind die Lösungen zu stark saner, so fällt aus ihnen das Cadmiumsulfid erst nach gehöriger Verdünnung durch Wasser.

B. Bestimmung. Man bestimmt das Cadmium entweder als Cadmiumoxyd CdO oder als Cadmiumsulfid. a) Als Cadmiumoxyd. Die Lösung des Cadmiumsalzes wird in einer Platinschale oder Porcellanschale mit Kaliumkarbonat in der Würme gefällt. Man sammelt das Cadmiumkarbonat auf einem Filter, wäscht es aus und trocknet es. Dann wird der Niederschlag vom Filter möglichst getrennt, letzteres mit Ammoniumnitratlösung befeuchtet, getrocknet und im Porcellantiegel verascht. Hierauf bringt man die Hauptmenge des Cadmiumkarbonates dazu und glüht erst sehwach, dann stärker bis zu konstantem Gewicht. CdO × 0,875 = Cd.

β) Als Cadmiumsulfid. Man fällt die nicht zu stark saure Lösung unter mässigem Erwärmen mit Schwefelwasserstoff, filtrirt durch ein gewogenes Pilter, wäscht mit Schwefelwasserstoffwasser, dem ein wenig Salzsiture zugegeben ist, aus, trocknet bei 100° C. bis zum konstanten Gewichte und wägt. Das Filtrat darf, mit einer grösseren Menge gesättigten Schwefelwasserstoffwassers versetzt, auch nach einigen Stunden keine Ausscheidung von gelbem Cadmiumsulfid mehr zeigen. Enthält das gefällte Cadmiumsulfid Schwefel beigemengt, so wischt man es successive mit Alkohel, Aether, Schwefelkohlenstoff aus. CdS > 0,7778 = Cd.

Legirung für Cliches nach Hofen-Grossean. Cadmium 22,5, Zinn 36,0, Biei 50,0. Schnell-Loth. Cadraium 20,0, Zinn 40,0, Blei 20,0. Schmelzp. 150° C.

Explementum ad dentes Evans. Rp. Stantd puri 100,0

50,0, Cadadi Man lost die gefeilte Legirung in überschüssigem Quecksilber und presst den Ueberschuss des

letzteren durch Leder ab. Explementum metallicum ad dentes. Motalicalinkitt, Plumbe für Zithne.

E.

Rp. Cadmil raspati 10,0 Hydrargycl 30,0.

FI. Rp. Caduali raspati 10,0 Hydrargyri

III.

Ep 1. Cadmii 55 20,0 9. Smani a Hismuth 80,0

40.b 4 Plambi 5. Hydrargyri 20,0.

Man schmittt 1-4 bel massiger Hitze and mg 5 hingu.

II. † Cadmium bromatum. Cadmiumbromid. Bromcadmium. CdBr4 + 4H30. Mol. Gew. = 344. Man übergieset in einem Glaskolben 110 Th. metallisches Cadmium in kleinen Stücken mit 600 Th. destillirtem Wasser und 150 Th. Brom und lässt das Gemisch unter gelegentlichem Umschwenken so lange an einem warmen Orte stehen, bis eine farblose Lösung entstanden ist. Man giesst diese von dem etwa nicht verbrauchten Cadmium ab, filtrirt sie, dampft sie bis zum Salzhäutchen ein und lässt sie an einem warmen Orte bei 35-40° C. krystallisiren.

Farblose, glänzende, durchsichtige, lange prismatische Krystallnadeln, in Wasser oder in Alkohol leicht löslich, bei längerem Liegen an der Luft verwitternd. Bei 100° C. geben sie 2 Mol., bei 260° C. alles Krystallwasser ab. Aufbewahrung: Vorsichtig. Anwen-

dung: In der Photographie. Behufs der Werthbestimmung fällt man aus 1 g des Salzes das Cadmium durch Kaliumkarbonat als Cadmiumkarbonat und führt dieses durch Glühen in Cadmiumoxyd über; ferner bestimmt man das Brom nach Volumbo oder nach Mour. Ein reines Präparat enthilt 37,21 Proc. Cadmiumoxyd CdO and 46,51 Proc. Brom. Wird mehr Brom gefunden, so ist das Salz chlorhaltig.

Cadmium. 533

† Cadmium bromatum anhydricum CdBr<sub>2</sub> = 272. Wird durch Trocknen des krystallisirten Salzes zunächst bei 100° C. und allmähliches Erhitzen bis auf 260° C. erhalten. Farbloses Salzpulver. Aufbewahrung: Vorsichtig und vor Feuchtigkeit geschützt; im übrigen s. das vorige.

III. † Cadmium jodatum. Cadmiumjodid. Jodeadmium. CdJ<sub>v</sub>. Mol. Gew. = 366. Die Darstellung erfolgt: 1) Analog wie beim Cadmiumbromid. Man übergiesst 115 Th. zerkleinertes Cadmiummetall mit 1200 Th. destillirtem Wasser und trägt — indem die Flüssigkeit warm gehalten wird — in mehreren Antheilen 250 Th. Jod ein. Die farblose Lösung wird filtrirt und entweder bis zum Salzhäutehen oder direkt zur Trockne verdampft. 2) Man dampft die koncentrirte Lösung von 10 Th. Cadmiumsulfat und 13 Th. Kaliumjodid zur Trockne und zieht den Salzrückstand bei gelinder Wärme mit absolutem Alkohol aus. Beim Verdunsten des Alkohols hinterbleibt das Salz in Krystallen.

Farblose, perlmutterglänzende Krystallschuppen, schon bei relativ niedriger Temperatur schmelzend. Löslich in 1,1 Th. kaltem oder in 0,75 Th. siedendem Wasser, such leicht löslich in Weingeist. Die wässerige Lösung reagirt sauer. Aufbewahrung: Versichtig. Anwendung: Früher vorübergehend in Salben (5:40) als Antiscrophulosum. Technisch in der Photographie. Mit Kaliumjodid kombinirt als Alkaloidreagens (s. S. 206).

IV. Cadmium sulfuratum. Cadmiumsulfid. Schwefelendmium. Jaune brillant. Cadmiumgelb. CdS. Mol. Gew. = 144. Eine Lösung von Cadmiummetall in Salpetersaure wird mit dem zwanzigfachen Volum Wasser verdünnt, mit Ammoniak bis zur sehwach alkalischen Reaktion versetzt und dann mit Schwefelwasserstoff bis zum Ueberschuss gesättigt. Der anfangs eitronengelbe, allmählich pomeranzengelb werdende Niederschlag wird gesammett, mit kaltem Wasser gewaschen und bei nicht über 30° C. getrocknet. 100,0 Cadmium geben gegen 130,0 Salfid aus.

Schwefelcadmium bildet ein gesüttigt pomeranzengelbes, geruch- und geschmackloses Pulver, welches in Ammoniakflüssigkeit unlöslich ist (Schwefelarsen ist darin löslich)
und von konecutrirter Salzsäure unter Erwärmen gelöst wird (Schwefelarsen ist in Salzsäure nicht löslich). Der ammoniakalische Auszug lässt, mit Salzsäure sauer gemacht, keinen
gelben Niederschlag fallen (Arsen). Die salzsaure Lösung, mit einem starken Ueberschuss
Aetzkalilösung versetzt und mit Wasser verdünnt, giebt ein Filtrat, welches durch Schwefelwasserstoff nicht verändert wird (Blei). Beigemischtes Baryumsulfat giebt sich durch seine
Nichtlöslichkeit in Salzsäure zu erkennen.

Schwefelcadmium wird zum Fürben der kosmetischen Seifen, überhaupt als Malerfarbe und zu blauen Fenerwerksätzen gebraucht. Als Malerfarbe verträgt es keinen Bleiweisszusatz, wohl aber Baryt- oder Zinkweiss. Es ist nicht giftig.

Schwefeleadmlum en pâte ist mit Oel abgeriebenes Cadmiumsulfid. Es wird be sonders sum Fürben der Seifen verwendet. Es kommt im Handel in einer eitronengelben, sowie einer orangegelben Modifikation vor.

V. † Cadmium sulfuricum (Erganzb.). Cadmium sulfat. Schwefelsaures Cadmium. 3 CdSO<sub>4</sub> + SH<sub>9</sub>O. Mol. Gew. = 768. 1)

Darstellung. In einen Glaskolben giebt man 19 Th. koncentrirte reine Schwefelsäure, 50 Th. destillirtes Wasser und nach geschehener Mischung 31 Th. Salpetersäure von 25 Proc. und 20 Th. Cadmiummetall, in Stücken wie es ist. Der Kolben wird, mit einem Trichter lese bedeckt, zur Seite gestellt. Unter Entwickelung von Stickoxydgas und unter Wärmeentwickelung geht die Auflösung lebhaft vor sich. Wenn die Reaktion nachlässt, stellt man an einen heissen Ort, bis die Lösung erfolgt ist. Die Lösung dampft man in einem porcellanenen Kasserol unter Umrühren mit einem Porcellanstabe bis zur Trockne ein. Der Salzrückstand wird in der 2½ fachen Menge heissem destillirten Wasser gelöst, durch Papier oder Glaswolle filtrirt und durch Eindampfen bis auf ein halbes Volum und Beiseitestellen zur Krystallisation gebracht. Aus der letzten etwas sauren Mutterlauge fallt man das Cadmium durch Zink heraus. — Ist man genöthigt, die Darstellung des Cadmiumsulfats aus unreinem zinkhaltigen Cadmium zu unternehmen, so ist es nothwendig,

<sup>&#</sup>x27;) Gall. führt an: Sulfate de Cadmium, CdSO<sub>4</sub> + 4 H<sub>2</sub>O s. unter Eigenschaften.

dieses in Salpetersäure zu lösen, aus der filtrirten Lösung das Cadmiumoxydhydrat durch einen starken Ueberschuss Aetznatron- oder Aetzkalilange auszufällen, auszuwaschen, alsdam in warmer, schwach verdünater Schwefelsäure zu lösen und die Lösung zur Krystallisation zu bringen. Die gesammelten Krystalle lässt man abtropfen und trocknet sie zwischen Fliesspapier, ohne mehr als höchstens eine laue Wärme anzuwenden, weil sie leicht verwittern; 20 Th. Metall geben gegen 47 Th. krystallisirtes Salz. Bei Darstellung kleiner Mengen fallen die Krystalle unanschnlich aus.

Eigenschaften. Farblose, durchsichtige, monokline, an der Luft verwitternde Krystalle, ohne Geruch, von herbem, metallischem Geschmacke. Löslich in 2 Th. Wasser, nicht löslich in Weingeist. Die wässerige Lösung reagirt schwach sauer. Je nach den gewählten Bedingungen krystallisirt das Cadmiumsulfat mit verschiedenen Mengen Krystallwasser (angegeben werden Salze Od SO<sub>4</sub> + 3 H<sub>2</sub>O, auch 4 H<sub>4</sub>O). Das Salz obiger Zusammensetzung krystallisirt bei mittlerer Temperatur aus der gesättigten Lösung.

Die verdünnte wässerige Lösung giebt auf Zusatz von Schwefelwasserstoffwasser einen gelben Niederschlag von Cadmiumsulfid, welcher beim Uebersättigen der Flüssigkeit durch Ammoniak nicht verschwindet. Baryunnitratlösung erzeugt einen weissen, in Salpetersäure unlöslichen Niederschlag von Baryunsulfat. Durch Zusatz von wenig Ammoniak entsteht in der wässerigen Lösung ein weisser Niederschlag [Cd(OII)], der im Ueberschuss von Ammoniak löslich ist.

Prüfung. 1) Wird aus der mit Salzsäure mässig augesäuerten, wässerigen Cadmiumsulfatlösung durch Einleiten von Schwefelwasserstoff alles Cadmium als Cadmiumsalfid ausgefällt, so darf das Filtrat beim Verdampfen in einem Platinschälehen keinen glühbeständigen Rückstand hinterlassen. (Zink). 2) Wird der sub 1 erhaltene gelbe Niederschlag
mit Wasser ausgewaschen und hierauf mit Ammoniakflüssigkeit geschittelt, so darf in dem
Filtrate nach dem Uebersättigen durch Salzsäure keine Trübung oder gelbe Ausscheidung
entstehen (Arsen).

Aufbewahrung. In gut verschlossenen Gefässen, vorsichtig.

Anwendung. Die innerliche Anwendung wird in Gaben von 0,005-0,01 g und zwar als Pillen bei Syphilis und Rheumatismus empfohlen, ist aber in Deutschland nicht gebräuchlich. Acusserlich in der Augenheilkunde an Stelle des Zinksulfates zu adstringirenden Collyrien (0,05-0,2 und 10,0 Aqua), zu Augensalben (0,1-0,2:10,0 Adeps), ferner zu Injektionen bei Tripper und Otorrhoe (1,0:100,0-200,0 Aqua). Höchstgaben: pro dosi 0,1 g, pro die 0,4 g (Ergänzb.).

#### Collyrium ANCIAUX.

Rp. Cadmii sulfuriel 0,06 (ad 0,6) Stuellaginis Gummi arabiel Tineturae Opii erocatas ää 8,0.

Gegen Hornhautslecke. Man bestreicht mittelst eines Pinsels 2—3mai täglich den Hornhautsleck und illest jedeemal das Auge einige Minusen schlieseen, damit das aufgetragene Mittel nicht von den Thränen weggespüt werde. Die Cadmiansulfatunenge wird nach Umständen gesteigert.

### Injectio antiblemnorrhagica Melenion Bosest.

Ep. Cadmil sulfurfel 1,0 Aquae destillates 200,0. Zwei bis drei Injectionen füglich in die Harnröhre zu machen.

Injectic styptics Lincks.

Rp. Cadmit sulfurici 4,0
Infost Rose florum 100,0
Tincturae Opli crocatae 3,0.
Zum Einspritzen (bei Otorrhoe).

VI. † Cadmium salicylicum. Cadmiumsalicylat. Salicylsaures Cadmium Cd(CrII<sub>6</sub>O<sub>5</sub>)<sub>2</sub>. Mol. Gew. = 386.

Zur Darstellung erwärmt man in einer Porcellanschale 10 Th. Salicylsäure mit 300 Th. destillirtem Wasser und trägt unter Umrühren so viel Cadmiumkarbonat (circa 12 Th.) ein, dass die Flüssigkeit neufral ist. Dann säuert man mit Salicylsäure ganz schwach an, dampft auf etwa 120 Th. ein und lässt krystallisiren. Die Mutterlauge liefert nach dem Eindampfen auf 30 Th. nochmals Krystalle.

Farblose tafelförmige Krystalle von neutraler oder sehr schwach saurer Reaktion, löslich in 68 Th. kaltem oder in 24 Th. siedendem Wasser, auch löslich in Alkohol, Aether oder in warmem Glycerin, unlöslich in Chloroform und in Benzin. Die wässerige Lösung (1:100) wird durch Ferrichlorid violett gefärbt, nach dem Ausänern mit Salzsäure wird

sie durch Zusatz von Schwefelwasserstoffwasser eitronengelb gefüllt. Dus Sulz hinterlässt beim Glüben braunes Cadmiumoxyd. Die Bestimmung des Cadmiumoxyd-Gehaltes erfolgt durch Eindunsten des Salzes mit konc. Salpetersäure und Glühen des hinterbleibenden Cadmiumnitrates.

Das Cadmiumsalicylat ist äusserlich von Craans in wässeriger Auflösung als desinficirendes und adstringirendes Mittel empfohlen worden bei eitrigen Ophthalmien, Hornhaut-Entzündungen, Konjunktivitiden, Syphiliden, Gonorrhoe, Vaginitis. Dosirung wie bei Sadmium aulfurieum.

# Caesalpinia.

Gattung der Caesalpiniaceae - Eucaesalpinieae.

l. Caesalpinia echinata Lam. In Brasilien. Namen: Ibira pitanga und Ymirá piranga. Liefert das Fernambuk- oder Brasilienholz. Nicaraguaholz. Rothholz. Lignum Fernambuci. L. Brasiliense. L. sanctae Marthae. Bols de Brésil. Bols de Fernambouc. Brazil-wood. Pernambuco-wood, das in dichten, armdicken, rothbraunen oder schwärzlichen, innen gelbrothen Stücken in den Handel kommt.

Beschreibung. Unter der Lupe erkennt man die einzelnen oder in kleinen Gruppen zusammenstehenden Gefässe, von kleinen Holzparenchymgruppen umgeben, die zarten, hellen Markstrahlen und koncentrische, an Jahresringe erinnernde Zonen.

Die Markstrahlen sind 10-24 Zellen hoch, 1-3 Zellen breit, radial gestreckt, sie führen zuweilen Krystalle. Die behöft-getüpfelten Gefässe sind 35-127 μ weit, oft von Kerngummipfropfen verschlossen. Im Libriform häung Krystallkammerfasern mit Einzelkrystallen.

Bestandtheile. Brasilin C<sub>16</sub>H<sub>14</sub>O<sub>2</sub>, aus koncentrirten Lösungen in derben, bernsteingelben, rhombischen Krystallen, aus verdünnten Lösungen in weissen, seidenglänzenden Nadeln erhalten, die ersten mit 1H<sub>2</sub>O, die anderen mit 1H<sub>2</sub>O, das beide bei 130°C, verlieren. Schmeckt süss, hintennach bitterlich. Löst sich in verdünnter Natronlauge mit rother Farbe, durch Zinkstanb wird die Lösung entfärbt, färbt sich aber an der Luft bald wieder roth.

Anwendung. Das früher als zusammenziehendes Mittel gebrüuchliche Holz wird in der Färberei gebraucht. Zur Bereitung rother Tinten giebt man jetzt den wasserlöstichen Anilinfarben den Vorzug.

Die Rinde des Baumes wird unter dem Namen Nacasculorinde zum Gerben benutzt.

Geringere Sorten Rothholz kommen von den westindischen Inseln von Caesalpinia crista L. in Caesalpinia bijuga Sw., von Ostindien das Sappanholz von Caesalpinia Sappan L., das neben Brasilin das farblose Sapanin C<sub>18</sub>H<sub>10</sub>O<sub>4</sub>. 2H<sub>2</sub>O enthält.

Ausser der zuerst genannten liefern auch andere Arten Gerberinden, so Caesalpinia Sappan L., C. bijuga Sw., C. pauciflora H. B. a. a.

Charta exploratoria Fernambuci. Fernambuk papier, Rothholzpapier. (Diet.) Ligni Fernambuci raspati 80,0, Aquae destillatae 1000,0. Man macerirt 24 Stunden, filtrirt, setzt tropfonweise Ammoniak bis zur beginnenden, blaurothen Färbung zu und tränkt mit der Lüsung säurefreies (mit Ammoniak behandeltes) Fliesspapier.

II. Caesalpinia coriaria Willd. In Westindien. Die gerbstoffreichen Hülsen: Dividivi, Libidibi, Samak, Nauscascalote sind Sförmig eingerollt, bis 3 cm lang, 2-8 linsenförmige Samen anthaltend. Sie enthalten 30-50 Proc. Gerbstoff (Ellagengerbsaure). Man verwendet sie selten medicinisch, reichlich technisch zum Gerben und Färben. In Amerika macht man daraus mit Eisensulfat eine Tinte: Nacascolo, die man zum Färben benntzt.

III. Arzneilich verwendet werden noch: Caesalpinia Bonducella Flemming. Nicker tree, Yeux de hourrique, in den Tropen und C. Bonduc Roxb. Die Samen (Grains de Caiquier, Grey seed, Poormanus Quinine) gegen Fieber und Wassersucht, das aus ihnen gewonnene Oel gegen Krämpfe.

C. pulcherrima Swartz, Small gold mohor, Fleur de pavon, Macata, Guacamaya. Die Blätter als Purgir- und die Menstruation beförderndes Mittel, die Blüthen als Expectorans und gegen Fieber. C. adnata g. m. in Westindien, Moruro abey, als Adstringens.

# Calamus.

Acorus Calamus L. Araceae — Pothoideae — Acoreae. Ursprünglich vielleicht in Asien heimisch, jetzt weit verbreitet, auch zum arzueilichen Gebruuch angebaut.

— Verwendung findet:

Das Rhizom. Rhizoma Calami (Germ. Helv.). Radix Calami aromatici (Austr.) s. odorati. Calamus (U-St.). Rhizoma Acori. Radix Singentianae. Kalmuswurzel. Deutscher Ingber. Gewürzkalmus. Magenwurz. Rhizome d'Acore vrai (Gall.).

Beschreibung. Das ein Sympodium bildende Rhizom, dessen Verzweigung abwechselnd nach rechts und links geschieht, kommt in 20-30 cm langen, etwas platt gedrückten, bis 3 cm breiten Stücken vor. Sie lassen auf der Ober- und Unterseite abwechselnd rechts und links die Narben der reitenden, schwertförmigen Blätter erkennen, in ihrer Achsel die Knospen oder Reste der Zweige, auf der Unterseite die Narben der Wurzeln, die in der Regel eine unregelmässige Ziekzacklinie bilden, die Farbe ist graubraun, der Querschnitt gelblich mit röthlichem Ton.

Das Rhizom besteht aus Parenchym mit so grossen Intercellularräumen, dass zwischen den einzelnen meist nur eine Zellreihe breite Parenchymplatten stehen. Die einzelnen Zellen sind rundlich, getäpfelt und enthalten kleinkörnige Stärke. Die Zellen an den Kreuzungsstellen der Parenchymplatten sind etwas grüsser und zu ätherisches Oel führenden Sekretzellen umgewandelt. Ausserdem haben zahlreiche, von den Parenchymzellen in der Grüsse sich nicht unterscheidende Zellen einen dieklichen Inhalt, der mit Vanillin und Salzsäure schön roth, mit Ferrichlorid im frischen Rhizom braun, in der trockenen Droge schwarz wird. (Sie eignen sich ausgezeichnet zum Nachweis des Kalmuspulvers).

— Rinde und Gefüsseylinder sind durch eine wenig deutliche Endodermis getreunt, die Gefüssbündel in der ersteren sind kollateral, im letzteren koncentrisch. Geruch aromatisch, Geschmack brennend aromatisch.

Bestandtheile. Aetherisches Oel (in deutscher Waare 1,5-3,5 Proc., in japanischer bis 5 Proc.) (vgl. unten), ein angebliches Glukosid Acorin  $C_{36}H_{46}O_6$ , dessen Existenz bestritten wurde, ein Gerbstoff, Methylamin (Calamin), Cholin.

Verwechslung. Das Rhizom von Iris Pseudacorus L., das früher als Radix Acori vulgaris s. palustris Verwendung fand, wird zuweilen mit der Droge gesammelt. Es schrumpft beim Trocknen stark zusammen und ist nicht aromatisch.

Einsammlung, Aufbewahrung. Officinell ist der ungeschälte Wurzelstock, Rhiz. Calami erudum der Drogisten. Man gräbt denselben im Splätherbste (Austr. Helv.) oder im Frühjahr vor der Blattentwickelung, entfernt Wurzeln und Blattreste, wäscht, spaltet zuweilen der Länge nach und trocknet bei gelinder Wärme. 9 Th. frische Wurzel geben etwa 2 Th. trockene.

Geschnitten und grob gepulvert in Blechblichsen, sein gepulvert in gelben, dicht verschlossenen Gläsern vorräthig. Für kosmetische Zwecke zieht man das aus der geschälten Wurzel hergestellte, hellere Pulver vor. Beide, Speciesform und Pulver, trockno Calamus. 537

man vor dem Einfüllen scharf nach. 100 Th. liefern etwa 90 Th. grobes, 85-88 Th. feines Pulver.

Anwendung. Innerlich als Tonicum amarum bei Dyspepsie, Flatulenz in Form von Pulver zu 0,5-2,0 g, Aufguss 1:10, Tinktur oder Extrakt; zu Mundwässern und Zahntinkturen; grob geschnitten zu Bädern bei Rhachitis und Skrophulose (als wässeriger Aufguss aus 1/4-1 Kilo auf ein Bad). — Eine Mischung aus Kalmuspulver und Ammoniumkarbonat wird zur Vertreibung der Ameisen empfehlen.

Confectio Calami. Conditum Calami. Kalmuskonfekt. Kandirter oder überzuckerter Kalmus. Frisches oder trockenes, geschältes Kalmusrhizom wird in siedendem Wasser genügend erweicht, mit einem Sirup aus Zucker 100 Th., Wasser 25 Th. sinige Minuten gekocht, nach 3 Tagen das Flüssige abgeseiht, für sich eingedampft und nach Zusatz der Wurzel unter Umrühren zur Trockne gebracht.

Extractum Calami (Germ.). Extractum Calami aromatici s. Acori (Austr.). Kalmusextrakt.

Austr. Aus grob gepulverter Wurzel wie Aconit-Extrakt (S. 155) zu bereiten. Ausbeute etwa 17 Proc.

Germ. Rhizomat, Calami concisi (Sieb III) 2,

Spiritus 4 Aquae 3 II

Man zieht mit I 4 Tage, hierauf mit II 24 Stunden lang aus und dampft die abgepressten Flüssigkeiten (von denen man 5 Th. Weingeist abdestillirt), zu einem dicken Extrakte ein. Harzige Ausscheidungen werden durch vorsichtigen Zusatz von Weingeist (Destillat!) gelöst. Rothbraunes, in Wasser trübe lösliches Extrakt. Ausbeute 18—20 Proc., bei Verwendung grob gepulverter Wurzel etwa 30 Proc. Der Pressrückstand giebt bei der Destillation noch Weingeist und ätherisches Gel aus. Innerlich zu 0,5—1,0 g in Pillen.

Extractum Calami fluidum (U-St.). Fluid Extract of Calamus. Rhizoma Calami pulveratum (Nr. 60) 1000 g, Alkohol (91 Proc.) q. s. Man befonchtet mit 350 ccm, sammelt durch Verdrängung zunächst 900 ccm und bereitet l. s. 1000 ccm Extrakt.

Tinctura Calami (Germ., Helv.). Tinctura Calami aromatici s. Acori (Austr.)

Kalmustinktur. Teinture d'acore vrai. Tincture of Calamus.

Austr. Wie Tinctura Aurantii Corticis zu bereiten. Germ. Rhizomatis Calami concisi (Sinb II) 1, Spiritus diluti 5. Helv. Rhizomatis Calami 20 Th. mischt man mit Spiritus diluti 8 Th. und bereitet durch Perkolation mit Spiritus diluti q. s. 100 Th. Tinktur.

Braunlichgelbe Tinktur. Innerlich 1/4-1 Theeloffel.

#### Aqua Calami. Kalmuswasser.

Rp. Rhizonatia Calami gr. pulv. 50,0 durch Destitution im Dampistrom sammeli mra 1000,0

Ex tempore:

Otei Calami gtt. 10 Aquae destiliziae fervidae 1000,0. Man mischt durch Schützeln,

### Pulvia dentifricias roborana. Krauteranhupulver.

Bp Rhizomatia Catami 50,0 Foliorum Saiviae 30,0 Calcii carbonici praecipitati 35,0 Lupidia Pumicia praeparati 4,0.

Sirupus Calami.

Rp Tineturae Calemi 15,0 Strupl simplicis 85,0.

Species aromaticae ad balura. Thee su gromatischen Badera. Rp. Rhis. Calami

Specier, aromat.
Flor. Chamomill.
Herb. Majoran.
Fol. Menth, pip. 44.

Ale Aufguss (200-500 g mit 2-5 Liter Wasser)
dam Bade zunusetzen.

#### Species herbarum ad balmes. Thee zum Kräuterhad.

Rp. Rhizomatia Cahuni Herbae Menthae erispae Herbae Rosmarini Herbae Serpylli Florum Chamomiliae Florum Lavandulae & 50,0,

Zu ginem Volllade.

#### Spiritus Calami.

Kalmusspiritus (Ergünzb.).

Rp. Rhizomatia Calami conclai (Sieb 3) 1 Th. Spiritus 3 " Aquas 3

Nuch 24 stündigem Stehen werden & Theile abdestilligt.

### Tinctura Calami composita. (Preusa. Armeitano).

Rp. Rhisomatis Calami 9,0 Rhisomatis Zedoariao 8,0 Rhisomatis Zingtberis 3,0 Fructuum Aurantii immatuvot. 6,0 Spiritus diiuti 100,6 Thetura atomachica Kasti.
Dr. Kasti.'s Magentropfen.
Rp. Rhiz. Calami
Fol. Menth. pip.
Rsd. Angeliche & 10,0
Cort. Canellae
Cort. Clanamond
Rhiz Zingiberis
Antophyllorum & 5,0
Spiritus (70 proc.) 1000,0
Ol. Juniperi
Ol. Macidia & 5,0.

Tinetura stomachica LENTIN. Elixir stomachicum LESTIN.

Rp. Tincturae Calami 4,0 Tincturae Rhei aquosae 2,0 Tincturae anurae 2,0 Tincturae acomaticae 8,0.

### Vet. Appetit-Latwerge für Pferde.

Rp. Rhizomatis Calami Radicis Genthease Bhizomatis Zingiberis Herbas Abshuthi & 50,0 Natril chlorati Farinas Scalis & 100,0 Thetutas Capsici 15,0

Aquae q. s. ut fint electrorium. Smal triglich I Essibifel (Dict.),

### Fet. Appetitpillen für Hunde.

Rp. Rhizomatis Calami Natrii sulfurici sicci 42 5,0 Natrii bicarbonici Rhizom, Rhai 52 2,0,

Man formt mit Stropes communis 6 Pillen. Taglich 2mal 1 Pille. Vet. Fresspulver für Schweine.

Rp. Hitzematis Calami 50,0
Radicis Gentinnae 50,0
Stibit aufmund nigri 50,0
Natril bienrbaniel 250,0

Natril chlorati 800,0 Natril sulfuriei 800,0. Mehrmals tiglich einen Esstöffel voll.

fel. Magenpulver
bel zäher Milch der Küle,
Rp. Bhixomatis Calami pulverat,
Florum Chamomiliae "

Fructuum Carvi
Natril chlorati
Natril sulfuriel

mischt man zu gleichen Thellen. 8 Tage lang 3mal liglich 1 gehüufter Esslöffel voll. (Diet.)

Vot. Milch- and Notzenpulver the Rinder.

Rp. Bhizomatis Calami Pructuum Voeniculi Eructuum Anisi Matrii chiorati Natrii bicarbonici Buli albi as

Bei blauer oder dünner Milch Smal täglich ein gehäufer Easlöffel voll.

Vat. Pulvis anticolicus. Kolkputver für Pferde.

Rp. Rhizomatis Calami 30,0 Radicis Valerianae 10,0 Opti puri 0.5

M. f. pulvis. Dent. tales doses 5,

Yet. Pulver gegen wässerige Mileh. Ep. Rhizomatis Calami

Herbae Absinitali
Natril chlorati aa 300,0
Tartari crudi 60,0
Subil solfurati crudi 40,0,
2mai taglich i Essiöffet voll.

CORDIALS Appetitpillen. Rhizoma Calami, Semon Foenugraeci, Tartarus stibiatus, Succus Liquiritiae aa 50 g. Natrium sulfuricum 200 g stösst man mit einem Gemisch aus Glycerin 25, Aqua 15, Sirupus simplex 12,5 zur Masse an und formt 50 g schwere Pillen.

Gut Hell von Ausr ist ein Likor aus Kalmus, Rhabarber, Zimmt, Pomeranzen-schalen.

HUB. ULLBICH'S Kräuterwein, angeblich aus Malaga, Weinsprit, Glycerin, Rothwein, Ebereschensaft, Kirschsaft, Manna, Fenchel, Anis, Alantwurzel, amerik. Ginsengwurzel, Enzian, Kalmus.

Magenwasser, Brumsy's. Likor ans Kalmus, Ingwer, Anis.

Sareptabalsam. Mit Kurkuma gefärbtes weingeistiges Destillat aus Kalmus und Lavendel.

Wundertränklein, Jon. Treitler's ist Kalmuslikör.

Oleum Calami (Erganzb.). Kulmusöl. Oil of Calamus. Hulle d'Acore vrai. Das Rhizom liciert beim Destilliren mit Wasserdümpfen frisch 0,8 Proc., getrocknet 1,5—3,5 Proc. ätherisches Oel. Dasselbe ist klar, etwas dicklich, gelb bis braungelb, von starkem Kalmusgeruch und -Geschmack. Spec. Gew. 0,96—0,97. Drehung (100 mm-Rohr) des aus frischem Rhizom gewonnenen Ocles + 20—31°, aus trockenem + 13—21°. Es ist mit Weingeist in jedem Verhältniss klar mischbar, in verdünntem Alkohol schwer jöslich, die alkoholische Lösung wird durch Ferrichlorid dunkel gefärbt.

Bestandtheile. Ein bei 158—159° C. siedendes Terpen  $C_{10}H_{10}$  (Pinen?), ein über 250° C. siedendes Sesquiterpen  $C_{10}H_{24}$ , ein böher wie 255° C. siedender sauerstoffhaltiger Antheil, vielleicht  $C_{10}H_{10}O$ , ein zwischen 270 und 280° C. übergehendes blaues Oel, geringe Mengen eines Phenoles.

Prilfung. Eine Verfälschung mit Terpentinel setzt das spec. Gewicht herab und vermindert die Löslichkeit in Alkohol, ebense vermindern Cedernholzöl und Gurjunbulsamöl die Löslichkeit in Alkohol. Ausserdem sind die beiden letzteren linksdrehend.

Galizischer Kalmus liefert ein minderwertliges Och: das aus japanischem Rhizom zu 5 Proc. gowonnene hat spec. Gewicht 0,985-1,0 und ist in verdünntem Alkohol leicht löslich.

Anwendung. Zu 1-3 Tropien einigemal am Tage mit Zucker, zum Bade 15-20 g in einem halben oder ganzen Liter Alkohol gelöst.

#### Rotulae Calami.

Werden wie Rotulas Menthae piperitae dargestellt.

	Spiritus ad bainca. Badespiritus.	
Rp.	Old Calemi Liq. Ammonii caestiel spirituesi Minturus oleaso-balsamicae Spiritus	25,0 50,0 100,0 925,0 600,0.

Spiritus saponati

Spiritus autichenmaticus. Spiritus Calami (Form. mag. Beroi.) Rp. Olel Calami 1,0 99.0. Spiritus D. B. Asusserlich,

## Calcaria.

I. Calcaria usta (Germ.). Calcium oxydatum (Austr. Helv.). Chaux commune on vive (Gall.). Calx (Brit. U-St.). Lime. Actzkulk. Gebraanter Kalk. CaO. Mol. Gew. = 56.

Der Aetzkalk wird in grossen Mengen durch Glüben ("Brennen") von verschiedenen Abarten des Calciumcarbonates in den sog. "Kalköfen" erzeugt. Als Ausgangsmaterialien benutzt man Kalkspath, Marmor, Kalkstein, auch Muschelschalen. Zum pharmaceutischen Gebrauche eignen sich ausgesuchte, weisse Stücke eines fetten Aetzkalkes (s. w. unten), ganz besonders aber die aus welssem Marmor gehrannte Sorte "Calcaria usta e marmore".

Elgenschaften. Weissliche oder weisslich-graue, dichtere oder lockere, harte oder zerreibliche Massen, welche aus der Luft allmählich Kohlensäure und Feachtigkeit anziehen und infolgedessen zu einem aus Calciumkarbonat und Calciumhydroxyd bestehenden Pulver zerfallen. Löslich in etwa 800 Th. kaltem oder 1300 Th. siedendem Wasser. Benetzt man sie mit Wasser, so erwärmen sie sich stark, and verwandeln sich unter Entwickelung von Wasserdämpfen je nach der Menge des zugesetzten Wassers entweder in ein stanbiges Pulver (Calciumhydroxyd) oder in eine breifernige Masse (Kalkbrei). Beide Formen des Calciumhydroxydes müssen sich in Salzsäure ohne erhebliche Kohlensäursentwickelung. ohne Auftreten von Schwefelwasserstoff, bis auf einen nur geringen unlöslichen Rückstand auflösen.

An diesem Verhalten gegen Wasser (das "Löschen" des Kalkes genannt) ist zu orkennen, ob der Kulk brauchbar ist oder nicht. Guter Actzkalk muss, wenn man ihn mit der Hälfte seines Gewichtes Wasser allmählich besprengt, unter lebhafter Dampfentwickelung zu einem weissen, staubigen Pulver zerfallen, welches auf weiteren Zusatz von 3-4 Th. Wasser einen dicken, gleichmässigen, weissen Kalkbrei bildet. Kalk, welcher diese Eigenschaften besitzt, beisst "fotter Kalk", im Gegensatz zum "mageren Kalk", welcher sich langsamer ablöscht, dabei weniger Hitze entwickelt und mit mehr Wasser keinen fetten Brei, sondern eine körnige, sandige Mischung bildet. Die Ursache für diese Erscheinung ist ein Gebalt von mehreren (15-25) Procenten Magnesia und Thonerde. "Todtgebrannt" heisst der Kalk, wenn er sich mit Wasser nicht löscht. Dies kann herrühren von mangelhafter Leitung des Brennprocesses oder von einem zu grossen Gehalte an Calciumsilicat.

Aufbewahrung. Am zweekmässigsten in weithalsigen Glastlaschen mit Korkverschluss und Dichtung mit festem Parafin. Weissblechgestisse bieten für längere Zeit nicht die Gewähr dafür, dass der Aetzkalk in ihnen nicht Kohlensäure und Feuchtigkeit aus der Luft anzieht.

Anwendung. In der Pharmaeie zur Darstellung verschiedener Präparate und als Reagens, auch als Austrocknungsmittel in den sog. Kalktrockenschränken. Die technische Anwendung ist eine sehr vielseitige, übrigens hinreichend bekannte,

Prüfung. Nicht selten wird die Bestimmung der wichtigsten Bestandtheile des Aetzkalkes gefordert. Zunächst wird eine gute Durchschnittsprobe hergestellt. Mit dieser verführt man dann wie folgt:

 Kohlensäure + Feuchtigkeit. 2-3 g werden in einem Platintiegel zun
 über einem gewöhnlichen Bunsenbrenner, schliesslich über dem Geblise bis zum konstanten. Gewicht geglüht. Der Gewichtsunterschied ist = Kohlensäure + Feuchtigkeit,

Kohlensäure, In 5 g der Probe wird in der S. 34 angegebenen Weise der Kohlensäuregehalt bestimmt. Durch Subtraktion von dem zu 1) erhaltenen Werthe er-

giebt sich die Feuchtigkeit.

3) 5 g der Probe werden im bedeckten Beeberglase mit Wasser abgelöscht, dann giebt man allmählich etwa 50 ccm Salpetersaure (von 25 Proc.) hinzu, dampft die saure Lösung in einer Schale aus Platin oder Porcellan ein und erhitzt den Rückstand 2 Stunden lang auf 120-130° C. Dann nimmt man mit salpetersäurehaltigem Wasser auf, filtrirt ab und wascht das Filter zuerst mit salpetersaurehaltigem, denn mit reinem Wasser aus. Ungelöst bleiben Kieselsäure, Sand und Aluminiumsilicat.

Das salpetersaure Filtrat versetat mae in einer Schale aus Platin oder Porcellan mit 5 g Ammoniumehlorid, darauf mit Ammoniak in mässigem Ueberschuss und erhitzt so lange, bis der Ueberschuss des Ammoniaks verjagt ist (vergl. S. 242 u. 332). Der erhaltene Niederschlag besteht aus Aluminiumhydroxyd und Eisenhydroxyd. (Bei ganz genauen Bestimmungen muss er nochmals in Salpetersäure gelöst und abermals durch Ammoniak gefällt. werden. Das Filtrat ist mit dem vorigen zu vereinigen.) Man wäscht ihn aus, trocknet und führt ihn durch Glüben in Aluminiumoxyd + Eisenoxyd über. Ueber die Trennung beider vergl. S. 332.

Das hierbei gewonnene Filtrat (bezw. die vereinigten Filtrate) werden nunmehr auf 500 ccm aufgefüllt und gut gemischt. Von dieser Lösung bringt man 50 ccm in ein Becherglas, giebt Ammoniakflüssigkeit in mässigem Ueberschuss hinzu und fällt in der Siedehitze mit einem Ueberschuss von Ammoniumoxalat. Nach 12 stündigem Absetzen wird das Calciumoxalat abfiltrirt und nach dem Auswaschen durch Glähen in Calciumoxyd übergeführt. (Bei ganz genauen Bestimmungen ist das gewogene Calciumoxyd nochmals in Salzsaure zu lösen. Die mit Ammoniak alkalisch gemachte Flüssigkeit ist nochmals mit Ammoniumoxalat zu fallen.) Das Filtrat ist mit dem vorigen zu vereinigen (s. S. 543).

Die vereinigten Filtrate werden mit Salzsaure sauer gemacht und in einer Porcellan-schale auf etwa 100 ccm eingedampft, dann übersättigt man mit Ammeniak, fällt mit Natriumphosphat und führt das Magnesium-Ammoniumphosphat in Magnesiumpyro-

phosphat über. Vergl. unter Magnesia.

Der zu 100 Proc. fehlende Rest ist als Alkalien (K,O, Na,O) in Rechnung zu stellen. Calcium oxydatum purissimum. Reines Calciumoxyd. Wird durch Gluben von reinem Calciumnitrat oder von reinem Calciumoxalat über Weingeistflaumen dar-gestellt. Leuchtgssflaumen sind wegen der im Leuchtgas enthaltenen Schwefelverbin-dungen zu vermeiden. Ein solches Präparat wird lediglich zu analytischen Zwecken gebraucht.

II. Calcaria hydrica. Calcaria hydrata. Calcii Hydras (Brit.). Kalkhydrat. Calciumhydroxyd. Calcaria extincta. Chaux éteinte (Gall.). Slaked lime. Ca(OH), Mol. Gew. = 74. Ein weisses, zartes, trockenes Pulver, welches für den jedesmaligen Gebrauch frisch bereitet wird.

Man giebt 100 Th. guten Actzkalk (in Stücken) in eine Porcellanschale, bei grösseren Mengen in ein Gefass aus Eisen, und besprengt ihn mit 40-50 Th. Wasser. Die Kalkatücke zerfallen unter starker Selbsterhitzung zu einem staubigen Pulver, welches bis zum Verbrauch in ein gut schliessendes Gefäss gebracht, aber nicht längere Zeit aufbewahrt wird.

## Gehalt der Kalkmilch an Aetzkalk bel 15° C

(LUNGE und BLATTKER).

Grad Baume	Gen, von 1 i Kaikruiich in g	CaO in it	CaO Gew Proc	Cend Baumé	Gew von 13 Kalkmilch in g	CaO in 1 i	CaO Gew. Proc.	Grid Banna	Gew. von 11 Kalknilleh In g	CaO in I i	CaO Gew Proc.
1 2 3 4 5 6 7 9 9 10	1007	7,5	0,745	11	1083	104	9,60	21	1171	218	18,61
	1014	16,5	1,64	12	1091	115	10,54	22	1180	229	19,40
	1022	26	2,54	13	1100	126	11,45	23	1190	242	20,34
	1029	36	8,54	14	1108	137	12,35	24	1200	255	21,25
	1037	46	4,43	15	1116	148	13,26	25	1210	268	22,15
	1045	56	5,38	16	1125	159	14,13	26	1220	281	28,03
	1052	65	6,18	17	1134	170	15,00	27	1231	295	23,96
	1060	75	7,08	18	1142	181	15,85	28	1241	309	24,90
	1067	84	7,87	19	1152	193	16,75	29	1252	324	25,87
	1075	94	8,74	20	1162	206	17,72	30	1263	839	26,84

Kalkmilch. Lac Calcis. Lait de chaux. Milk of chalk. Man verwandelt 100 Th. Actzkulk in Kalkhydrat und fügt soviel Wasser hinzu, dass im ganzen 1000 Th. Wasser verbraucht werden. Eine milchweisse, stark ätzende Flüssigkeit, welche zu den mannigfachsten Zwecken Verwendung findet, insbesondere auch als billiges Desinfektionsmittel. —

Wiener Kalk. Wiener Polirmittel. Ist ein sehr weisses, sandfreies, magnesiabaltiges Kalkhydrat. Es kommt in Flaschen und Blechbüchsen in den Handel und wird als Polir- und Putzmittel von Metallgegenständen gebraucht.

Wiener Weiss. Bulogneser Weiss. Marmorweiss. Bestehen aus sehr weissem gebrannten Kalkstein oder gebranntem weissen Marmor und werden nur als Polir- und

Farbemittel gebraucht.

III. Aqua Calcariae (Germ.). Aqua Calcis (Austr.). Calcium hydrieum solutum (Helv.). Ean de chanx (Gall.). Liquor Calcis (Brit. U-St.). Kalkwasser. Limewater. Eine bei gewöhnlicher Temperatur gesättigte Lösung von Calciumhydroxyd in Wasser.

Darstellung. Germ. Austr. Man bringt in einen Topf aus Steinzeng 1 Th, guten Aetzkalk, löscht diesen durch Bespreugen mit 4 Th. Wasser und mischt das gebildete Calciumhydrat mit 50 Th. destillirtem Wasser gut durch. Man giesst die Mischang in eine gut zu verschliessende Flusche, welche etwa von ihr angefüllt wird und lässt sie bis zur erfolgten Klärung stehen. Dann zicht man (um die in der Kalkmilch vorhandenen kleinen Mangen Natronhydrat oder Kalibydrat zu beseitigen) die klare Flüssigkeit mittels eines Hebers ab, giesst auf den Rückstand nochmals 50 Th. destillirtes Wasser, schlittelt während einiger Stunden oder Tage mehrmals um und bewahrt die Mischung in gut verschlossener Flasche auf. Zum Gebrauche wird umgeschlittelt und eine entsprechende Menge des Kalkwassers abfiltrirt.

Helv. giebt die nämliche Vorschrift mit folgender Abweichung: 1 Th. Aetzkalk wird mit 5 Th. Wasser abgelöscht. Dann mischt man 100 Th. Wasser hinzu und Eisst absetzen. Nach Beseitigung des ersten Auszuges werden nochmals 100 Th. Wasser zugemischt. Man schüttelt während der folgenden Tage öfter um, bewahrt in wohlversehlossener Flasche auf und filtrirt im Bedarfsfalle ab.

In der Praxis verfährt man in der Regel so, dass man auf 100 Tb. Wasser eine erheblich größere Menge, z. B. 5 Th. Actakalk anwendet. Der erste Auszug wird weggegessen. Dann füllt man das Verrathsgefäss bis unter den Stopfen mit Wasser an und verschliesst es gut. Im Bedarfsfälle filtrirt man nach dem Umschütteln aus der Vorrathsflasche ab, füllt diese wieder mit destillirtem Wasser völlig an, schüttelt öfter um und bawahrt den Vorrath sorgföltig anf. Dieses Entnehmen und Auffüllen mit destillirtem Wasser kann öfter wiederholt werden. Nach einigen Wechen schüttet man den Inhalt der Flasche weg und setzt eine neue Menge Actzkalk in gleicher Weise an.

Eigenschaften. Eine klare, farblose und geruchlose Flüssigkeit von schwach alkalischem, herb-erdigem Geschmack. Sie bräant Curcumapapier und bläut rothes Lackmuspapier, röthet Phenolphthalein. Bei Einleitung von Kohlensäure oder Einblasen der ausgeathmeten Luft wird sie durch Bildung von Calciumkarbonat getrübt. Durch Versetzen mit Ammoniumoxalat entsteht eine starke Trübung von Calciumoxalat. — Wird Kalkwasser zum Sieden erhitzt, so trübt es sich unter Ausscheiden mikroskopischer Krystalle von Calciumhydroxyd. Diese Trübung gilt als ein Zeichen für den vorschriftsmässigen Gebalt an Calciumhydroxyd. Sie beruht darnuf, dass Calciumhydroxyd in siedendem Wasser weniger löslich ist als in kaltem Wasser. 1 Th. Calciumhydroxyd löst sich nämlich schon in 750 Th. Wasser von 15°C., aber erst in 1300 Th. siedendem Wasser. Mit einem gleichen Volumen Leinöl geschützelt giebt Kalkwasser ein gleichmässiges Liniment.

Prüfung. Dieselbe kann sieh auf den vorschriftsmässigen Gehalt an Calciumhydroxyd beschränken. Man versetzt 100 cem Kalkwasser mit einigen Tropfen Phenolphthaleïnlösung und titrirt die rothgefärbte Flüssigkeit mit Normalsalzsäure bis zur eben eintretenden Entfärbung. 1 cem Normalsalzsäure zeigt unter diesen Umständen die Gegenwart von 0,028 Calciumoxyd CaO an.

Zur Neutralisirung von 100 ccm Kalkwasser sollen verbraucht werden:

	Austr.	Gall.	Germ.	Helv.	Brit.	U-St.
Normal-Salzsäure ccm . Gehalt an CaO in Proc.		0,1285	> 4,0 0,112	> 4,0 0,128	4,17 0,117	4,0 0,112.

Aufbewahrung. Wegen der Neigung, Kohlensäure aus der Luft anzuziehen und mit dieser unlösliches Caleiumkarbonat zu bilden, bewahrt man grössere Vorräthe in Glassflaschen auf, welche mit guten Korkstopfen verschlossen und tektirt sind. Flaschen mit Glasstopfen sind hierzu nicht zu empfehlen, weil die Stopfen durch Bildung von Caleiumkarbonat eingekittet werden. Gestse aus Steinzeng sind deshalb als Aufbewahrungsgefässe nicht geeignet, weil ihre Wandungen für Luft nicht ganz undurchlössig sind. — In der Officin hält man das Kalkwasser in Standgefässen mit Glasstopfen vorräthig, welche häufiger durch Behandeln mit Salzsäure gereinigt werden. — Für die Dispensation ist zu bezehten, dass das filtrirte (!) und nicht etwa nur klar abgegossene Kalkwasser abzugeben ist.

Anwendung. Kalkwasser verflüssigt zühschleimige Schrete, löst äusserlich angewendet Croup- und Diphtherie-Membranen, wirkt auf Schleimhäute, Geschwüre sekretionsbeschränkend, austrocknend, adstringirend, desinficirend. Innerlich neutralisirt es die Säure des Magensaftes, wirkt sekretionsbeschränkend auf den Darm, stopfend. Längere Zeit 'gebrancht, stört es Appetit und Verdauung. Man wendet es an verdünnt (1+2) oder unverdünnt zu Wasebungen und Umschlägen auf nässende Wunden, Brandwunden, als Gurgelwasser und in Form von Inhalationen bei Angina, Croup, Diphtherie. Innerlich als Antacidum, bei Magen- und Darmgeschwüren, Diarrhoe der Kinder und zwar am besten mit 4 Th. Milch oder Bouillon vermischt. In der Analyse dient es zur Abscheidung der Magnesia als Magnesiumhydroxyd.

Kitte und Cemente mit Aetzkalk. 1) Kaseïnkitt, Universalkitt: Frischer Käse aus völlig abgerahmter Milch wird durch Auspressen so viel als möglich von den Molken befreit, dann in dünnen Schichten ausgetrocknet und gepulvert. 10 Th. dieses Kaseïn-pulvers und 1 Th. gepulverter Aetzkalk gemischt, wurden mit so viel Wasser angerührt, dass ein halbfüssiger Brei entsteht. Dieser Brei ist zofort zu verwenden. — 2) Einen ähnlichen Kitt erhält man aus der Mischung des Eiweisses eines Eies mit 1,0 Kalkhydrat. Auch dieser Kitt ist sofort zu verwenden. — 3) Wasserdlehten Kitt, weicher dem Wasser widersteht, erhält man durch Mischung von 10 Th. gepulvertem Aetzkalk, 12 Th. frischem Milchkaseïn und 2 Th. Wasser. Auch dieser Kitt erhältet sehr schnell. — 4) Cement für Fussböden und die Fugen zwischen den Stubendielen: Ein Gemisch von Kalkhydrat und Steinkohlenasche mit Wasser angerührt. — 5) Holzkitt, ein Kitt für Risse und Spalten im Holz, für Stubendielen etc. besteht aus 10 Th. Kalkhydrat; 20 Th. Roggenmehl und der genügenden Menge Leinölfirniss. — 6) Eisenkitt, Kitt

für Dampstessel, eiserne Geräthschaften und zum Aussüllen von Löchern und Rissen in Eisen besteht aus 30 Th. Graphit, 15 Th. Kalkhydrat, 40 Th. Blane fixe und der genügenden Menge Leinölfirniss. — 7) Der sogenannte Diamantkitt besteht aus 30 Th. Bleiglätte, 10 Th. Kalkhydrat, 20 Th. Schlämmkreide, 50 Th. Graphit und 20 Th. oder der genügenden Menge Leinölfirniss. Dieser Kitt wird vor der Anwendung erwärmt. — 8) Zinkkitt, Kitt für Zinkgegonstände, ist ein Gemisch von 20 Th. Kalkhydrat und 4 Th. Schwefelblamen mit einer heissen Lösung von 10 Th. Leim in 7 Th. heissem Wasser. Muss frisch verwendet werden. — 9) Ein universuler Füllkitt besteht aus 10 Th. Infusorienerde, 10 Th. Bleiglätte, 5 Th. Kalkhydrat und der genügenden Menge Leinölfirniss. — 10) Ofenkitt: Graphit, Sand, Knochenkohle, Kalkhydrat zu gleichen Theilen mit Ochsenblut oder mit frischem feuchten Käse gemischt. Muss frisch verwendet werden. — 11) Reisofenl's ehemisch-hydraulischen Universalkitt fand Hager zusammengesetzt aus Aetzkalkpulver (gebruntem Marmor) und Arabischem Gummi.

Chemie und Analyse. A. Man erkeant die Calciumverbindungen (die Kalkerde) an folgenden Reaktionen:

1) Kaiksalze färben die nicht leuchtende Flamme gelbroth. Am besten zeigt diese Erscheinung das Calciumehlurid. Es empfiehlt sich daher, Kalksalze nach dem Befeuchten mit Salzsäure dieser Reaktion zu unterwerfen. Die Färbung ist von der durch Strontium hervorgebrachten nicht sicher zu unterscheiden. 2) Astzende Alkalien (KOH, NaOH) fällen aus genfigend kone. Kalksalzlösungen weisses Calciumhydroxyd. Ammoniak bringt diese Fällung nicht hervor, doch entsteht in der ammoniakalischen Lösung durch Aufnahme von Kohlensäure Träbung, weiche durch Calciumkarbonat verursacht wird. 3) Alkalikarbonate fällen weisses Calciumkarbonat, in Mineralsäuren unter Aufbrausen leicht löslich. 4) Natriumphosphat fullt aus der neutralen Lösung Dicalciumphosphat CaHPO, löslich in verdünnter Salzsäure, Salpetersäure, auch in Essigsäure (Calciumoxalat ist in Essigsaure unlöslich). 5) Oxalsaure oder Ammoniumoxalat fällen aus der neutralen ammoniakalischen oder essig-auren Lösung weisses, krystallinisches Calciumoxalat. Dieses ist unlöslich in Essigsaure, löslich in Mineralsauren. Durch Glüben wird es schrittweise in Calciumkarbonat and in Calciumoxyd verwandelt. 6) Schweiglsaure and Ammoniumsulfat fällen aus der nicht zu stark verdfinnten Lösung weisses Calciumsulfat CaSO, +2H,O, unlöslich in Weingeist, löslich in konc. Salzsanre. 7) Kieselficorwasserstoffsäure und Chromsäure bewirken keine Fällung (Unterschied von Baryum).

B. Die Bestimmung erfolgt in der Regel als Calciumoxalat. Die zu bestimmende Lösung, welche keine Phosphorsaure oder Oxalsäure enthalten soll, wird mit soviel Ammoniak versetzt, dass sie deutlich darnach riecht. Entsteht hierbei ein Niederschlag von Magnesiumhydroxyd, so ist dieser durch Zugabe hinreichender Mengen von Ammoniumehlorid in Lösung zu bringen. Man erwärmt die klare Lösung bis fast zum Sieden und fällt unter Umrühren durch allmähliche Zugabe von Ammoniumoxalatlösung, bis diese im Ueberschuss verhanden ist. Man lässt 12 Stunden un einem warmen Orte absetzen, filtrirt darauf das Calciumoxalat ab, wüscht es mit siedendem Wasser aus, trocknet und führt es durch Glüben vor dem Gebläse in Calciumoxyd CaO über. Es empfiehlt sich, nur soviel Substanz anzuwenden, dass nicht mehr als etwa 0,3 g Calciumoxyd zur Wägung gelangen.

In der Regel handelt es sich bei der Kalkhestimmung zugleich um eine Trennung von gleichzeitig vorhandener Magnesia. In diesem Falle beachte man, dass der Fällungsfüssigkeit so viel Ammoniumoxalat zugesetzt werden muss, dass die gesammte Magnesia in das lösliche Oxalatdoppelsalz mit Sicherheit übergeführt wird. Ausserdem empliehlt es sich, für genaue Bestimmungen das gewogene Calciumoxyd in Salzsäure zu lösen und aus der mit Ammoniak alkalisch gemachten und mit Ammoniumehlorid versetzten Lösung den Kalk nochmals mit Ammoniumoxalat zu fällen. Unter Umständen muss diese Auflösung und Füllung noch ein drittes, ja ein viertes Mal (so lange, bis zwei aufeinander folgende Fällungen das gleiche Resultat geben) wiederholt werden.

IV. Calcaria saccharata. Zuckerkalk (Ergänzb.). Saccharum calcareum. Kalksaccharat. Antacedin.

100,0 Kalkhydrat, 800,0 Zuckerpulver und 1200,0 destillirtes Wasser werden in einer gut verkorkten Flasche unter öfterem Umschütteln zwei Tage bei Seite gestellt. Die abgegossene Flüssigkeit wird in kohlensänrefreier Atmosphäre filtrirt, im Wasserbade zur Sirupdicke abgedampft und, auf Glastafeln ausgegossen, getrocknet. Ziemlich luftbeständige, weisse, seidenglänzende Lamellen oder ein weisses Pulver von anfangs süsslichem, hintennach langenhaftem Geschmack, welches beim Erhitzen unter Verkohlung Caramelgeruch verbreitet. Löslich in 12 Th. Wasser, leicht löslich in zuckerhaltigem Wasser, unlöslich in Alkohol. Die wässerige Lösung reagirt alkalisch; sie trübt sich beim Aufkochen unter Zersetzung in Zucker und eine basischere Saccharatverbindung, welche beim Erkalten wieder in die vorher bestandene Verbindung übergeht. Die wässerige Lösung 1:10 giebt, mit 1/10 Raumtheil Ferrichloridissung gemischt, eine klare braune Flüssigkeit. Durch Ammoniumoxalatlösung wird sie weiss gefällt. Durch Schwefelwasserstoffwasser werde sie nicht verändert (Metalle), durch verdünnte Schwefelsaure nicht sogleich getrübt (Strontium, Baryum). Nach dem Ansauera mit Salpetersaure werde sie weder durch Baryumnitrat (Schwefelsäure) noch durch Silbernitrat verändert. - 1 g Zuckerkalk soll zur Neutralisation (Phenolphthaleïn als Indikator) miudestens 3 cem Normalsalzsäure verbrauchen, was einem Gehalt von 8,4 Proc. Calciumoxyd entspricht. Aufbewahrung. In gut verschlossenen Gefüssen, vor Kohlensäure geschützt.

Das Kalksaccharat wird als Antacidum, bei Flatulenz und besonders Diarrhoe der Kinder gebruucht. Dosis 0,5-1,0-1,5, für Kinder 0,3-0,5-1,0. Ausserdem wird es hänfig als Gegenmittel bei Vergiftungen, z. B. Karbolsäure, Oxalsäure, angewendet. Der Brauer bedient sich des Zuekerkalks zum Entsäuern des Bieres, der Küfer zur Entsäuerung des Weines.

Liquer Calels saccharatus (Brit.). Zuckerkalklösung. Calciumbydroxyd 50 Th., Zuckerpulver 100 Th., destillirtes Wasser 1000 Th. werden unter gelegentlichem Umschütteln in einer wohlverschlossenen Flasche zur Seite gestellt, dann unter Bedeckung mit einer Glasscheibe rasch filtrirt. Alkalische Flüssigkeit. Spec. Gew. = 1,055. — Zur Nentralisation von 10,0 g sollen = 6,3 eem Normal-Salzsäure ausreichen, entsprechend einem Gehalte von 1,77 Proc. Calciumoxyd.

Slrupus Caleis. Sirup of lime (U-St.). Man mischt 65 Th. Aetzkalk mit 400 Th. Zuckerpulver im Mörser. Diese Mischung trägt man in 500 Th. siedendes Wasser unter Umrühren ein und kocht unter Umrühren 5 Minuten und seiht durch. Die Kolatur wird mit dem gleichen Volumen ausgekochtem Wasser verdünnt und filtrirt. Das Filtrat wird auf 700 Th. abgedampst und nach dem Abkühlen mit Wasser bis 1000 Th. Gesammt-flüssigkeit versetzt.

Aqua Calcis saecharata (Hungarica). Frisch gebrannter Kalk 15,0 wird mit 10,0 Wasser gelöscht, dann fügt man Zuckerpulver 25,0 Th. und nach erfolgter Auflösung Wasser 1000,0 Th. zu. Die Mischung wird in einem wohlverstopften Gefüsse aufbewahrt. Zum Gebrauch filtrirt man die erforderliche Menge ab. Das Filtrat enthält 0,5 Proc. Calciumhydrat.

Aqua digestiva Front. Ep. Unguenti digestivi 50,0

Vitella ovorum doorum Aquae Calcarlan 450,0.

Caesiestum dontarium Ostsimains, Ostsimalika": Zahnkiti Ep. Calcariae usine puiveraine 3,5

Achil phosphoria glacinis 3,0.

Misce, Das Gemisch wird in die Zuhnhähle eingelrückt. Siets frisch zu bereiten.

Causticum conneticum Pollat.
Eleun's Causticum,

- Rp. 1. Kalii cametici fusi 2. Saponia medicati fili 5,0
  - B. Calcarine unioe 40,0 4 Aquae calidae 15,0,

- \* wird mit 4 gelöscht und mit der Mischung von 1 und 2 gussammengemischt. In gut geschlossenen Glüsern aufzubewahren.
- POLLAU wendete die Mischung erst 6 Monate nach der Bereitung an. Ein solches Präparat würde man ihr den sofortigen Gebrauch erhalten durch Ersetzung des Kalihydrates mit trocknem Kaliumkarbonat.
- Zur Beseitigung von Warren, Mutterunklern, Hautflecken. Man tuscht eine gewisse Menge des
  Pulvers mit 30proc. Weingelst zur Paste an und
  bringt diese in der Röhe von 4-5 mm auf die
  zu ätzende Stelle. Sobald sich eine autzindflichs
  Anrede bildet oder starkes Brennen eintritt, wird
  die Paste entiernt und die gedizte Stelle mit
  Umschifigen von Korsäurelbsung oder dergl belandelt.

### Clycorlaum cam Calcaria saccharata Latous Zuckerkulk-Glycoria.

Rp. 1. Calcii hydrati 20,0 2. Haccharl pulverati 40,0 3. Aquae destillatas 200,0

4. Glycorini 40,0.

Man mischt 1—3, lasst die Mischung in verschlossener Flasche I Tag unter öfferem Umschützein stehen und filtrirt. Dem Filtms setzt man 4 zu und dampft bis auf 100 Vol. ein. Bei Brandwunden auszwenden.

#### -Linimentum calcaroum BRASLEY.

Rp. Aquae Calcariae 200,0 Glycerini Aquae Rosae 8a 50,0

Tragacambas pulveratas 10,0.

Accesserich bei Verbrennungen, wunder Haut, aufgesprungenen Brustwarzen und Lippen.

## Liniment calcaire (Gall.).

Ep. Olel Amygdalarum Aquae Catesriae Ba

Linimentam contra combustiones (Form Berol.) Linimentum Calcis (Holv.). Linimentum Calcariae (Erganab. Hamb. V.). Rp. Olei Lini

Aquae Calcarian &L

### Linimentum calcarram aquosum Baurica. Glycerolé culcalre anesthétique.

itp. 1. Calcarias ustas 5,0

2. Aquas 15,0

3. Glycorial 150,0

4. Aetheria 5,0

1 wird mit 2 abgelöscht, dann mit 3 und 4 gemischt. Auf Brandwunden mittels Compressen aufzulegen.

### Linimentum calcareum Dichar.

Rp. Aquae Calcarine Olei Lini ## 100,0 Acidi carbolici 2,0,

Zum Aufstreichen auf Brandwunden.

#### Linimentum ologso-calcureum.

ttp, Glycerini cum Calcaria sacchar, Latora 20,0 Olei Olivarum

Misce conquassando. Zum Wundverbande. Pasta ad naevos maternos.

Rp. Calcil hydrad
Saponis medicad puly, an 5,0
Spiritus suponati 2,5,
Anwendung wie Causticum Pontau.

Pulvis pinguedinam absorbana.

Rp. Calcil hydrati 100,0 Acidi carbolici 10,0 Spiritus 190%, 20,0.

Zum Bereiben und Bestreuen der inneren Flächen der Thierfelle beim Ausstopfen der Thierbelige.

### Sirupun Calcarine.

Rp. Sacchari 100,0 Aquas Calcarine 80,0

Werden zum Sirap gekocht.

### Sirupus Calcarles TROUSSEAU.

Rp. 1, Calcarine nature

2. Aquae destillatae 83 1,0 3. Aquae destillatae 10,0

4. Sirapi Sacchari 100,0 5. Sirapi Sacchari 400,0.

Man löseht i mit 2, fügt 3 hinzu, kocht mit 4 während 10 Minnten, kolirt und vermischt nach dem Erfeiten mit 5. Bel chronischer Diarrhoe ossibitelise

### Unguestum auteczematicum NEUMANN.

Rp. Caleli hydrati
Nateli carbonici crystali. aa 3,5
Extracti Opli 0,8
Adipla sullii 50,0

#### Unguentum calcareum Spiesonu.

Rp. Adipis milli 25,0 Olei Olivarum 5,0 Calcii hydrati 100,0.

Zum Verbande atonischer Fusageschwüre.

## Unguentum contra tineam capitis. [BIRTY, CAZENAVE, PETFL].

Rp. Culcariae hydricae 5,0 Natrit enrhouid crystallisati 7,5 Adipis sulli 40,0.

M. Flat unguentum. D. S. Aeumerlich. (Zuerst werden die Krusten des Grindes durch Umschlägs abgeweicht und Janu obige Sabe aufgelegt).

#### Vet. Kalkzucker.

Rp. 1. Calcarine untae 100,0 2 Aquas calidas 35,0 5 Socchari albi polverati 500,0.

Man feacht 1 mit 2 und mischt 3 dazu, In wehlverschlossenen Gefüssen aufzubewahren

Einen Drittel-Easlöffel (Schafen), einen gehäuften Esslöffel (Rindern) mit 0,3 und 0,5 Liter Wasser gemlacht einzugiessen (bel 1915h- oder Trommelsucht).

Yet. Palvis depilatorius Historius Rp. Natrii suifuriei pulverati 13,0 Calcarine unto pulveratio Amyli pulverati 2a 40,0.

Mit etwas Wasser au einem Bret angemacht awischen die Haute auf den Teil autzustreichen, von welchem man dieselben (behuls Application von Pflastern, Verbäuden, Sinapismen) entfernen will.

Actzkaik als Trocknungsmittel. Wegen seiner Eigenschaft, Wasser aus der Luft aufzunehmen und sich mit diesem zu Calciumbydroxyd (Kalkhydrat) zu verbinden, ist der Actzkaik ein ausgezeichnetes Trocknungsmittel, um so mehr, als er verbältnissmässig billig und ohne Schwierigkeit überall zu beschaffen ist. — Natürlich wird der umsichtige Apotheker in jedem Einzelfalle zu erwägen haben, ob ein auszutrocknendes Objekt für die Trocknung durch Kalk geeignet ist oder alcht. Ferner wird man zu beachten haben, dass der Actzkalk, indem er Wasser anzicht, allmählich in ein feines trocknes Pulver zerfällt, welches leicht stäubt, vor dessen Stanbe also die zu behandelnden Objekte zu schützen zind. — Endlich wird man in vielen Fällen die Hauptanwendung nicht darin auchen, sehr wasserreiche Objekte thatsächlich auszutrocknen, sondern bereits vorgetrocknete nachzutrocknen oder bereits getrocknete im trocknen Zustande zu erhalten. In dieser

Bandb. d. pharm. Pracis. I.

35

Beziehung wird sich also eine Aufbewahrung in einem mit Aetzkalk beschickten Raume decken mit dem Begriff des "trockenen" Ortes, welcher für die Aufbewahrung zahlreicher Substanzen in diesem Buche empfohlen ist.

Wir geben im Nachstehenden die wichtigsten Fälle an, in denen sich Aetzkalk als Trocknungsmittel empfiehlt.

Aetzkalk als Trocknungsmittel in Aufbewahrungsgestissen. Substanzen, welche sich an seuchter Luft leicht verändern, z. B. trockene Extrakte, Pulver von Harzen, leicht schimmeinde Psaster, hygroskopische Salze, bewahrt man zweckmässig in Behältern auf, welche durch Aetzkalk trocken gehalten werden. — Man füllt zu diesem Zwecke den Aetzkalk in Dosen oder Kapseln aus Blech, deren Form derjenigen der Aufbewahrungsbehälter anzupassen ist. — Damit die Lust ungehinderten Zutritt zu dem Aetzkalk hat, sind die Dosen oder Kapseln an geeigneter Stelle mit Löchern zu versehen. Damit ein Verstäuben des Kalkpulvers möglichst verhiltet wird, legt man auf den Kalk eine Schicht Watte.

Porcellan-Kruken. Als Einsätze für Porcellanbüchsen benntzt man runde Dosen aus Weissblech. Durch einen leicht anzubringenden Bajonett-Verschluse trägt man



Fig. 150. Kalkdose in Porcellaubüchsen zu seizen.



Fig. 131. Kulkküsten als Elmatz in Kästen mit leicht sehimmeinden Pflastern.



Fig. 132. Mit Actzkalk gefüllter Giasstopfen für Pulverflaschen.

Sorge dafür, dass der Deckel sich vom Untertheil der Dose beim Aufheben nicht trennt. Ein Griff auf der oberen, perforirten Seite dient zum bequemen Erfassen der Dose. Diese Dosen setzt man auf den hygroskopischen Inhalt der Büchsen. Fig. 130.

Pulver-Flaschen. Um in diesen Gefüssen hygroskopische Pulver trocken zu erhalten, empfiehlt es sich, den Aetzkalk in den Stopfen unterzubringen. Am bequemsten sind hohle Glasstopfen, welche durch das in das Innere der Flasche reichende offene Ende gefüllt und hierauf mit Schafleder überbunden werden. In solchen Gefüssen halten sich z. B. trockne Extrakte ganz vorzüglich. Fig. 132.

Schiebekästen. Um z.B. leicht schimmelnde Pflaster und dergl. trocken zu halten legt man in die Aufbewahrungskästen kleine Kalkkästehen parallelepipedischer Form, die



Fig. 133.

an einer Stirnseite mit übergreisendem Deckel geschlossen und nur auf einer Seite perforirt sind,

Kalk-Trockenschränke. Um im pharmacentischen Laboratorium ohne Anwendung von Wärme Drogen zu trocknen, bezw. nachzutrocknen oder trocken zu erhalten, benutzt man die sogen. Kalktrockenschränke oder Kalt-Trockenschränke. Der von Toellner-Bremeu in verschiedenen Grössen konstruirte hat die Form eines Eisschrankes und wird von vielen Seiten empfohlen. (D.R.P. 73769 und 75680.)

Derselbe besteht aus einem schrankförmigen, innen mit Blech ausgeschlagenen

Holzkusten. Durch eine eigenartig zusammengesetzte Querwand ist das Innere des Apparats in zwei nebeneinander Riegende, verschieden grosse Abtheilungen geschieden. Die grössere dient zur Aufnahme des Trockengstes, kann mit Horden, Haken etc. ausgestattet werden und ist durch eine dicht schliessende Thür zugänglich. — Die kleinere Abtheilung hat an der oberen und an der Vorderwand (anten) je eine Oeffnung. Erstere dient zum Einfüllen des Actzkalks, letztere zum Entnehmen desselben, nachdem er zu Pulver zerfallen und durch einen Eisenrost von dem noch wirksamen Kalk in Stücken getrenst worden ist. — Das unwirksam gewordene Pulver sammelt sich in einem ausschiebbaren Blechkusten und kann nach Bedürfniss entfernt werden.

Nachdem die kleinere Abtheilung durch die Oeffnung im Deckel mit Aetzkalk beschickt und die Oeffnungen verschlossen sind, ist der Apparat zum Betriebe bereit.

Der Apparat lässt sich mit Vortheil zu folgenden Zwecken benutzen;

- Zum Trocknen von Aloë, Ammoniaeum, Asa foetida, Benzoë, Galbanum, Gewürzen aller Art, Manna, Myrrha, Opium, Salzen (krystallwasserhaltigen), Senfsamen, Spanischem Pfesser.
- Zum Nachtrocknen von trocknen Extrakten, Lakritz-Präparaten, Mutterkorn, Pflastern, Seifen, Vanille, Zuckerwaaren.
- Zur trockenen Aufbewahrung zahlreicher Drogen, galenischer und chemischer Präparate.

Kalk-Mörtel. Ein baugerechter Mörtel wird hergestellt durch Vermischen von I Vol. Bankalk (d. i. gelöschter Kalk, der in einer Grube so viel Feuchtigkeit an den Erdboden abgegeben hat, dass ein Kalkhydrat von lettartiger Beschaffenheit zuräckbleibt) mit 2,5 Vol. fenchtem Kiez. In bestimmten Fällen, z. B. nach dem Einsturz eines Neubaues kann die Frage vorgelegt werden, in welchen Verhültnissen Baukalk und Kies gemischt worden sind, um einen gegebenen Mörtel herzustellen. In diesem Falle verführt man wie folgt:

Sand. 5 g Mörtel werden in einer Porcellanschale mit 20 cem Wasser augerührt, darauf mit etwa 50 cem Salzsäure (25 Proc.) zuerst in der Kälte (Uhrglas auflegen!), hierauf auf dem Wasserbade zersetzt. Man ültrirt alsdann durch ein aschefreies Filter unter Dekanthiren, und wäscht den Rückstand in der Schale, sowie das Filter mit Wasser vollständig aus. Hierauf spült man etwa auf dem Filter befindliche Kieselsäure mit einer genügenden Menge Natriumkarbonatlösung in die Schale zu dem Sandrückstand, wäscht das Filter etwas aus, verascht es und bringt die Asche zu dem Rückstand in der Porcellanschale. Man erhitzt die Flüssigkeit nun etwa 2 Stunden auf dem Wasserhade, um alle hydratische Kieselsäure in Lösung zu bringen, filtrirt darauf, wäscht den Rückstand nachsinander mit Sedalösung, Wasser, stark verdünater Salzsäure, schliesslich mit Wasser aus, bringt den Sand in eine Platinschale, verascht das Filter, bringt auch dieses hinzu, glüht bei dankler Rothglath und wägt. — Man stellt fest, ob dieser Sand seiner Korngrüsse nach als "Kies" oder als "Schliefsand" zu bezeichnen ist.

Als Sand ist in Rechnung zu stellen das Gewicht von Sand + Eisenoxyd + Thouerde.

Kalk. Das sub 2 erhaltene salzsaure Filtrat füllt man auf 500 ccm auf. 100 ccm desselben versetzt man mit einer hinreichenden Menge Ammoniumchlorid und füllt nun mit Ammoniak in der Wärme Eisenoxyd und Thonerde. Das Filtrat hiervon macht man mit Essigslüre sauer und füllt den Kalk durch Ammoniumoxalat und führt das abgeschiedene Calciumoxalat durch Glühen in Calciumoxyd über. — Im Filtrat bestimmt man noch die Magnesia als Ammoniummagnesiumphosphat. Als Kalk ist in Rechnung zu stellen das gefundene Calciumoxyd — Magnesiumoxyd.

Aus den erhaltenen Werthen berechnet man die zur Herstellung des Mörtels verwendeten Mengen Bankalk und Kies unter Zugrundelegung folgender Daten:

Guter Baukalk enthält 32,34 Proc. Calciumoxyd und 66,66 Proc. Wasser. 1 1
 guter Bankalk wiegt 1328 g. [Das Gewicht eines Volumens ist also 1,328.]

 Feuchter Kies (Bausand) besteht aus 93,76 Proc. Glübrückstand und 6,24 Proc. Wasser. 1 Liter feuchter Bausand wiegt = 1542 g [das Gewicht eines Volumens ist also 1,542].

Beispiel: Gefunden:

Sand Kalk + Magnesia 85 Proc. 7 Proc.

a) 85.0 g trockner Sand sind [93.76:100=85:x]=90.65 g feuchter Bausand. Diese sind [90.65:1.542]=58.78 ccm feuchter Bausand.

b) 7 Proc. geglähter Aetzkalk CaO sind [33,84:100 = 7:x] = 21 g Baukalk. Diese sind [21:1,328] = 15,8 ccm foughter Baukalk.

Mithin ist der Mortel [58,78:15,8] aus 1 Vol. Baukalk und 8,71 Vol. feuchtem Bausand hergestellt worden.

## Calcium aceticum.

Calcium aceticum. Calciumacetat. Essigsaurer Kalk. Acetate de chaux (Gall.).  $Ca(C_1H_2O_1)_* + H_2O_*$ . Mol. Gew. = 176. Die reine Verbindung wird erhalten durch Neutralisation von 4 Th. verdünnter (30 Proc.) Essigsäure mit 1 Th. gefälltem Calcium karbonat in der Wärme. Man filtrirt die neutrale oder sehr schwach sauer reagirende Lösung und bringt sie durch Eindampfen zur Krystallisation.

Farblose, glänzende Nadeln oder Prismen, welche an trockner Luft und bei 100° C. das Krystallwasser nur zum Theil abgeben. Von herb-salzigem Geschmack, leicht löslich in Wasser, weniger leicht in Alkohol löslich. Die wässerige Lösung löst Bleisulfat reichlich auf. Das reine Salz findet Verwendung zum Nachweis bezw. zur Bestimmung der Oralsäure.

Weisskalk oder Holzkalk ist die Bezeichnung des zur Darstellung der Essigsäure dienenden rohen Calciumacetats, welches durch Neutralisation des Holzessigs mit Actzkalk und Eindampfen der Lösung erhalten wird.

# Calcium benzoïcum.

Calcium benzoīcum. Calciumbenzoat. Benzoësaures Calcium. Benzoate de chaux (Gall.).  $(C_2H_2O_2)_2$  Ca + 4 $H_2O$ . Mol. Gew. = 354.

Darstellung. Man bereitet aus 10 Th. Aetzkalk eine dünne Kalkmilch, trägt in diese 43 Th. Benzossäure ein, erhitzt 5-10 Minuten zum Sieden und filtrirt. Das Filtrat wird durch Eindampfon koncentrirt, nöthigenfalls nochmals filtrirt, alsdann der Krystallisation überlassen. Aus den Mutterlaugen kann man durch Ansäuern mit Salzsäure die Benzossäure wiedergewinnen.

Eigenschaften. Farblose, verwitternde Nadeln, löslich in 20 Th. kaltem, leichter löslich in siedendem Wasser. Aus der wässerigen Lösung werden durch Salzsäure Krystalle von Benzoësäure abgeschieden. Zur Prüfung auf Chlor wird das Salz schwach geglüht und der Glührückstand nach dem Anflösen in Salpetersäure durch Silbernitrat gepräft. Die wässerige Lösung wird durch Ammoniumoxalat weiss, durch Ferrichlorid rehbraun gefällt.

Anwendung. Als innerliches Antisepticum wie Natriumbenzont und Natriumsalicylat.

## Calcium boricum.

Calcium boricum. Calcium pyroboricum. Calcium tetraboricum. Calciumborat. B.O.Ca + 6 H.O. Mol. Gew. = 304.

Zur Darstellung von Calciumsalzen der Borsäure existiren eine ganze Reibe von Vorschriften. Die Zusammensetzung der Präparate ist indessen von den gewählten Versuchsbedingungen ausserordentlich abhängig. Es ist also die im folgenden angegebene Vorschrift genau einzuhalten, wenn man das oben aufgeführte Präparat erhalten will.

Darstellung. Man löst 10 Th. krystallisirtes Calcinmchlorid CaCl<sub>2</sub> - 6 H<sub>2</sub>O in 100 Th. Wasser, ferner 17,4 Th. krystallisirten Borax in 100 Th. Wasser und mischt beide Lösungen, welche mittlere Temperatur haben sollen, durch Umrühren. Es entsteht sogleich weisser, breiförmiger Niederschlag. Man saugt denselben vor der Strahlpumpe ab, wäscht ihn mit kleinen Mengen Wasser bis zur Chlorfreiheit aus und trocknet ihn auf poröseu Unterlagen bei Lufttemperatur, worauf er zerrieben wird.

Eigenschaften. Ein weisses, fast geschmackloses Pulver, oder weisse, an der Zange haften bleibende Massen, der Stärke oder weissem Thon ähnlich. Sie bläuen das rothe Lackmuspapier. In kaltem Wasser fast unlöslich, wenig löslich in heissem Wasser mässig löslich in den Lösungen des Calciumchlorids und in denen des Borax. Ziemlich leicht löslich in Glycerin, namentlich in der Wärme. Diese Lösung reagirt gegen Lackmus deutlich sauer. Löslich auch beim Erwärmen in Ammoniumchloridiösung unter Entwickelung von Ammonium; in dieser Lösung entsteht auf Zusatz von Ammoniumoxalat ein weisser, in Essigsäure unlöslicher Niederschlag. — Löslich in verdännter Salzsäure. Diese Lösung färbt Curcumapapier braunroth. Durch Ammoniak werden die braunroth gefärbten Stellen in Schwarzblau übergeführt. — Uebergiesst man 0,5 g des Salzes mit 2 com verdünnter Schwefelsäure und 3 com Alkohol, so verbreunen die beim Erwärmen entweichenden Dämpfe mit grüner Flamme.

Anwendung. Aeusserlich bei nässenden Ekzemen, Verbrennungen, übelriechendem Schweiss; innerlich zu 0,8-0,4 g gegen Diarrhoe der Kinder.

Calcium boro-glycerinicum. Borglycerinkalk. (Ross.) Eine Lösung von 8 Th. gelöschtem Kalk [Ca(OH)<sub>2</sub>] und 25 Th. Borsäure in 76 Th. Glycerin.

### Calcium bromatum.

Calcium bromatum. Calciumbromid. Bromcalcium. Calcii Bromidum (U-St.).  $CaBr_4$ . Mol. Gew.=200.

Darstellung. Man neutralisirt 650 Th. Bromwasserstoffsäure (von 25 Proc.) mit 100 Th. gefälltem Calciumkarbonat unter schwachem Erwärmen. Die filtrirte neutrale Lösung wird eingedampft.

Eigenschaften. Ein farbloses, körniges, zerfliessliches Salz von scharf salzigem Geschmack. Löslich in 0,7 Th. Wasser von 15° C. oder in 1 Th. Alkohol von 94 Vol. Proc. Die wässerige Lösung ist neutral und giebt mit Silbernitrat einen gelblichweissen Niederschlag von Silberbromid, mit Ammoniumexalat einen weissen in Essigsäure unlöstiehen Niederschlag von Calciumexalat. Auf Zusatz von etwas Chlorwasser fürbt sie sich gelbbraun; durch Schütteln mit Chloroform geht das Brom in dieses über.

Prafung. 1) Das Salz färbe sich beim Befeuchten mit verdünnter Schwefelsäure nicht sofort gelb (Calciumbromat Ca(BrO<sub>3</sub>)<sub>3</sub>). 2) Die wässerige Lösung (1:10) werde nach Zusatz von etwas Stärkelösung durch wenige Tropfen Chlorwasser oder Ferrichlorid nicht blau gefärbt (Jod). 3) 0,2 g des scharf getrockneten Salzes sollen bei der Titration unter Zusatz einiger Tropfen Kaliumchromatlösung bis zur eben eintretenden Rothfärbung 20 com 4,5 Normal-Silbernitratlösung verbrauchen. Ein höherer Verbrauch würde Gehalt an Calciumchlorid anzeigen.

Aufbewahrung. Vor Feuchtigkeit geschützt, in sehr gut verschlossenen Glasgefüssen.

Anwendung. Als Nervinum in Gaben von 1-2 g mehrmals täglich.

Ellxir Calcii Bromidi, Elixir of Calciumbromide (Nat. formul.). Calcii bromati 85,0 g, Acidi citrici 4,0, Elixir sromatici q. s. ad 1000 ccm.

## Calcium carbonicum.

Calciamkarbonat kommt in mehreren verschiedenen Formen zur pharmaceutischen Verwendung, 1) als präcipitirtes Calciamkarbonat, 2) Schlämmkreide, 3) Marmor, 4) präparirte Austernschalen, 5) Krobssteine, 6) und 7) rothe und weisse Koralle, 8) weisses Fischbein.

I. Calcium carbonicum (Helv.). Calcium carbonicum praecipitatum (Austr. Germ.). Carbonate de chaux précipité (Gall.). Calcil Carbonas praecipitatus (Brit. U-St). Calciumkarbonat. Kohlensaurer Kalk. CaCo. Moi. Gew. = 100.



Fig. 184. Präcipitirten Calciumkarbonat. 400 facher Vergr.

Darstellung. Man geht zweckmässig vom weissen Marmor aus. Man löst 100 Th. weissen Marmor in einer Mischung von 300 Th. Salzsäure (25 Proc.) und 300 Th. Wasser auf. Um die in dieser Lösung neben Calciumchlorid enthaltenen Verunreipigungen (Ferrochlorid, Manganochlorid und Magnesiumchlorid) zu beseitigen, versetzt man die deutlich salzsaure Flüssigkeit mit einer dünnen Anreibung von (5 Th.) Chlorkalk mit Wasser, bis die Flüssigkeit deutlich nach Chlor riecht. Nach mehreren Stunden der Einwirkung des Chlors wird die Flüssigkeit mit der zweifachen Menge Wasser verdünnt, erhitzt und nunmehr unter Umrühren so lange mit Kalkmilch (aus Calcaria usta e marmore) versetzt, bis deutlich alkalische Reaktion vorhanden ist. Eisen und Manganverbindungen werden hierdurch vollständig, Magnesiumchlorid wird der Haupt-

menge nach ausgefällt. Man filtrirt sogleich eine kleine Probe ab und stellt fest, ob sie eisenfrei ist. Die alkalische Flüssigkeit darf durch Schwefelammonium nicht dunkel gefürbt, die mit Salzsäure augesäuerte Lösung darf durch Ferrocyankalium nicht blau gefürbt werden, sonst muss die Behandlung mit Chlorkalk und Kalkmilch wiederholt werden. Man lässt einige Stunden absetzen, filtrirt die Lösung, stellt ihr spec. Gewicht fest und ermittelt aus einer Tabelle (s. S. 558) den Gehalt an Calciumchlorid CaCl<sub>3</sub>. Hiernach ist die ungefähr anzuwendende Menge von Natriumkarbonat zu berechnen. Auf 100 Th. in Lösung befindliches Calciumchlorid CaCl<sub>3</sub> bedarf man rechnungsmässig rund 260 Th. krystallisirtes Natriumkarbonat.

Man erwärmt das mit Salzsäure schwach angesäuerte Filtrat nunmehr auf 60—70° C. und fällt unter Umrühren mit einer filtrirten Lösung von (etwa 300 Th.) kryst. Natriumkarbonat in der 3—4 fachen Monge Wasser. Am Schlusse der Fällung muss die Flüssigkeit deutlich alkalisch reagiren. Man lässt den Niederschlag einige Stunden absetzen, dann wäscht man ihn zunächst durch Dekanthiren, später auf einem Papierfilter oder auf einem gut genässten Colatorium so lange ans, bis das Ablaufende chlorfrei ist, also nach dem Ansäuern mit Salpetersäure durch Silberaitrat nicht mehr opalisirend getrübt wird. Dann lässt man das Wasser abtropfen oder absaugen, trocknet den Niederschlag und pulvert ihn.

Die Fällungstemperatur ist auf die Beschaffenheit des Präparates nicht ohne Einfluss. Bei gewöhnlicher Temperatur fällt das Calciumkarbonat zunächst als amorpher voluminöser Niederschlag aus, der nur schwierig anszuwaschen ist, nach längerem Stehen aber freiwillig dicht und krystallinisch wird, wobei er in die rhomboëdrische Form des Kalkspaths übergeht. Aus siedender Lösung fällt das Calciumkarbonat sofort in krystallinischem Zustande aus und zwar in der Form des Arragonits.

Eigenschaften. Ein trockenes, sehr weisses, zarles, geruch- und geschmackloses, der Zunge anhaftendes Pulver, welches aus mikroskopisch-kleinen, rhomboëdrischen, durchsichtigen Kryställehen besteht, löslich in etwa 27000 Th. kaltem Wasser, dagegen leichter löslich in Jkohlensäurehaltigem Wasser, und zwar unter Bildung von Calciumbikarbonat; leicht, vollständig, klar und farblos auflöslich in verdünnter Salzsäure, Salpetersäure oder Essigsäure. Die Kryställichen des aus kalter Lösung gefällten Calciumkarbonats sind erbeblich kleiner als die aus heisser Lösung abgeschiedenen. Letztere eignen sich daher besser für Zahnpulvermischungen.

Beim Glüben geht das Calciumkarbonat wieder in Calciumoxyd über.

In der eszigsauren Lösung, welche unter Aufbrausen vor sich gehen muss, entsteht durch Zusatz von Ammoniumorulat ein weisser Niederschlag von Calciumoxalat  $C_eO_aCa+H_aO_i$  der in Salzsäure und in Salpetersäure löslich, in Essigsäure unlöslich ist (Identität).

Prüfung. Durch diese ist nameutlich der Nachweis zu führen, dass das Präparat bis auf Spuren frei von Chlor ist und kein Alkalikarbonat (Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>) enthält. 1) I Th. Calciumkarbonat mit 50 Th. Wasser geschüttelt gebe ein nicht alkalisch reagirendes (also neutrales) Filtrat, welches beim Verdunsten einen wägbaren Rückstand nicht hinterlässt. Alkalische Reaktion und Verdampfungsrückstand würden schliessen lassen, dass das Präparat mangelhaft ausgewaschen wurde und noch Natriumkarbonat<sup>3</sup>) enthält.

- 2) Die mit Hilfe von Salpetersäure dargestellte w\u00e4sserige L\u00e4sung (1 = 50) darf durch Baryumnitratl\u00f6sung nicht sofort ver\u00e4ndert (weisse Tr\u00e4bung von Baryumsulfat zeigt Schwefels\u00e4ure an) und durch Silbernitratl\u00f6sung nur opalisirend getr\u00e4bt werden; es sind daher Spuren von Chlorwasserstoff bezw. Chlornatrium zugelassen. (Ueber das chlorfreie Pr\u00e4parat s. w. u.)
- Die salzsaure Lösung werde a) durch Ammoniak, im Ueberschuss versetzt, innerhalb 10 Minuten nicht getrübt (Thonerde); b) durch Kaliumferrocyanidlösung nicht sogleich blau gefärbt (Risen).

Aufbewahrung. In gut verschlossenen Glasgefässen.

Anwendung. Innerlich genommen neutralisirt das Calciumkarbonat die Säure in den ersten Verdauungswegen unter Abscheidung von Kohlensäure und Bildung der betreffenden Calciumsalze; ein Ueberschuss Calciumkarbonat geht mit den Fäees fort. Ein Theil der Kalksalze wird resorbirt und zur Bildung des Knochengerüstes verbraucht. Man giebt das Calciumkarbonat zu 0,5-1,0-1,5 g als Antacidum bei übermässiger Säurebildung, Diarrhöen, Knochenkrankheiten, Skrophulose, neuerdings, mit Calciumphosphat kombinirt mit gutem Erfolge bei Diabetes. Aeusserlich ist es ein mildes, austrockwendes Mittel, besonders eine viel gebrauchte Grundlage für Zahnpulver.

Calcium carbonicum purissimum, chlorfrei. (Austr. Germ.) Dieses zu analytischen Zwecken, z. B. zur Prüfung der Benzossäure auf gechlorte Produkte, henutzte Präparat wird durch Fällung einer Lösung von Calciumnitrat mit Natriumkarbonat bei 60—70° C. und nachfolgendes gründliches Auswaschen erhalten.

II. Creta praeparata. Calcium carbonicum nativum (Austr.). Schlämmkreide. Kreide. Blanc d'Espagne (de Paris on de Meudon). Craie. Chalk. Die Kreide kommt als "Stückenkreide" und als "geschlämmte Kreide" im Handel vor.

Zur Darstellung der letzteren wird die natürlich vorkommende, weisse Kreide gemahlen und einem Schlämmprocess unterworfen. Das geschlämmte Produkt wird getrocknet und kommt entweder als Pulver oder in Trochiskenform (als kleine Kegel) in den Verkehr.

Zartes, weisses Pulver, unfühlbar. In verdünnter Essigsäure soll es sich fast klar ohne Hinterlassung von Sandkörnern auflösen. Die hierbei entwickelte Kohlensäure besitzt in der Regel modrigen Geruch. — Schlämmkreide stellt amorphes Calciumkarbonat dar, in

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Man hüte sich, sodahaltiges Calciumkarbonat zu Zahnpulvern zu verwenden; die Käufer bringen letzteres wegen des laugenhalten Geschmackes mit Protest zurück. Es empfielt sich, das für Zahnpulver bestimmte Unleiumkarbonat durch den Geschmack zu pröfen.

der Regel verunreinigt durch kleine Mengen Thonerde, Thonerdesilikat, Magnesiumkarbenat, Calciumkarbenat, Calciumphosphat, organische Substanz und Spuren von Eisenoxyd.

Die Kreide besteht hauptsächlich aus den Schalen mikroskopisch kleiner Foraminiferen (Polythalamien); unter dem Mikroskop zeigt sie meist abgerundete Partikel von linsenförmiger Gestalt und verschiedener Grösse. Fig. 136.

Innorlich wird die Schlämmkreide überhaupt nicht mehr angewendet. Sie ist hier, wie auch zur Herstellung von Zahnpulvern, durch das gefüllte Calciumkarbonat withrend der letzten 20 Jahre vollständig verdrängt worden. Technisch wird sie zur Bereitung von Kitten, zur Gewinnung von Kohlensänre in der Mineralwasserfabrikation verwendet.

III. Marmor album. Weisser Marmor. Marbre. Marble. Der Abfall aus den Werkstätten der Bildhauer ist zu einem sehr geringen Preise zu erlangen. Der weisse Marmor ist meist ein sehr reines Calciumkarbonat und wird daher zur Darstellung der Kalksalze und als Kohlensäurematerial gebraucht. Auch die Mineralwasserfabrikanten, welchen die Erlangung des Magnesits erschwert ist, benutzen ihn als Kohlensäurematerial, denn die daraus entwickelte Kohlensäure ist sehr rein. Man sehe nur darauf, dass zum pharmaceutischen Gebrauch möglichst weisse Marmorstücken verwendet werden. Nöthigenfalls lese man die weissesten Stücke aus. Der durch Brennen von weissem Marmor erhaltene Astzkalk ist sehr rein (s. S. 539).

IV. Conchae praeparatae (Ergänzb.). Testae Ostreae Inevigatae. Priliparirte oder geschlämmte Austernschalen.

Die gepulverten und geschlämmten Schalen der gemeinen Auster, Ostrea edulis Linn., einer an den europäischen Küsten vielfach vorkommenden, zur Klasse der Lamellibranchiaten gehörigen Molfuske aus der Familie der Ostreïden.



Fig. 136. On p. Prapariren Austernschalen.



rnschalen. Fig. 136. Ort, p. Schlämmkreida. 400fache Vergrösserung.

Darstellung. Die aus den Wein-bezw. Austernstaben während der kalten Jahreszeit in grossen Mengen kostenfrei zu erhaltenden Schalen werden zunächst von anhaftenden Unreinigkeiten mechanisch durch Abkratzen gereinigt. Alsdann weicht man sie in ammeniakhaltigem Wasser ein, kocht sie hierauf mit Wasser aus, bürstet sie mit einer Stahldrahtbürste aussen ab, wäscht sie mit reinem Wasser und trocknet sie. Hierauf stösst man die äusseren, gefärbten Schichten der Schale mit einem starken, kurzklingigen Messer ab und pulvert die von diesen befreiten Schalen im Mörser möglichst fein. Das Pulver wird alsdann im Mörser aus Porceilan mit Wasser feingerieben (im grossen auf Mahlgäugen) und einem Schlämmprocess unterworfen. Die sich absetzenden feinsten Theilehen werden gewaschen, alsdann in der Regel in die Form kleiner Kegel gebracht und getroaknet.

Eigenschaften. In den Handel gelangen sie entweder in der Form der schon beschriebenen Kegel von etwa 1 cm Höhe oder als feines Pulver. Zerrieben stellen sie ein weissliches, feines, unfühlbares Pulver dar, welches keine glänzenden Partikel enthält. In kalter Salzsäure löst es sich unter Aufbrausen mit Hinterlassung einiger weniger Flückehen auf. Aus dieser Lösung scheidet sich durch Uebersättigen mit Ammeniak nur

ein geringer Niederschlag von Calciumphosphat ab, wührend z. B. Knochenasche einen sehr reichlichen Niederschlag von Calciumphosphat giebt. Eine Unterschiebung von Kreide entdeckt man, wenn man eine Probe zwischen den Zähnen kant. Das Präparat aus Austernschalen enthält, auch wenn es zwischen den Fingern unfühlbar erscheint, doch stets harte, scharfe Partikelchen, welche zwischen den Zähnen und auf der Zunge leicht kenntlich sind. Solche scharfe Partikel fehlen der Kreide. Fig. 195.

Mit Sieherheit lassen sich Kreide und Austernschalen unter dem Mikroskop unterscheiden. Die präparirten Austernschalen bestehen aus verschieden grossen, ziemlich scharfkantigen, bisweilen länglichen, durchsichtigen Stückehen, denen man es aber immer ansieht, dass sie von platten- oder tafelartigen Gebilden herrühren. Die Kreide zeigt zwar auch grössere und kleinere Theileben, aber diese sind nicht scharfkantig, sondern nähern sich mehr der Linsen- oder Kugelform. Nach CHATIN und MUNTZ enthalten die Austernschalen in Procenten: 0,1 Stickstoff, 0,15 Schwefel als Sulfat, 0,02 Schwefel als Sulfid, 0,4 Magnesiumoxyd, 0,012 Mangan, 0,025 Eisen, 1,0 Siliciumdioxyd, 50,0 Calciumcxyd, 45,0 Kohlensäure (CO2), 0,003 Jod, 0,005 Brom, 0,02 Fluor, 0,09-0,4 Phosphorsäure (P.O.) und 1,0 organische Bestandtheile.

Anwendung. Die präparirten Austernschalen werden unter den gleichen Indikationen wie der kohlensanre Kalk angewendet. Sie sind Bestandtheil zahlreicher Kinder-(beruhigungs)pulver, ferner vieler Zahapulver. Die Ausicht, dass man sie ohne weiteres durch das reine gefällte Calciumkarbonat ersetzen könne, muss als irrthumlich bezeichnet

werden.

V. Lapis Cancrorum (Erganzb.). Oenil Cancrorum. Calcult Cancrorum. Krebsaugen. Krebsstelne. Werden gegenwärtig vorzugsweise aus Russland eingeführt.

Der Flusskrobe, Astacus fluviatilis Linn., ein zur Unterklasse der Malakostraken gehöriger Kruster aus der Familie der Astaciden, wechselt alljährlich und zwar von

Juni bis August seine Kalkschale. Während dieser Häutungszeit findet man an den Seiten seines Magens und am Grunde der Speiseröhre harte, ziemlich weisse, matte, kreisrunde, konkay-konvexe, auf der konkaven Seite mit wulstig vortretendem Rande versehene, 0,3 bis 1,0 cm im Durchmesser haltende, 0,2-0,5 cm dicke Körper. Sie zeigen im Innern koncentrische Schichtung. In ihrer chemischen Zusammensetzung sind sie den Austernschalen ähnlich. In kochendem Wasser nehmen die Krebssteine gewöhnlich eine rosenrothe Farbe an. Beim Erhitzen in der Weingeistflamme b kleiner Krebssteln von schwärzen sie sich aufangs, werden dann aber in der Glühhitze wieder weiss. Sie lösen sich in verdünnter Salzsäure



Fig. 137. Krebsateine. o Vertikaldurchschultt, oben gesehen.

unter Aufbrausen und hinterlassen eine gallertartige Haut von der Gestalt des gelösten Krebssteines. In der salzsauren Lösung erzeugt Ammoniak, wenn es im Ueberschuss zugesetzt wird, einen ziemlich reichlichen Niederschlag von Calciumphosphat. Sie enthalten nach WEBER 14,44-15,08 Proc. organische Materie, 55,42-55,72 Calciumoxyd, 30,6-31,9 Kohlensture und 10,73-11,23 Phosphorsture.

Man hält die Krebssteine unzerkleinert oder als feines Pulver vorräthig. Die unzerkleinerten wendet das Volk an, um Fremdkörper aus dem (menschlichen) Auge zu entfernen. Zu diesem etwas rohen Verfahren sollten möglichst kleine Krebsaugen abgegeben werden. Das Pulver wird innerlich in gleicher Weise wie Culciumkarbonat und Conchae

pracparatac angewendet.

VI. Corallium album. Welsse Koralle. Unter dieser Bezeichnung wurden früher verschiedene Augenkorallen (Oculiniden) gesammelt, namentlich die Jungfernkoralle, Oculina virginea Less. und verschiedene andere, der Gattung Madrepora, Familie der Madreporiden, zugezählte Korallen. Das Kalkgerüst dieser Korallen fand in der alten Medicin hanng als giftwidriges Mittel Verwendung.

Der Korallenstock ist baumartig und ästig, milchweiss, glatt, mit zusammenlaufenden Aesten. Die als weisse Koralle in den Handel kommenden Bruchstücke der Aeste sind hart, 2 bis 10 cm lang, 0,5-1,0 cm dick, cylindrisch, hin und her gebogen, glatt mit vielen rundlichen Vertiefungen mit strahlig gestellten Blättehen. Innen sind sie hohl und strahlig. Sie bestehen hauptsächlich aus Calciumkarbonat mit Spuren Jod und etwas thierischer chitinartiger Substane.

Die weisse Koralle, welche höchst selten und nur als feines Pulver in Anwendung kommt, wird durch Conchae praeparatae vollständig ersetzt, sowohl in Pulvern für den innerlichen Gebrauch, als auch in Zahnpulvermischungen.

VII. Corallium rubrum. Rothe Koralle. Hierunter sind die kleinen Fragmente der im Mittelmeer und im rothen Meere gefischten Blut- oder Edelkoralle Corallium rubrum Lam., Familie der Gorgonidae, Ordnung der Octaetinia zu verstehen.

Der Polypenstock ist strauchartig und listig. Die in den Handel kommenden rothen Korallen sind harte, 3—5 cm lange Bruchstücke der Aeste. Sie sind strohhalm- bis feder-kieldick, eylindrisch oder plattgedrückt, hin und her gebogen, zart gestreift. Sie bestehen hauptsächlich aus Calciumkarbonat mit kleinen Mengen Magnesia, Eisenoxyd, chitinartiger Substanz und Spuren Jod. Durch Digestion in Terpentinöl werden sie weiss.

Die rothe Koralle wird nur als ein feines Pulver zu Zahnpulvern verwendet.

Corallin hat man die als Farbmaterial benutzte Bosolskure genannt. Diese entsteht aus einem Gemisch von 1 Th. Oxalskure, 1 1/2 Th. Karbolskure und 2 Th. Schwefelskure durch mehrstündiges Erhitzen bis auf 140 bis 150° C.

VIII. Os Sepiae (Erganzb.). Ossa Sepiae. Tegmina Sepiae. Sepia-Knochen. Weisses Fischbein.

Der Tintenfisch, die gemeine Sepie, Sepia officinalis Linn., ein zur Unterordnung der Decapodiden gehöriger Cephalopode aus der Familie der Myopsiden, trägt unter seiner Busseren Haut eine kalkige Rückenschale (Rückenschulp); welche die Sepia des Handels darstellt.

Das weisse Fischbein des Handels besteht aus länglich ovalen, 12—25 cm langen, 4—8 cm breiten, weissen, spröden und leicht zerbrechlichen Stücken. Man unterscheidet leicht drei Lagen des Schulpes: Nach aussen ist eine feste, dünne (papierstarke) Kalkschicht mit chagrinirter, feinhöckeriger Oberfläche. Die mittlere Schicht ist ein dünnes Hornblatt. Das grösste Volumen nehmen sehr zahlreiche, schief nach oben gerichtete Kalkblättehen ein, welche sich unter einander verbinden und die dritte Schicht bilden. Diese letztere ist bisweilen von schwachem Seewassergeruch und schwach salzigem Geschmack. Das weisse Fischbein besteht hauptsächlich aus Calciumkarbonat und thierischer leimartiger Substanz nebst sehr geringen Mengen Calciumphosphat und Natriumchlorid.

Zur Darstellung des gepulverten weissen Fischbeins wird die innere weisse lockere Schicht mit einem Messer mit rundem Ende von der harten äusseren Decke abgestossen und zu Pulver zerrieben. Es ist zuweilen Bestandtheil des Zahnpulvers oder wird vom Volke als Fieber- und Magenmittel genommen, oder zum Poliren metallener Geräthschaften gebraucht. Zu letzterem Zwecke wird häufiger das ganze oder nicht zerkleinerte Fischbein benutzt. Die Goldarbeiter benutzen die ganzen Sepia-Schalen zur Herstellung von Gussformen für Ringe und dergl. Hierfür sind besonders grosse und dicke Exemplare auszuwählen,

Die unter dem Namen Sepia geschätzte dunkelbraune Malerfarbe ist der eingedickte Saft des Tintenbeutels des Tintenfisches.

Zahn-Pasten. Das Calciumkarbonat ist ein Bestandtheil der meisten Zahnpasten, welche bekanntlich ausserdem noch Seisenpulver, Borax und andere mehr indisserente Bestandtheile enthalten. Für die Darstellung guter Zahnpasten ist solgendes als wichtig zu beachten: Die Mischung der vorgeschriebenen Pulver ist lediglich unter Anwendung von koncentrirtem Glycerin zur Paste anzustessen. Der vorgeschriebene Farbstoff ist im Glycerin zu lösen und als Glycerinlösung zuzufügen. Zusätze von Wasser und Alkohol sind atreng zu vermeiden, denn sie muchen die Paste in kurzer Zeit steinhart.

Calcium can	rbonicum. 555
Aqua Calcarlas bicarbonicas. Carrara-water. Rp. Aquas Calcarlas q. s. Ist mit Robiensture an impragniren.	Pulvis Cretae compositus (T-St.).  Rp. Calcii carbontei preecip. 30,0 Gummi arabici 20,0 Sacchari albi 50,0.
Globali anterpripelacet. Elisabethiner Kugvin Bp. Cretno inerigatam 190,0 Aluminis poliverati 10,0 Anumoni chiorati 5,0	Palvis dentifricles albes.  Weisses Zahnpulver (Erghan).  Rp. Calcil carbonici prace. 945,0  Saponis medicati 50,0  Olai Menthes piperitae 5,0.
Camphorse trites 2,5 Muclioginis Amyli q. s.  Man bereite hieraus 10 Kugeh; and trockne sis an einem warmen Orte.  Mintura Cretae (Brk.).	Privis dentifricies albus (Austr.).  Rp. Rhizomatis Iridis pulv.  Magnesti carbonici as 5,0  Calcii carbonici 40,0  Olel Menthas piperitas gtt. IV.
Rp. Calcii carbonici praccip. 5,0 Tragacanthac puiv. 0,7 Sacchari pulverati 10,0 Aquae Cinnamoni q. a. ad 160,0 ccm. Mistura Cretae (U-St.).	Pulvis dentifricius cum Camphora (Erganzb.).  Poudre dentifricade crale camphrée (Gall.)  Erganzb. Gall.  Rp. Camphorae 1,0 1,0  Calcii carboniei 19,0 90,0.
Rp. Pulveris Cretae compositi 800,0 Aquao Canamomi 400,0 Aquao destiliatae q. s. ad 1000,0 ccm.  Mixtura cretacaa (Hamb. V.).	Palvis dentifricias saponatus Lassan. Lassan's ches Zahnpulver.  Rp. Calcii carbonici 100,0  Kalii chiorici
Austernschalen-Mixtur. Lac Perlarum Rp. Concharum præsparatarum 3,0 Gunnei arabici pulv. 3,0	Lapidis Pomicis putr. 25,6 Saponis medicati 25,0 Olei Menthae plp. 1,0
Aquas Amygdalar. amar, dll. 20,0 Sirupi Sacchari 15,0 Aquas destillatae q. a. ad 100,0.  Pasta dentifricia nobilis. Dr. E. Fischan's Zahnpasta.	Palvis dentifricius raber nobilis. Dr. B. Fischien's rothes Zabnpulver. Rp. Calcil carbonici 100,0 Rbisomatis Iridis pulv 5,0 Magonsii carbonici 5,0 Solutionis Phioxini spirituos q. a.
Rp. Boracis 3,0 Shinomatis Iridia pulv 5,0 Saponia medicati 10,0 Calcli carbonici prace. 20,0 Olai Menthae piperitae Olei Geranli 65 1,0	Olei Monthae pip. Olei Geranii Eins der schöneter rothen Zahnpuiver. Pulvis Principla Friderici. Princ Friedrichapulver.
Phioxinroth Giycerini Bh q. s. Diese Zahnpaste, von B. Pischen wilhrend 10 Jahren erprobt, ist die schönste, welche wohl überhaupt existirs. S. oben unter: Zahn-Pasten.	Rp. Calcil carbonici Sacchari albi Magnesti carbonici 10,0 Tincturae capitum Papaveria 5,0. Wird kielnen Kindern messanrapitzenweise mit Milch als Antemeticum und Antidiarrhoïeum gegeben.
Privis antilysens.  Graf lannung's Pulver.  Rp 1 Concinrum praepatalarum	Tinctura Coralliorum. Kotalien tropfen. Ep. Tinctura Katanbae
2. Corallicrum rubrorum £2 20,0 3. Anri foliati 4. Argenti foliati 5. Angenti foliati 6.	Tincturse Cinnamont Tincturse aromaticae & 15,0 Spiritus diluti (70%) 55,0. Früher wurde diese Tinktur aus Gewhrzen und rethen Korallen bereitet. Da von diesen aber nichts gelöst wurde, so hat man der obigen
Paivis Cretae aromations (Brit.).  Bp. Corticis Cinnamomi 86,0 Nucis moschatae 60,0	Mischung den Namen Korallentinktur gelassen. Trochisci Cretae (U-St.). Rp. Calcii carbonici 25,0

Balm of White Lilles, for preserving and beautifying the skin, von H. A. HOADLEY in New-York. Schönheitswasser für die Haut. Roth gefärbtes Wasser, welches eine grosse Menge Kalkkarbonat in Suspension, aber keine schädlichen Metalle enthält. (Chand-LER, Analyt.)

Gummi ambici

Esechari albi

fiant com aqua q. a. trochiaci No. 100.

Spiritus Macidis 8 ccm

40,0

80,0

500,0

220,0,

Epilepslemittel, von der Frau Gross-Herzogin von Mecklenburg-Schwerin empfohlen, zu beziehen aus der Hofapotheke zu Schwerin, besteht aus 91,28 g Paonien-pulver und 8,77 g präparirten Krebssteinen, vertheilt auf 24 Pulver, und einer Flasche Maiblumenwasser. (Himp, Analyt.) Fettslecke aus Marmor zu entfernen. Man trägt einen Brei von gebrander

Coryophytiorum

Catril carbonici

Sacchari

Fructus Cardamomi 20,0

Magnesia und Benzin auf, hedeckt, um das rasche Abdunsten von Benzin zu verhin-

dern, mit einer Schale und wischt das Pulver, nachdem es trocken geworden ist, weg Das Verfahren muss unter Umständen wiederholt werden.

Hilhner-Pulver, um die Hühner zum vermehrten Eierlegen zu veranlassen. Grob gestossene Austernschalen 250,0, Kreide 38,0, Calciumphosphat 38,0, Schwarzer Pfeffer, Paprika je 4,0, Eisenoxyd 6,0, Natriumchlorid 8,0.

Kalodont von Sanu in Wien. Calciumkarbonat 250,0, Magnesiumoxyd 80,0, Glycerin 500,0, medicinische Seife 150,0, Zimmtöl, Pfefferminzöl je 2,0, Phloxinroth q. s. (Dahmen.) In Tuben zu füllen.

Kinderberuhlgungspulver (Wiener Specialität). Pulveris Visci albi, Magnesii carbonici, Rhizomatis Iridis florentinae, Concharum praeparatarum aā 10,0, Ligni Santali rubri pulverati 20,0.

Lily White and Rose Blom, Lavel's. Kalkkarbonat mit Speckstein. (Chandles,

Lily White, superior, besteht aus Kalkkarbonat und wenig Magnesiumsubkarbonat.

(CHANDLER, Analyt.)

Marmorplatten aufleimen. Um Marmorplatten auf Holz, z. B. auf Nachttische and Spiegeltische aufzuleimen, benutzt man eine Mischung von heissem Leim mit Gips. Die zu verbindenden Flächen sind anzuwärmen, auch ist rasch zu arbeiten.

Oplat pour les dents von Pinaud, eine Zahnlatwerge. 70 Th. mit Rosanilin rothgeskirbter Zuckersyrup, 21 Th. Kreide, 71/4 Th. Gips, 11/4 Th. Magnesia. (Pribram.

Patentkitt, Karlsbader. Besteht I) aus Wasserglas von 1,34 spec. Gew. II) Aus 1 Th. Calciumkarbonat und 29 Th. Kaolin. Zum Gebrauch erwärmt man die zu kittenden Bruchflächen, mengt das Pulver mit dem Wasserglas zu einem dicken Brei an, bestreicht die Bruchflächen, presst sie aneinander und lässt sie zwolf Stunden in gelinder Wärme trocknen.

Pondarine von Faltinger & Co. in Wien, ein Pulver, welches die Hühner zum Eierlegen auregen soll, ist angeblich eine Mischung von Sehlämmkreide mit Eisenoxyd

(Eisenmennige).

Sozodont von Buskink, Zahnreinigungsmittel. I) Gemisch von Calciumkarbonat, Magnosiumkarbonat und Veilchenwurzelpulver, mit Nelkenol schwach parfümirt. II) Lösung von Oelseife 5,0, Glycerin 6,0, Spiritus 30,0, Wasser 20,0. Parfümirt mit Nelkenol, Pfefferminzol, Anisol etc. und mit Kochenille tingirt.

Steinpillen der Frau Stephens. 0,2 g schwere Pillen aus Kalkkarbonat und Seife.

Taglich fünfmal je 5 Pillen.

Superior Lily White von Bazin in Philadelphia. Besteht aus Kalkkarbonat mit

Kohlensaurer Magnesia und ist frei von schädlichen Metallen. (Chasdler, Analyl.)

Zahnpasta, aromatische, von Sun de Boutemard in Rheinsberg. 62,5 Proc. Oelseife, 6,5 Proc. Stärkemehl, 17,4 Proc. Kugellack, 7,35 Proc. kohlensaurer Kalk, 0,95 Proc. schwefelsaurer Kalk, 6,2 Proc. Bimstein nebst wenig Pfefferminzol. 24 g = 0,6 Mark. (WITTSTEIN, Analyt.)

Zahnpasta von Pyrryermann in Wien. 60 Th Schlämmkreide, 26 Th. Austernschalen, 6 Th. Florentiner Lack, 8 Th. Pfefferminzol werden mit der nöthigen Menge Tra-

ganthechleim zur Konsistenz geformt. 50 g = 2,5 Mark. (Hildwein, Analyt.)

Zahnpulver, Frikow'sches, besteht aus Ossis Sepiae, Lapidum Cancrorum ana 20,0;
Rhizomatis Iridis 15,0; Lapidis Pumicis 5,0; Carmini rubri 0,6; Olei Menthae piperitae 0,15; Olci Rosae 0,05.

Zahnpulver, vegetabilisches, von J. G. Porr in Wien. 20 Th. Veilchenwurzel, 10 Th. gebranntes Hirschhorn, 1 Th. Florentiner Lack. 30 g = 1,8 Mark. (Hindwein, Analyt.)

## Calcium chloratum.

Im Handel anterscheidet man folgende drei Hauptsorten des Calciumeblorids: 1) Calcium chloratum crystallisatum CaCl<sub>2</sub> + 6H<sub>2</sub>O, 2) Calcium chloratum siccum seu granulatum CaCla + 2HaO und 3) Calcium chloratum fusum CaCla.

1. Calcium chloratum crystallisatum. Chlorure de calcium crystallisé (Gall.). Krystalilsirtes Calclumehlorid. Calx salita. Sal ammoniacum fixum. Chlorcalclum, krystallisirtes. CaCl, + 8 H, O. Mol. Gew. = 219.

Darstellung. 100 Th. grob gepulverter weisser Marmor werden in einen geräumigen Glaskolben gegeben und nach und nach mit 300 Th. reiner Salzsäure von circa 1,124 spec. Gew. übergossen. Gegen das Ende dieser Operation erwärmt man den Kolben im Sandbade, um die Auflösung des Marmors und die Austreibung der Kohlensäurs zu befördern. Hierauf giebt man noch 5 Th. oder so viel gepulverten weissen Marmor hinzu, dass bei fortgesetzter Digestion ein Theil des Marmors ungelöst bleibt. Der warmen Flüssigkeit werden nun ohne zu filtriren 5 Th. Chlorkalk, welcher mit Wasser zu einem Brei angerührt ist, nach und nach hinzugesetzt. Das Erwärmen wird eine halbe Stunde oder solange fortgesetzt, bis eine abfiltrirts geringe Menge der Lösung, mit einigen Tropfen Aetzammon versetzt, auf Zusatz von Schwefelwasserstoff nicht furbig verändert wird, also die Abscheidung etwa gegenwärtigen Eisenoxyda gesichert ist.

Die erkaltete Flüssigkeit wird filtrirt, wenn sie deutlich alkalisch reagiren sollte, mit reiner Salzsäure neutralisirt und in einer porcellanenen Schale in der Wärme des Sandbades (110—130°C.) entweder unter Umrühren zur Trockne eingedampft oder bis zur Sirupdicke eingeengt und zur Krystallisation bei Seite gestellt. Ausbeute eine 210 Th. In beiden Fällen erhält man das krystallisirte Calciumchlerid CaCl. — 6 H., O, welches fast

50 Proc. Wasser enthalt.

Hatte man Krystalle erzielt, so bringt man diese zum Ablaufen in einen bedeckten Trichter, trocknet sie rasch durch Wälzen auf Filtrirpapier und bringt sie — obgleich sie jetzt noch feucht aussehen werden — sogleich in trockne, mit guten Korken zu verschliessende und sogleich mit Paraffin zu dichtende Gefüsse, die man an einem kühlen Orte aufbewahrt.

Eigenschaften. Das krystallisirte Calciumehlorid bildet geruch- und farbiose, sehr hygroskopische und an der Luft zerfliessende, gewöhnlich etwas feuchte, 4- und faeitige Säulen mit scharf zulaufenden Endspitzen oder ein trockenes, weisses, krystallinisches Pulver von arwärmend salzigem, bitterem, scharfem Geschmack und mit einem Krystallwassergehalt von 49,32 Proc., leicht löslich in Wasser und Weingeist, damit neu-

trale Flüssigkeiten gebend.

Beim Erhitzen schmilzt es und giebt einen Theil des Krystallwassers ab. Wird es längere Zeit auf 200° C. erhitzt, so giebt es 4 Mol Krystallwasser ab und es hinterbleibt ein undurchsichtiges wasserarmes Salz der Zusammensetzung CaCl<sub>2</sub> + 2 H<sub>2</sub>O, welches rund 24,5 Proc. Wasser enthält. Wird die Erhitzung bis zur Rothgluth gesteigert, so wird auch der Rest des Wassers abgegeben und man erhält das wasserfreie Calciumchlorid CaCl<sub>2</sub> als geschmolzene, ölige Flüssigkeit, welche nach dem Erkalten zu durchsichtigen, krystallinischen Massen erstarrt.

Während das krystallisirte Calciumchlorid leicht neutral erhalten werden kaun, tritt sowohl bei der Darstellung des Salzes CaCl<sub>2</sub> + 2H<sub>2</sub>O als auch bei derjenigen des wasserfreien Salzes CaCl<sub>2</sub> eine geringe Abspaltung von Salzsäure ein unter Bildung von basischem Calciumchlorid, so dass diese beiden Salze, so wie sie im Handel vorkommen, stets mehr oder weniger alkalisch reagiren, worauf man unter Umständen Rücksicht zu nehmen hat.

Prüfung. 1) Die Lösung in 10 Th. Wasser sei klar und gegen Lackmuspapier annähernd neutral. 2) Beim Versetzen mit Ammoniakflüssigkeit entstehe nicht sogleich ein Niederschlag; ein weisser Niederschlag würde von Thonerde, ein bräunlicher von von Eisenverbindungen herrühren. 3) Die mit Salzsäure mässig angesänerte Lösung werde durch Baryumchlorid nicht getrübt (Schwefelsäure) und durch Schwefelwasserstoff nicht gefärbt (Metalle, z. B. Arsen, Blei). Durch Kaliumferrocyanid werde sie nicht sogleich blau gefärbt (Eisen).

Aufbewahrung. Wegen seiner stark hygroskopischen Eigenschaften wird das Calciumchlorid in Glasgoffissen, welche dicht mit Kautschuk- oder mit paraffinirten Kork-

stopfen geschlossen sind, an einem trocknen Orte aufbewahrt.

Anwendung. Das krystallisirte Calciumehlorid wirkt in Substanz wegen seiner Neigung, Wasser aufzunehmen, auf Schleimhäute schwach ätzend, in verdünnter Lösung adstringirend. In Deutschland wird es nur selten, häufiger in England und Amerika angewendet. Man giebt es: Aeusserlich in Augenwässern (0,1:10,—20,0 Aqua), zur Zertheilung von Drüsengeschwülsten in Form von Salben (1,:10,0 Fett), als Verbandwasser

(1,:20,-30,0 Wasser). Innerlich bei Scrophulosis und Phthisis mehrmals täglich 0,2-0,5 in stark verdünnter, wässeriger Lösung. Gaben von 2,0-5,0 bewirken Ekel, Erbrechen, Mattigkeit, Angst, Schwindel, Zittern und ähnliche Zufälle.

Die Hauptmengen des krystallisirten Calciumchlorids werden, soweit der Pharmaceut in Betracht kommt, zur Darstellung künstlicher Mineralwässer, namentlich des künstlichen Selterserwassers verbraucht. — Ferner dient das Calciumchlorid des Ausgangsmaterials zur Darstellung zahlreicher Calciumverbindungen. Endlich ist es ein Bestandtheil zahlreicher Feuerlöschmittel.

Calcidum. Mittel gegen das Gefrieren der Schaufenster etc. ist eine Auflösung von Calciumchlorid.

Calcium chloratum crudum. Dieses Salz ist im krystallisirten Zustande oder in Gestalt der kone, wässerigen Lösung ein Nebenprodukt, ja häufig ein lästiges Abfallprodukt der chemischen Industrie. Man verwendet es zur Darstellung von Bädern (100—200 g) auf ein Vollbad), besonders aber als Gefrier-Laugen bei der künstlichen Herstellung von Eis. Koncentrirte Calciumchloridiösungen können nämlich auf — 10° C, und darunter abgekühlt werden, ohne zu erstarren. Man hat also damit die Möglichkeit, Kälte in Form einer stark abgekühlten Flüssigkeit durch Röhrenleitungen nach beliebigen Orten hinzuführen. Aus dem gleichen Grunde benutzt man Lösungen von Calciumchlorid als Sperrfüssigkeit für Gasometer in solchen Fällen, in denen bei Anwendung von reinem Wasser muthmasslich ein Einfrieren des letzteren eintreten würde s. S. 349.

Werden 3 Th. krystallisirtes Calciumchlorid mit 1 Th. Schnee oder zerkleinertem Eise gemischt, so sinkt die Temperatur bis auf — 86° C. — Eine solche Mischung wird daher in der Praxis als Kältemischung benutzt.

Zu manchen Zwecken muss dieses Salz neutral sein oder vielmehr, es darf nicht sauer reagiren. Man prüft eine grössere Menge der auf einen Gehalt von etwa 15 Proc. des krystallisirten Salzes verdünnten Lösung mit Methylorange. Die Lösung muss gelb bleiben und darf nicht roth gefärbt werden. Ein saures Präparat könnte durch Digeriren mit Marmorpulver oder durch Zugabe von Kalkmilch entsäuert werden.

Volumgewicht und Gehalt der Lösungen an krystallisirtem und wasserfreiem Calciumchlorid bei 18,3° C. (Schipp).

Spec. Gew. bei 18,8 °C.	CaCl <sub>0</sub> +8H <sub>a</sub> O	Proc. CaCl	Spec. Gew. bei 18,8°C.	Proc. CaCl <sub>g</sub> +6H <sub>g</sub> O	Proc. CaCla	Spec. Gew. bel 18,9° C.	Proc. CaCl <sub>2</sub> +0H <sub>2</sub> O	Proc. CaC
1,0079 1,0159 1,0241 1,0323 1,0407 1,0491 1,0577 1,0663 1,0750 1,0838 1,0927 1,1017	2 4 6 8 10 12 14 16 18 20 22 24	1,014 2,028 3,041 4,055 5,068 6,082 7,098 8,107 9,121 10,136 11,150 12,164	1,1107 1,1199 1,1292 1,1386 1,1480 1,1575 1,1671 1,1768 1,1865 1,1968 1,2062 1,2162	26 28 30 32 34 36 38 40 42 44 46 48	13,177 14,191 15,204 16,218 17,282 18,245 19,259 20,272 21,286 22,300 23,313 24,827	1,2262 1,2363 1,2465 1,2567 1,2669 1,2778 1,2877 1,2981 1,3087 1,3193 1,3300	50 52 54 56 58 60 62 64 66 68 70	25,340 26,354 27,368 28,381 29,395 30,408 31,422 82,486 33,449 34,463 35,476

II. Calcium chloratum siccum (Ergänzb.). Calcium chloratum granulatum. Calcil Chloridum (Brit.). Entwässertes oder trockenes Chlorealcium. Granulirtes Chlorealcium. CaCl $_1+2\,\mathrm{H}_2\mathrm{O}$ . Mol. Gew. = 147.

Darstellung. Eine neutrale oder schwach saure Lösung von Calciumchlorid wird in einer Porcellauschale auf dem Sandbade unter Umrühren mit der Vorsicht erhitzt, dass die Temperatur nicht wesentlich über 200° C. hinauskommt. Die Flüssigkeit wird zunächst blig-dick, später bildet sich auf ihr eine weisse, undurchsichtige Haut, schliesslich wandelt sie sich in eine krümelige weisse, undurchsichtige Salzmasse um. Man setzt das Erhitzen (bei 200° C.) so lange fort, bis die Salzmasse rein weiss aussicht, eine darüber gehaltene

kalte Glasplatte nicht mehr mit Feuchtigkeit beschlägt und die Masse sich ohne allzu grosse Schwierigkeiten in Krusten von der Schale ablösen lässt.

Man zerkleinert diese Salzmassen noch heiss, bringt die Stücke durch Absieben auf eine einigermassen gleichartige Korngrösse und füllt sie sogleich in vorgewärmte, gut zu verschliessende Gefässe ein. Die mehr pulverigen Antheile werden gesondert aufbewahrt.

Elgenschaften. Weisses körnig-krystallinisches Salzpulver, meist aber granulirte, poröse Massen von Erbseugrösse darstellend. Sie ziehen mit Begierde Feuchtigkeit aus der Luft au, wobei sie zu einer sirupösen Flüssigkeit zerfliessen. In Wasser sind sie unter Selbsterwärmung löslich. Die wässerige Lösung reagirt in der Regel etwas alkalisch (s. vorher S. 557), verhält sich im übrigen aber ebenso wie die wässerige Lösung des krystallisirten Calcinmehlorids. — Das Salz enthält nach der obigen Formel rechnungsmässig rund 24,5 Proc. Krystallwasser, die es beim Erhitzen auf Rothgluth unter Uebergehen in den geschmolzenen Zustand abgiebt. Deshalb verlangt der Ergänzb., dass das entwässerte Calcinmehlorid, längere Zeit geschmolzen, nicht mehr als 25 Proc. an Gewicht verlieren solle.

Anwendung. Dieses Salz ist dasjenige, welches vorzugsweise zum Trocknen von Gasen, zum Füllen von Exsiccatoren, zum Einstellen in Wagegehäuse verwendet wird. Es eignet sich hierzu, obgleich es noch 2 Moleküle Wasser enthält, wesentlich besser als das wasserfreie, geschmolzene Calciumchlorid, weil es den Gasen seiner porösen Beschaffenheit wegen eine grössere Oberfläche darbietet. Zur Füllung von Absorptionsrühren für die Kohlensäurebestimmung, auch für die Elementar-Analyse benutzt man meist das im Vorstehenden beschriebene reine Salz, nachdem es neutral gemacht worden ist; für Exsiccatoren, zum Trocknen von Gasen, bei nicht quantitativen Arbeiten u. dgl. die noch zu besprechende technische Sorte.

Calcium chloratum siecum neutrale. Neutrales Calcium chlorid. Zur Füllung der Absorptionsröhren für die Bestimmung der Kohlensäure bedarf man eines getrockneten Calciumchlorids, welches frei ist von basischem Calciumchlorid. Man gewinnt dasselbe, indem man das Gefäss, in welchem sich das Calciumchlorid befindet, entweder a) mit feuchter Kohlensäure oder b) mit trockener, gasförmiger Salzsäure füllt, das betr. Gas etwa 12 Stunden im verschlossenen Gefässe einwirken lässt und alsdann durch mehrstündiges Durchleiten von getrockneter Luft den Ueberschuss des betreffenden Säuregases wieder entfernt.

Die geeignetsten Absorptionsröhren sind langschenkelige, die man nach dem Füllen (mit Calciumehlorid oder einem anderen Medium) durch Abschmelzen verschliesst.

Calcium chloratum siecum technicum. Wird in den chemischen Fabriken durch Eindampfen der mehr oder weniger reinen, neutralen Chlorealciumlaugen in eisernen Kesseln erhalten. Im pharmaceutischen oder chemischen Laboratorium verarbeitet man bisweilen die abgebranchten Füllungen der Kohlensäureapparate auf dieses Salz. — Es ist meist durch etwas Ferrioxychlorid oder Eisenoxyd verunreinigt, daher gelblich gefärbt. Indessen schadet das seiner Verwendung als Trocknungsmittel nicht. Die Selbstbereitung dieses Salzes, welches zu sehr niedrigem Preise im Handel zu haben ist, bietet materiell keinen Vortheil.

III. Calcium chloratum fusum. Geschmolzenes Calciumchlorid. Wasserfreies Chlorcalcium. Calcii Chloridum (U-St.). CaCl. Mol. Gew. = 111.

Darstellung. Krystallisirtes Calciumchlorid oder die im Sandbade eingetrocknete Lüsung des Calciumchlorids (s. S. 556) wird in einer porcellanenen Schale bis auf eines 200° C. erhitzt und bei dieser Temperatur unter Umrühren eine Stunde erhalten. Die erkaltete Salzmasse wird alsdann in einen Hessischen Tiegel gegeben und nach Auflegen eines Deckels bei allmählich verstärktem Kohlenfeuer bis zur Dunkelrothgluth oder soweit erhitzt, bis das Salz eine wie diekes Oel fliessende Masse darstellt. Diese wird auf eine siserne oder marmorne Platte ausgegossen, nach dem Erkalten sofort in Stücke zerbrochen,

welche in dicht zu verschliessende Glasgefässe eingeschichtet an einem trocknen Orte aufbewahrt werden. Die Korkstopfen sind zweckmässig mit Paraffin auszugiessen.

Das unreine geschmolzene Calciumchlorid wird in der Weise dargestellt. dass man eine neutrale salzsaure Lösung des weissen Marmors in einem gusseisernen Kessel sindampft und zuletzt bis zur dunklen Rothgluth erhitzt, es eine Viertelstunde in dieser Tamperatur erhält und nun auf Eisenplatten ausglesst etc.

Eigenschaften. Farblese, durchsichtige, krystallinische Massen, welche aus der Luft Wasser anziehen, zunüchst undurchsiehtig werden, später zerfliessen. Sie lösen sieh unter Selbsterwärmung in 1,5 Th. Wasser, auch in 8 Th. kaltem oder 1,5 Th. siedendem Alkohol (von 90 Proc.); in Acther, Fotten und atherischen Oelen, Chloroform, Kohlenwasserstoffen u. dgl. sind sie unlöslich. Die wässerige Lösung reagirt wegen eines geringen Gehaltes von basischem Calcinmchlorid in der Regel schwach alkalisch,

Geschmolzenes Calciumchlorid verbindet sich mit Methylalkohol und Aethylalkohol zu den krystallisirenden Verbindungen CaCl, + 4 CH, OH bez. CaCl, + 4 C, H, OH, es kann also nicht mit Vortheil zum Entwässern dieser Alkohole, wohl aber zur Abscheidung dieser Alkohole benutzt werden. - Mit Ammoniakgas bildet es die Verbindung CaCla 4NH.; aus diesem Grunde kann es auch nicht zum Trocknen von Ammoniakgas verwendet werden.

Anwendung. Das geschmolzene Calciumchlorid dient namentlich zum Trocknen von Flüssigkeiten, z. B. Asthern, Säure-Aethern, ätherischen Oelen, Kohlenwasserstoffen u. dgl. Zu diesem Zwecke trügt man es in bohnengrossen Stücken in die betreffenden Flüssigkeiten ein, lässt die Mischung unter häufigem Umschütteln 12-24 Stunden steben. Hierauf giesst man die entwässerte Flüssigkeit ab und behandelt sie entweder mit neuen Mergen geschmolzenem Calciumchlorid oder man destillirt sie ab.

Balneum Balarucense arteficiale.	Mixtura antihocti
Sala do Balarua	Rp. Calcii chlorati c
Up Calcil chiomit cryst crudi 500,0	Extractl Hyosey
Magnesli chloruti 200,0	Aquae destillata
Natrii chiorati crudi 2000,0	Sirup! Liquiritie
Kulil bromati 10,0	Viermal utglich einen East?
Natrii sulfuriel crystallisati 500,0	Lungemechwindsucht).
Aquae calldae 300 l	
inter agitationem immisco	Pastilli ferro-
Natrii bicarbonici pulverati 600.0.	Dragées de P
Liquor antiscrophulosus Ninnann.	Bp. Caleli chlorati Magnesii chlorati
Rp. Calcil chlorati 3,0	Ferri chlorati
Tincturae Calami 27,0.	Solutia in
20—40 Tropfen mit Zuckerwasser drei- bis vierma täglich,	Aquae communia admisco
Liquor Calcii chiurati Radriachen.	Natril carbonici crys
Liquor Calcarine muriatican Radenachen (Erginsh.)	Aquas communis Sedimentum exortum collig
Bp. Calcii chlorati sicci (CaCl <sub>a</sub> +2H <sub>a</sub> O) 20,0 Aquae destillatae 40.0.	exprime et cum Natril bicarbonici
D. S. 15-30 Tropfen dreistündlich (bei chronischer	Tragacanthae
Magenleiden mit Erbrechen und Atrophie),	in pastillos ducentos rediga.

Mirian III	
Mixturn notification	
Rp. Calcil chlorati cry	ret. B,G
Extracti Hyoseyn	ml 0,5
Aquae destillatae	150.0
Sirup! Liquirities	95.0
Viermal utglich einen Eastöf: Lungenschwindsucht).	fel (bei skrophulöser
Pastilli ferro-ca	icarel,
Dragées de Po	ugues.
Bp. Calcii chlorati	1.00,0
Magnesii chlorati	20,0
Ferri chlorati	10,0,
Solutio in	1-1
Aquae communia	2000,0
admisce	
Natril enrhonici crysta	illisati 200.0
soluta in	
Aquae communis	1000,0
Sedimentum exortum colligo	lu colatorio linteo
exprime et cum	and the same of
Natril bicarbonici	100,0
Tragacanthae	1.0

Pasta Cateli chlorati zum Pice UNNA. Rp. Zincl oxydati 4.0 Olni cadini 4.0 Terrae silicene 8,0 Calcil chlorati funi 2,0

Aquao destiliatan 20.0 Vaselini flavi 26,0.

Annihilator. Apparat zum Löschen kleiner Brände: Eine Handdruckspritze mit Calcinmohlorid-Lösung gefüllt.

# Calcium hypophosphorosum.

† Calcium hypophosphorosum (Ergünzb. Helv.). Calcii Hyposphosphis (Brit. U-St.). Hypophosphite de chaux (Gall.). Calcium subphosphorosum. Calcium hypophosphit. Unterphosphorigsaures Calcium. Ca(PO<sub>2</sub>N<sub>4</sub>)<sub>9</sub>. Mol. Gew. = 170.

Darstellung. 100 Th. frisch bereitetes Kalkhydrat und einen 250 Th. destillirtes Wasser werden in einem steinzengnen Topfe gemischt, dann mit 40 Th. Phosphor, welcher in einer Flasche unter Wasser geschmolzen und durch Schlüteln granulirt worden ist, versetzt und unter häufigem Umrühren und Ersatz des etwa verdampften Wassers eine Woche hindurch oder so lange digerirt, bis die Entwickelung des entzündlichen Phosphorwasserstoffs beim Umrühren nicht mehr stattfindet. Nach Zusatz von 300 Th. heissem destillirtem Wasser wird durch Leinwand kolirt und das im Kolatorium Verbliebene mit etwas heissem destillirtem Wasser nachgewaschen. In die Kolatorium verbliebene mit etwas heissem destillirtem Wasser nachgewaschen. In die Kolatorium verbliebene mit etwas heissem destillirtem Wasser nachgewaschen. In die Kolatorium verbliebene mit etwas heissem destillirtem Wasser nachgewaschen. In die Kolatorium verbliebene mit etwas heissem destillirtem Wasser nachgewaschen. In die Kolatorium verbliebene mit etwas heissem destillirtem Wasser nachgewaschen. In die Kolatorium verbliebene mit etwas heissem destillirtem Wasser nachgewaschen. In die Kolatorium verbliebene mit etwas heissem destillirtem Wasser nachgewaschen. In die Kolatorium verbliebene mit etwas heissem destillirtem Wasser nachgewaschen. In die Kolatorium verbliebene mit etwas heissem destillirtem Wasser nachgewaschen. In die Kolatorium verbliebene mit etwas heissem destillirtem Wasser nachgewaschen. In die Kolatorium verbliebene mit etwas heissem destillirtem wasser nachgewaschen. In die Kolatorium verbliebene mit etwas heissem destillirtem wasser nachgewaschen. In die Kolatorium verbliebene mit etwas heissem destillirtem wasser nachgewaschen. In die Kolatorium verbliebene mit etwas heissem destillirtem wasser nachgewaschen. In die Kolatorium verbliebene mit etwas heissem destillirtem wasser nachgewaschen. In die Kolatorium verbliebene mit etwas heissem destillirtem wasser nachgewaschen. In die Kolatorium verbliebene mit etwas heissem destillirtem wasser nachgewaschen.

Eigenschaften. Farblose, luftbeständige, säulenförmige Krystalle von Perlmutterglanz, oder ein weisses krystallinisches Pulver, geruchles, von widerlich bitterem und zugleich laugenhaftem Geschmack, Rislich in 6 Th. Wasser von 15° C., etwas leichter löslich in siedendem Wasser, unlöslich in Alkohol und in Aether. Wird das Salz in einem trockenen Probirrohr erhitzt, so entweicht ein selbstentzündliches Gas, welches ein Gemisch von Wasserstoff und Phosphorwasserstoff ist; im Rückstande hinterbleibt ein Gemisch von Calciumpyrophosphat mit Calciummetaphosphat mit etwas rothem Phosphor. Beim Erhitzen mit Kalihydrat entweicht nur Wasserstoff.

Die wässerige Lösung ist gegen Lackmus neutral und giebt mit Ammoniumoxalat einen weissen, in Essigsäure unlöslichen Niederschlag. Wird sie sich wach (!) mit verdünnter Sehwefelsäure angesäuert, so giebt sie mit Silbernitrat einen Niederschlag, der zunächst weiss ist, sehr hald aber — unter Ausscheidung von metallischem Silber — braun bis sehwarz wird. — Das Calciumhypophosphit ist ein euergisches Reduktionsmittel; diese Eigenschaft tritt in folgenden Beaktionen zu Tage:

1) Aus Mercurichloridlösung wird Mercurochlorid, ja metallisches Quecksilber abgoschieden. 2) Beim schwachen Erwärmen mit Kupfersulfatlösung entsteht ein brauner Niederschlag von Kupferwasserstoff. 3) Erwärmt man die wässerige Lösung schwach mit etwas verdünnter Schwefelsäure und Ammoniummolybdänat, so tritt blaue Färbung auf.
4) Die mit Schwefelsäure angesäuerte wässerige Lösung reducirt Kaliumpermanganat. Wird die Oxydation mit Kaliumpermanganat bis zur bleibenden Kothfärbung durchgeführt, so enthält die Flüssigkeit alsdann Phosphorsäure, welche durch Ammoniummolybdänatlösung gefällt werden kann.

Priifung. 1) Es löse sich in 10 Th. Wasser zu einer klaren neutralen Flüssigkeit auf. Eine Trübung künnte von Calciumsulfat oder von Calciumphosphat herrühren. 2) Die wässerige Lösung werde nicht getrübt a) durch Baryumchlorid (Schwefelsäure; der Niederschlag würde in Salzsäure unfüslich sein), b) durch Bleincetat (lösliche Phosphate). 3) Sie werde auch durch Schwefelwassersteff nicht verändert (Metalle).

Gehaltsbestimmung. Wird 0,1 g Calciumhypophosphit in 10 ccm Wasser gelöst, diese Lösung mit 10 ccm konc. Schwefelsäure sowie 50 ccm ½,0 N. Kaliumpermanganat-Lösung (3,16 g KMn O<sub>4</sub> in 1 l) gemischt und die Mischung 15 Minuten lang im Sieden erhalten, so sollen nicht mehr als 3 ccm ½,0 N. Oxalsäure-Lösung (6,3 g krystall. Oxalsäure in 1 l) zur eben eintretenden Entfürbung verbraucht werden.

Die Oxydation erfolgt nach der Gleichung: Cn(PH<sub>2</sub>O<sub>2</sub>)<sub>2</sub> ½-2O<sub>2</sub> = Ca(H<sub>2</sub>PO<sub>4</sub>)<sub>2</sub>. Jeder

Die Oxydation erfolgt nach der Gleichung;  $Cn(PH_2O_2)_g + 2O_2 = Cn(H_0PO_4)_s$ . Jeder 1 eem der obigen Lösung giebt 0,0008 g Sauerstoff zur Oxydation ab. Jeder 1 eem der  $^4$ <sub>to</sub> N. Kaliumpermanganatiösung zeigt das Vorhandensein von 0,002127 g Coleiumhypc-phosphit an.

Aufbewahrung. Vorsichtig, im gut geschlossenen Gefässe. Man hüte sich, dieses Salz mit Calciumphosphat zu verwechseln!

Anwendung. Calciumhypophosphit wirkt schon in verhältnissmässig kleinen Mengen giftig. In kleinen, medicinalen Gaben soll es den Appetit anregen und Pulsfrequenz sowie die Temperatur steigern. Längere Zeit oder in grösseren Gaben gebraucht, stört es den Appetit und erzeugt Schwindel, Ohreusausen und ähnliche Nebenerscheinungen. Es wird namentlich in England und Amerika in Gaben von 0,2—0,5 g drei- bis viermal täglich zur Hebung des allgemeinen Kräftezustandes bei Phthisis, ferner bei Scrophulosis, Chlorosis und Rhachitis gegeben.

Cave. Man vermeide wilhrend des Gebrauches: Säuren, saure Speisen, Kalium chloricum,

Das Präparat ist für eine Reihe von Magistralvorschriften verwendet worden (Sirupe), von denen wir im Nachstehenden die wichtigsten angeben.

Calciumhypophosphit-Sirup von Grimault & Co. in Paris. Calcii hypophosphorosi 1,0, Aquae destillatae 30, Aquae Calcariae 6,0, Sacchari 64,0. Mit Kochenille rothlich gefarbt. [Hager.]

Elixir Calcii Hypophosphitis, Elixir of Calcium Hypophosphite (Nat. Form.). Calcii hypophosphorosi 35,0 g, Acidi citrici 4,0, Elixir aramatici q. s. ad 1000 ccm.

Emulsio Olei Jecoris cum Calcio hypophosphoroso. I. Rp. Olei Jecoris Aselli 71,0, Olei Menthae piperitae 0,5—1,0, Glycerini 37,0, Calcii hypophosphorosi, Natrii hypophosphorosi ää 1,0, Gummi arabici 30,0, Aquae destillatae 168,0. II. Rp. Aquae Calcariae 250,0, Saccharini 0,2, Spiritus q. s., Calcii hypophosphorosi 30,0, Natrii hypophosphorosi 15,0, Gelatinae 30,0, Olei Jecoris Aselli 250,0, Olei Amygdalarum amararum aetherei gtt 5, Olei Anisi gtt 15.

FELLOW'S Syrup of Hypophosphites. Amerikanische Specialität. Ferri phosphorici solubilis 1,0, Natrii hypophosphorosi 3,0, Chinini sulfurici 0,06, Strychnini 0,03, Mangani hypophosphorosi 1,0, Sirupi Sacchari q. s. ad 1/2 Liter.

Sirupus Calcil hypophorosis. Calciumhypophosphit-Sirup. A. Ergänzb.: Calcii hypophorphorosi 1,0, Sacchari pulverati 64,0, Aquae destillatae 30,0, Aquae Calcariae 6,0. Durch Erwärmen auf 40—50° C. zum Sirup zu verarbeiten. Die nämliche Vorschrift enthalten auch die Hamburg. Vorschr.

B. Gall.: Calcii hypophosphorosi 5,0, Sirupi Aurantii florum 50,0, Sirupi Sacchari concentrati (spec. Gaw. 1,32) 445,0.

C. Nat. form.: Sirupus Calcii Hypophosphitis. Calcii hypophosphorosi 35,0 g, Acidi citrici 1,5 g, Sacchari 775,0 g, Aquae q. s. ad 1 Liter.

Sirupus Calell et Sodil Hypophosphitum (Nat. form.). Calcii hypophosphorosi, Natrii hypophosphorosi aa 35,0 g, Acidi citrici 1,5 g, Sacchari 775,0 g, Aquae q. s. ad 1 Liter.

Sirupus Calcii hypophosphorosi ferratus, Kalkeiseusirup (Ergänzb., Hamburg. Vorschr.). Sirupi Calcii hypophosphorosi 2 Th., Sirupi Ferri hypophosphorosi 1 Th.

Sirupus Hypophosphitum. Syrup of Hypophosphites (U-St.). Calcii hypophosphorosi 45,0, Kulii hypophosphorosi, Natrii hypophosphorosi ää 15,0, Acidi hypophosphorosi diluti (10 Proc.) 2,0, Sacchari 500,0, Spiritus Citri 5 ccm, Aquae destillatae q. s. ad 1 Liter.

Sirupus Hypophosphitum compositus. Compound Sirup of Hypophosphites. (Bad. Taxe, Münch. Ap. V.): Calcii hypophosphorosi 35,0, Kalii hypophosphorosi, Natrii hypophosphorosi ää 12,0, Mangani hypophosphorosi 2,0, Ferri Inctici 5,0, Chinini puri 1,0, Strychnini puri 0,06, Acidi citrici 10,0, Sacchari pulv. 600,0, Aquae destillatae q. a. ad 1000,0. Man löst zunächst Chinin, Strychnin und Citronensture in wenig Wasser, dann die ährigen Salze ohne Anwendung von Wärme im Reste des Wassers. Mit der gemischten Flüssigkeit schüttelt man den Zucker bis zur Lösung, lässt gut abseizen und filtrirt. Von gelblicher Farbe.

Sirupus Hypophosphitum cum Ferro. Syrup of Hypophosphitus with iron (U-St.) Ferri lactici, Kalii citrici aa 10,0, Sirupi Hypophosphitum (U-St.) q. a. ad 1 Liter. Die beiden Salze sind mit dem Sirup bis zur Auflösung anzureiben.

## Calcium jodatum.

i. † Calcium Jodatum. Calcium hydrojodicum. Calciumjodid. Jodatelum. Calj. Mol. Gew. = 294. Man kann bei der Darstellung des Präparates direkt vom Jodausgehen. Kleinere Mengen aber stellt man zweckmässig aus Calciumkarbonat und Jodwasserstoffsäure dar.

Darstellung. 1) 100 Th. Calcium sulfurosum neutrale purum (s. S. 131) werden in 400 Th. lauwarmem destillirten Wasser vertheilt; alsdann fügt man in kleinen Antheilen so viel Jod (etwa 158—160 Th.) hinzu, als sich in der Flüssigkeit auflöst und bis die Lösung anfängt, dauernd eine gelbliche Färbung anzunehmen. Man beseitigt die gelbe Färbung durch einen gerade hinreichenden (!) Zusatz von etwas Calciumsulfilösung, giebt zu der noch lauwarmen Lösung nach und nach 63 Th. reines Calciumkarbonat hinzu und erwärmt, bis die Kohlensäure ausgetrieben ist. Nachdem die Flüssigkeit aich durch Absetzen in einer möglichst völlig gefüllten, gut verschlossenen Flasche geklärt hat, wird filtrirt und das Filtrat — am besten im luftverdünnten Raume — zur Trockne verdampft. Den Salzrückstand erhitzt man in einem Porcellan-Kasserol (s. S. 375) zum Schmelzen, giesst das geschmolzene Salz auf eine Marmorplatte aus und bringt es sofort (!) in gut verschlossenen Gefässen unter. 2) Man neutralisirt 102,4 Th. Jodwasserstoffsäure von 25 Proc. HJ (oder 256 Th. von 10 Proc. HJ.) mit 10,0 Th. reinem Calciumkarbonat und bringt die fütrirte Lösung wie oben angegeben zur Trockne bezw. in die Form des geschmolzenen Salzes.

Eigenschaften. Aus der koncentrirten wässerigen Lösung schiesst das Salz in wasserhaltigen Nadeln an. Beim Abdampfen der Lösung zur Trockne (wobei durch die Einwirkung der Luft theilweise Zersetzung erfolgt) entsteht eine weisse zerfliessliche, sehmelzbare Masse, die beim Erkulten krystallinisch erstarrt. — Ein weisses (gewöhnlich gelbliches), sehr hygroskopisches krystallinisches Pulver oder solche Stücke von herbbitterem Geschmack, leicht löslich in Wasser und wasserhaltigem Weingeist. Es bietet die Reaktionen der Kalkerde und der Jodwasserstoffslure. An der Luft oder feucht werdend zersetzt es sich unter Abscheidung von Jod und dadurch gelb werdend.

Aufbewahrung. In der Reihe der starkwirkenden Arzneistoffe in kleinen dicht geschlossenen Flaschen.

Anwendung. Das Calciumjodid wurde als Alterans und Resolvens bei Scrophulosia mit Aufgedunsenheit der Gewebe, äusserlich zur Zertheilung von Drüsengeschwülsten empfohlen. Dosis 0,02-0,05-0,2 zwei- bis dreimal täglich in wässeriger Lösung. Von Vivenor wird es neuerdings als Antisyphiliticum dem Kaliumjodid vorgezogen. Es wird 1,0 dieses schwer konservirbaren Jodids durch eine Mischung von 1,15 Kaliumjodid mit einer gleichen Menge Kalkphosphat für Pillen und Pastillen vollständig ersetzt und in dieser Weise ex tempore oder auch, wie folgt, dargestellt.

† Liquor Calcii jodati mit 10 Proc. Calcium jodid gehalt wird durch Mischung und Lösung von 11,5 Kalium jodid und 7,5 krystallisirtem Calcium chlorid in 81,0 destillirtem Wasser durgestellt.

Sirupus Calcii jodati mit 2 Proc. Calciumjodid. 2,3 Kaliumjodid und 1,5 krystallisirtes Calciumchlorid werden in 97,0 Sirupus Sacchari gelöst. Theolöffelweise. In Amerika hat man einen 9 proc. Calciumjodidsirup im Gebrauch.

Strupus Calcii Jodidi (Nat. Form.). Man bereitet aus 57 g Jod, sowie 28 g Eisenpulver und 185 g Wasser eine Auflösung von Ferrojodid. Diese filtrirt man in eine Flasche, welche 19 g Jod enthält, wäscht das Filter mit 60 ccm Wasser nach und wärmt bis zur Auflösung des Jods schwach (!) an. Dann erhitzt man in einer geräumigen (!) Porcellanschale 250 ccm destillirtes Wasser zum Sieden und giebt nun (von einer abgewogenen Menge von 34 g gefälltem Calciumkarbonat) abwechselnd kleine Mengen Calciumkarbonat und Ferrojodidlösung unter Umrühren und gelegentlichem Ersatz des verdampsten Wassers dazu. Man erhält schliesslich kurze Zeit im Sieden, filtrirt und wäscht mit Wasser nach, bis das Filtrat im kalten Zustande 500 ccm ausmacht. In diesen 500 ccm löst man 700 g Zueker und füllt mit Zuckersirup bis zu 1000 ccm auf.

II. † Calcaria jodata. Calcaria jodosa. Calcaria hypojodosa. Jodkaik. Jodurirte Kalkerde, ein dunkel braunschwarzes, nach Jod riechendes, scharf und herb schmeckendes hygroskopisches Pulver, dargestellt durch Mischung einer erwärmten Kalkmilch aus 100 Th. Kalkhydrat und 350 Th. destillirtem Wasser mit 310 Jod, und Eintrocknen der Mischung unter beständigem Umrühren in der Würme des Wasserbades. Das trockne Pulver wird noch warm in kleine Flaschen gefüllt und in der Reihe der starkwirkenden Arzneisubstanzen aufbewahrt.

Man wendet dieses höchst überflüssige Präparat in denselben Fällen und in gleicher Dosis wie das Calciumjodid an. Es ist in Deutschland nicht gebränchlich, besteht übrigens im wesentlichen aus einer Mischung von jodsaurem Calcium Ca(JO<sub>4</sub>)<sub>4</sub> mit Calciumjodid.

## Calcium lacticum.

l. Calcium lacticum. Calciumlaktat. Lactate de chaux purifié, (Gall.). Milchsaurer Kalk. Ca(C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>O<sub>3</sub>)<sub>2</sub> + 5 H<sub>4</sub>O. Mol. Gew. = 308.

Grosse Mengen von Calciumlaktat werden gelegentlich der Darstellung der Milebsäure als Zwischenprodukt gewonnen. Es empfiehlt sich indessen zur Bereitung kleiner Mengen des reinen Calciumlaktats nicht, von diesem Rohprodukt auszugehen. Man zieht es vor, reines Calciumkarbonat mit reiner Milebsäure zu neutralisiren.

Darstellung. In ein heisses Gemisch von 120 Th. Milchsäure (25 Proc.) mit 600 Th. destillirtem Wasser werden 50 Th. oder soviel reines Calciumkarbonat eingetragen, als unter Kohlensäureentwickelung gelöst wird und bis ein geringer Theil Calciumkarbonat ungelöst bleibt. Die Flüssigkeit wird noch warm filtrirt und in der Kälte zur Krystallisation gebracht. Die Mutterlaugen werden durch Eindampfen koncentrirt.

Eigenschaften. Warzig vereinigte Nadeln oder weisse, körnige Massen, ohne Geruch, von wenig hervortretendem Geschmack, löslich in 9,5 Th. kaltem Wasser, in jedem Verhältniss in siedendem Wasser, wenig löslich in kaltem Alkohol, etwas löslicher in siedendem Alkohol, fast unlöslich in Acther. Bei 100° C. wird das Salz wasserfrei.

Anwendung. Man giebt es, um dem Organismus Kalk în resurbirbarer Form darzubieten, bei Rhachitis, Skrophulose, zu 0,2-0,5 g mehrmals täglich, meist mit Calciumkarbonat, Calciumphosphat oder Ferrolaktat kombinirt. Am häufigsten aber in der Form des Sirupus Calcii lacto-phosphorici.

II. Calcium facto-phosphoricum. Milehphosphorsaures Calcium. Phosphormilehsaures Calcium. Calcium phosphorico-lacticum. Ob das im Nachstehenden zu beschreibende Präparat in der That eine chemische Verbindung oder nur eine Mischung ist, muss dahingestellt bleiben.

Man löst in einer Porcellanschale 15 Th. reines gefälltes Calciumkarbonat in einer Mischang von 36 Th. Milchsäure (75 Proc.) und 150 Th. Wasser auf, filtrirt wenn nöthig, mischt darunter 39,2 Th. Phosphorsäure (25 Proc.) und trocknet die Mischung in der mit Papier überdrehten Schale an einem warmen Orte (nicht im Wasserbade!) oder im Schwefelsäure-Vakuum-Exsiccator aus. Wenn der Rückstand trocken geworden ist, wird er zu einem groben Pulver zerrieben und dieses gut gemischt.

Weisses Salzpulver, in etwa 30 Tb. kaltem Wasser langsam aber vollständig löslich, von sanrer Beaktion und saurem Geschmack. Es ist hygroskopisch!

Elixir Calcii Lactophosphatis (Nat. Form.). Calcii lactici 17,5 g. Acidi phoaphorici (85 Proc.) 8 ccm, Aquae 60,0 g, Sirupi Sacchari 60 ccm, Elixir aromatici (U-St.) q. s. ad 1 Liter.

Lactophosphate de chaux en solution (Gall.): Calcii phosphorici 17,0, Acidi lactici (75 Proc.) 19,0, Aquae 964,0. Man reibt das Calciumphosphat mit etwas Wasser an, fügt die Milehsäure hinzu und filtrirt nach erfolgter Auflösung.

Sirupus Calcii lacto-phosphorici cum Ferro et Mangano. Kalk-Eisen-Mangan-Sirup. (Bad. Taxe, Hamburg. Vorschr.): Calcii lactico-phosphorici 20,0, Ferri lactici 5,0, Mangam tactici 1,0, Aquae destillatae 74,0. Die filtrirte Losung wird mit Sacchari 600,0 und Aquae destillatae 300,0 sowie Olei Citri gtt 2 zum Sirun gekocht-

mit Sacchari 600,0 und Aquae destillatae 500,0 sowie Olei Chiri gui 2 zum Sirub gekocht.

Sirupus Calcii phospho-lactiri. Calcium phosphat-Laktatsirup. I. (Ergknzb., Hamburg. Vorschr.): Calcii carbonici 2,5. Aquae destillatae 30,0. Acidi lactici (75 Proc.) 6,0. Acidi phosphorici (25 Proc.) 5,5. Diese Loang filtrirt man in Sirupi simplicis 200,0 und wäscht mit Wasser bis zum Gesammtgewicht 250,0 nach. Enthält etwa 5 Proc. Calciumphospholaktat. H. Bad. Taxe: Calcii lacto-phosphorici 20,0. Aquae 80,0. Das Filtrat mit Sacchari (blaufrei) 600,0. Aquae destillatae 300,0. Olei Citri guttas II zum Sirup erwärmen. 111. U-St.: Calcii carbonici 25,0. Aquae 100,0 g. Acidi lactici (75 Proc.) 60 ccm, Acidi phosphoxici (55 Proc. = 1,71 spec. Gew.) 36,0 ccm, Aquae dorum Aurantii 25,0 g. Sacchari 700,0 g. Aquae destillatae q. s. ad 1 Liter.

25,0 g, Sacchari 700,0 g, Aquae destinatse q. s. ad l'inter.

Sirupus Ferro-Calell lactophosphorici. Ferri sulfurici crystallisati 5,56, Calci
phosphorici 14,68, Acidi lactici (75 Proc.) 20,0, Aquae q. s. ad 350,0, Sacchari (biaufrei
650,0, Olei Neroli git 14. Fiat Sirapus.

Nat. Form.: Sirupus Calcii Lactophosphatis cum Ferro. Ferri lactici,
Kalii citrici ää 3,5 g, Aquae 60,0 g, Sirupi Calcii phospho-lactici q. s. ad 1 Liter.

Vin de Vial. Calcii lacto-phosphorici 10,0, Ferri citrici ammoniati 3,0, Extracti
Carnis 3,0, Extracti Chinne 10,0, Vini Xeremis, Vini Malacensis ää 250,0.

## Calcium phosphoricum.

Die dreibasische Phosphorsäure PO, H., bildet mit der Kalkerde drei verschiedene Salze, deren Beneunung, weil sie nach verschiedenen, auch zeitlich auseinander liegenden Grundsätzen erfolgte, ziemlich verworren ist. Wir werden uns daher erst über die Nomenklatur zu einigen liaben:

(PO, Ha), Ca Primares Calciumphosphat Monocalcham-phosphat Saures Calciumphosphat

11. PO, H Ga Sekundares Calciumphosphat Dicalcium-phosphat Neutrales Calciumphosphat

III. (PO4), Cn, Tertifices Calciumphosphat Trienlelum-phosphat Basisches Calciumphosphat

Von diesen drei Salzen ist das unter II aufgeführte, sekundäre Calciumphosphat dasjenige, welches in der Therapie und Pharmacie gewöhnlich unter dem Namen "Calciumphosphat" verstanden wird.

1. Calcium phosphoricum acidum. Saures Calciumphosphat. Einbasischea Calciumphosphat. Primares Calciumphosphat. Monocalciumphosphat. Phosphate monocalcique (Gall.). (PO, H2), Ca - 2H2O. Mol. Gew. = 270.

Darstellung. Man vertheilt 600,0 gepulverte Knochenasche in 1200,0 Wasser und giesst allmählich unter Umrühren 500,0 kone, Schwefelsäure hinzu. Unter Freiwerden von Kohlensäure tritt Selbsterwärmung der Flüssigkeit ein, schliesslich wandelt sie sich in einen steifen Krystallbrei um. Wenn dies der Fall ist, rührt man soviel Wasser dazu. dass ein dünner Brei entsteht und lässt 24 Stunden unter gelegentlichem Umrühren steben. Nach dieser Zeit verdünnt man mit siedendem Wasser, seibt die Flüssigkeit durch und zieht den Rückstand noch zweimal mit siedendem Wasser aus. Die durch Absetzenlassen geklärten Kolaturen dampft man zum dünnen Sirup ein. Nachdem durch mehrtägiges Stehen an einem kalten Orte das Calciumsulfat völlig abgeschieden ist, filtrirt man die sirupöse Flüssigkeit, dampft sie zum dicken Sirup ab und überlässt diesen an einem warmen Orte der freiwilligen Verdunstung, worauf das obige Salz anskrystallisirt.

Eigenschaften. Farblose, perlmuttergiänzende Blättchen, in viel Wasser ohne Zersetzung löslich, hygroskopisch. Die wässerige Lösung reagirt sauer und giebt mit Silbernitrat einen gelben Niederschlag von Silberphosphat, PO, Ag,. Das Salz wird bei 100° C. wasserfrei und geht bei Glühtemperatur unter Abgabe von Wusser in Calciummetaphosphat (PO,),Ca fiber, welches beim Befouchten mit Silbernitrat sich nicht gelb farbt (Unterschied vom tertiären Calciumphosphat). - Das Salz findet keine arzneiliche Verwendung, ist aber gelegentlich Bestandtheil künstlicher Blumen- und Gartendunger. Es ist auch in den

"Superphosphaten" enthalten. Ausserdem ist es ein Bestandtheil mancher Backpulver, in denen es das Kaliumbitartrat ersetzt.

II. Calcium phosphoricum (neutrale) (Austr. Germ. Helv.). Phosphate bicalcique (Gall.). Dicalciumphosphat. Sekundäres Calciumphosphat. Zwelbasisches Calciumphosphat. Phosphorsaurer Kalk (gewöhnlicher). CaPo, H+2 H<sub>2</sub>O. Mol. Gew. = 172. Das zum therapeutischen Gebrauche bestimmte Calciumphosphat ist durch Fällung von Calciumsalzbisungen mit Natriumphosphat zu bereiten. Das aus Knochenasche dargestellte Calciumphosphat enthält immer Schwefelsäure und ist vom Arzneigebrauche ausgeschlossen.

Hierzu ist zu bemerken, dass die Gall. das Salz ohne Krystallwasser aufführt. Die Darstellung erfolgt nach allen genannten Pharmakopöen durch Fällung neutraler oder äusserst schwach saurer Lösungen von Calciumchlorid mit Dinatriumphosphat. Die in den Vorschriften vorhandenen Abweichungen sind nur unwesentliche.

Darstellung. (Germ.). Man übergiesst 20 Th. weissen Marmor mit einer Mischung aus 50 Th. reiner Salzsäure (25 Proc.) und 50 Th. Wasser. Wenn in der Kälte eine weitere Einwirkung nicht mehr erfolgt, führt man die Auflösung durch mässiges Erwärmen zu Ende, lässt absetzen und giesst die Flüssigkeit von dem etwa nicht gelösten Marmor-Rest ab. Alsdann vermischt man sie mit soviel frisch bereitetem Chlorwasser, dass sie stark (!) darnach riecht und lässt sie wohlverschlossen 12 Stunden im Dunkeln stehen. Nach dieser Zeit muss noch deutlicher Geruch nach Chlor wahrzunehmen sein, sonst müsste eine neue Menge Chlorwasser zugefügt werden. Hierauf erwärmt man auf 50-60° C., setzt Kalkmilch, welche aus 1 Th. oder soviel Kalk bereitet ist, dass die Flüssigkeit alkalisch reagirt und etwas Kalkhydrat im Ueberschuss verbleibt, hinzu, erwärmt 1/4-1/1 Stunde auf 70-80° C. und filtrirt (von Eisenhydroxyd und Calciumhydroxyd) ab. -Das Filtrat säuert man durch Zufügung von 1 Th. Phosphorsäure (25 Proc.) au. Nach dem Erkalten fügt man ihm unter Umrühren eine filtrirte und auf 25-30°C. erkaltete Lüsung von 61 Th. krystallisirtem Natriumphosphat in 800 Th. Wasser hinzu und rührt so lange, bis der Niederschlag krystallinisch geworden ist. Dann lässt man ihn absetzen, giesst die überstehende Flüssigkeit ab, sammelt den Niederschlag auf einem Filter, wascht ihn erst mit gewöhnlichem und schlieselich mit destillirtem Wasser aus, bis das Filtrat nach dem Ansäuern mit Salpetersäure durch Silbernitrat nicht mehr getrübt wird. - Dann presst man den Niederschlag mässig ab, trocknet ihn bei mässiger Wärme, pulvert ihn und schlägt ihn durch ein Sieb. -

An Stelle der salzsauren Lösung von 100 Th. weissem Marmor kaan man auch eine Lösung von 220 Th, krystallisirtem Calciumchlorid oder 110 geschmelzenem Calciumchlorid anwenden.

Eigenschaften. Ein rein weisses, zurtes, krystallinisches, geruch- und geschunckloses, in Wasser beinahe unlösliches, ohne Aufbrausen in Essigsäure, Chlorwasserstoffsäure, Salpetersäure, Phosphorsäure leicht lösliches Pulver. In Kohlensäure enthaltendem Wasser, auch in Natriumchlorid- und Ammoniumsalzlösungen ist es etwas löslich. Es enthält verschiedene Mengen Krystallwasser, je nach der Wärme, bei welcher die Fällung geschah, und der Länge der Zeit, in welcher der Niederschlag in der Fällungsflüssigkeit verblich. Die chemische Zusammensetzung des nach der Germ. bereiteten Präparates entspricht der Formel Calipo<sub>4</sub> + 2 H<sub>2</sub>O.

Die mit Hilfe von Salpetersäure bereitete wüsserige Lösung (1 = 20) bleibt auf Zusatz von Ammoniumoxalat klar; fügt man aber der Mischung Natriumacetat hinzu, so dass man an Stelle der freien Salpetersäure jetzt freie Essigskure hat, so erfolgt Ausscheidung eines weissen Niederschlages von Calciumoxalat CaC<sub>4</sub>O<sub>4</sub> + H<sub>4</sub>O. — Wird die salpetersaure Auflösung mit Ammoniakhüssigkeit genan neutralisirt, so entsteht in der neutralen Lösung auf Zusatz von Silbernitratlösung ein gelber Niederschlag von Silberphosphat, Ag<sub>4</sub>PO<sub>4</sub> das sowohl in Salpetersäure als auch in Ammoniakhüssigkeit leicht löslich ist.

Wird Calciumphosphat direkt mit Silbernitratiösung beleuchtet, so färbt es sich gleichfalls gelb, wobei sich sekundäres Silber(ortho)phosphat AgaHPO, bildet, welches gelbe Färbung besitzt. CaHPO, +2AgNO, = Ca(NO,), +AgaHPO.

Wurde das Salz jedoch vorher stark geglüht, so färbt es sich mit Silbernitratiösung nicht mehr gelb, da es alsdann unter Wasserverlust  $2 \operatorname{CaHPO}_4 = \operatorname{H}_4 \operatorname{O} - |-\operatorname{Ca}_4 \operatorname{P}_4 \operatorname{O}_7|$  in Calciumpyrophosphat übergegangen ist, welches sich mit Silbernitratlösung zu weissem Silberpyrophosphat  $\operatorname{P}_4 \operatorname{O}_7 \operatorname{Ag}_4$  umsetzt.

Unter dem Mikroskop zeigt das Calciumphosphat säulen- oder tafelförmige Krystalle,

deren Flächen und Kanten etwas verwittert sind.

Prüfung. Die möglichen Verunreinigungen bestehen in: Arsen, Sulfaten, Chloriden und Metallen. Ausserdem ist auf den richtigen Wassergehalt zu prüfen. 1) Wird 1 g Calciamphosphat mit 3 ccm Stannochloridlösung geschüttelt, so darf im Verlaufe einer Stunde braune Färbung nicht auftreten (Arsen, welches muthmasslich dem Natriumphosphat entstammen wurde). - 2) Wird Calciumphosphat mit 20 ccm Wasser geschüttelt, so darf das mit Essigsaure angesauerte Filtrat durch Baryumnitratlösung nicht verändert werden. Eine Trübung würde Schwefelsanre bezw. Calciumsulfat anzeigen. Das Ansäuern mit Essigsäure hat den Zweck, das Ausfallen von Baryumphosphat zu verhindern. Die Anwesenheit von Schwefelsäure könnte davon berrühren, dass das verwendete Natriumphosphat aus Knochenasche hergestellt wurde. - 3) Man bereite eine Auflösung von 1 g Calciumphosphat in etwa 6 ccm Salpetersäure und 13 ccm Wasser. Ein Theil dieser, freie Saipetersäure enthaltenden Lösung darf durch Silbernitratlösung nach 2 Minuten nur opalisirend getrübt werden. Eine starke weissliche Trübung zeigt einen userlaubt hohen Gehalt an Chloriden an. - Ein anderer Theil der salpetersauren Lösung muss mit Ammoniak einen rein weissen Niederschlag von tertiärem Calciumphosphat geben, das durch Zugabe von Schwefelwasserstoff nicht dunkel gefärbt werden darf (Metalle, z. B. Kupfer, Blei, Eisen). 4) I g Calciumphosphat darf beim Glüben bis zum gleichbleibeuden Gewichte nicht mehr als 0,25-0,26 g Wasser verlieren. Nach der Formel CaPO, H + 2 H,O ergiebt sich rechnerisch ein Gewichtsverlust von 0,2616 g.

Anwendung. In physiologischer Beziehung ist das phosphorsaure Calcium ein nothwendiges Material zum Aufbau des thierischen Knochengerüstes und unerlässlich bei der Zeilenbildung. Obgleich man den grössten Theil des eingeführten Phosphats in den Facces wiederfindet, so hat sich dennoch sein Gebrauch bei Knochengrweichung. Rhachitis, Knochenfrakturen, bei Oxalurie mit Diarrhoe, skrophalösen Leiden, Geschwüren, Diarrhoe der Kinder in der Zahnungsperiode, allein oder mit tonischen Mitteln (besonders Eisenoxyd), in Gaben von 0,5-1,0-2,0 g heilsam erwiesen.

III. Calcium phosphoricum basicum. Phosphate tricalelque (Gall.). Calcii Phosphas (Brit.). Calcii Phosphas praecipitatus (U-St.). Tricalclumphosphat. Tertiäres Calciumphosphat. Dreibasisches Calciumphosphai. Ca<sub>i</sub>(PO<sub>4</sub>)<sub>2</sub>, Mol. Gew.=310.

Darstellung. Man geht entweder von der Knochenasche aus oder man fällt die neutrale oder schwach alkalische Lösung eines tertiüren Phosphats mit Calciumchlorid.

A. Man rührt 500 Th. gepulverte Knochenasche mit Wasser zu einem Brei au, fügt in mehreren Antheilen 1100 Th. Salzsäure (25 Proc.) hinzu, rührt um und überlässt das Ganze an einem warmen Orte unter gelegentlichem Umrühren 5—7 Tage oder so lange sich selbst, bis die Säure nicht mehr auflüsend wirkt. Alsdann verdünnt man mit 5000 bis 6000 Th. Wasser, lässt absetzen und filtrirt. Zu dem Filtrat giebt man unter Umrühren so viel Ammoniak, dass die Flüssigkeit schwach alkalische Reaktion hat, wodurch ein weisser Niederschlag entsteht. Man erhitzt und hält die Flüssigkeit I Minute lang im Sieden, lässt absetzen, dekanthirt die klare Flüssigkeit, sammelt den Niederschlag, wäscht ihn mit warmem Wasser bis zur Chlorfreiheit aus, giesst ab und trocknet ihn. B. Zu der aus 100 Th. Marmor erhaltenen Auflösung von Calciumehlorid (oder an deren Stelle zu einer Lösung von 220 Th. krystallisirtem Calciumehlorid oder 110 Th. geschmolzenem Calciumchlorid in 600 Th. Wasser) wie sie bei der Darstellung des sekundären Calciumphosphats beschrieben ist, fügt man unter Umrühren eine Auflösung von 360 Th. krystallisirtem Calcium

sirtem Natriumphosphat (Na<sub>2</sub>HPO<sub>4</sub> + 12 Aqua) in 1800 Th. Wasser, die mit 170 Th. Ammoniakflüssigkeit (von 10 Proc.) versetzt ist. Der entstandene Niederschlag wird entweder nach kurzem Erwärmen oder nach längerem Absetzen gesammelt, gewaschen, im übrigen wie unter A. weiter verarbeitet.

Eigenschaften. Weisses amorphes, luftbeständiges Pulvar ohne Geruch und Geschmack. Unlöslich in kaltem Wasser; von siedendem Wasser wird es allmählich zersetzt, indem sich ein unlösliches basisches Salz bildet und ein lösliches saures Salz in Lüsung geht. Nur im frischgefüllten Zustande löslich in Essigsäure. Dagegen ist es bedingungslos löslich in Salzsäure oder Salpetersäure. Auch von kohlensäurehaltigem Wasser wird es merklich gelöst. Darch Glühen wird es nicht verändert. Daher nimmt es beim Befeuchten mit Silbernitratlösung — gleichgültig ob es verher geglüht wurde oder nicht — gelbe Färbung an (Unterschied von dem primären und sekundären Calciumphosphat).

Da der Niederschlag sehr voluminde ist und sich deshalb nur sehwer auswaschen lässt, so enthält das Präparat stets einen geringen Chlorgehalt. Will man ein chlorfreies Calciumphosphat erzielen, so nimmt man an Stelle einer Calciumchloridiösung eine solche von Calciumnitrat. Das aus Knochenasche gewonnene ist steis durch etwas Magnesiumphosphat verunreinigt.

Prüfung. Man schütteit 2 g des Salzes mit 20 cem Wasser an und giebt tropfenweise Salpetersäure bis zur Auflösung hinzu. Aus dieser Lösung wird das Calciumphosphat durch Zusatz von Ammoniak unverändert gefüllt. Durch schwaches Erwärmen mit Ammoniummolybdänatlösung entsteht ein gelber Niederschlag.

1) In der salpetersauren Lösung erzeuge Silbernitrat nur eine opalisirende Trübung (Begrenzung des Chlorgehalts). 2) Löst man in 5 cem der salpetersauren Lösung 0,5 g Natriumacetat auf, und füllt den Kalk durch Ammoniumoxalat im Ueberschuss aus, so darf durch Zugabe von überschüssigem Ammoniak nur eine leichte Trübung (Magnesia) entstehen. 3) Die Lösung von 1 g des Salzes in 1 g Salzsäure und 20 cem Wasser werde weder in der Kälte noch in der Wärme durch Schwofelwasserstoff verändert (Metalle, namentlich Arsen, Blei, Kupfer).

Anwendung und Aufbewahrung wie die verigen.

IV. Calcium phosphoricum crudum (Ergänzb.). Os calcinés (Gall.). Knochenasche. Beinasche. Bone ash. Ossa usla alba. Os ustum. Cornus Cervi ustum. Magisterium Cerui Cervi. Cranium humanum philosophice praeparatum. Ebur ustum album. Gebranutes Hirschhorn. Weiss gebranutes Elfenbein. Die aufgeführten Namen sind Benennungen für Knochemasche. Die Gepflogenheit, die Knochemasche durch Conchae praeparatae zu ersetzen, ist durchaus verwerflich; wenn überhaupt eine Substituirung in Frage kommen sollte, so könnte diese nur durch basisches Calciumphosphat (sub III) oder durch das Dicalciumphosphat (sub III) arfolgen. Am besten aber giebt man eben die wirkliche Knochenasche ab.

Darstellung. Knochen vom Rinde (auch vom Kalbe) oder Hammel werden von anhaltenden Fleischtheilen durch Abschaben befreit, mit Wasser gewaschen, getrocknet und bei Luftzutritt weiss gebraunt. Für die zum inneren medicinischen Gebrauche bestimmten Sorten nimmt man das Weissbrennen in einem mit Holzkohle erhitzten Windosen vor, sur rohere Prodakte kann man die Knochen auch einfach in irgend eine beliebige Feuerung eintragen. — Nach iem Weissbrennen hinterbleiben die Knochen in ihrer ursprünglichen Form; aber sie sind von etwas geringerem Volumen als vorber, von kreidigem Aussehen und von niedrigem specifischen Gewichte. Die weiss gebrannten Knochen werden durch niechanisches Auslesen von etwa vorhandenen kehligen Stellen befreit, alsdann in ein seines Pulver verwandelt.

Elgenschaften. Ein weisses oder grauweisses Pulver, welches in verdünnter Salzsäure unter nur geringem Aufbrausen fast völlig klar löslich ist; diese Lösung giebt beim Uebersättigen mit Ammoniakslässigkeit einen voluminösen, weissen Niederschlag. Wird Knochenasche mit Silbernitratlösung befeuchtet, so fürbt sie sich allmählich gelb.

Im Sbrigen giebt sie alle Reaktionen, welche für das tertiäre Calciumphosphat Ca,(PO,),

schon mitgetheilt worden sind.

Der Hauptbestandtheil der Knochenasche ist das tertiäre Calciumphosphat, daneben enthalt sie noch Magnesiumphosphat, Calciumkarbonat, Fluor und Chlor an Calcium gebunden. Zalesky fand z. B. in 1000 Th. der Knochenasche vom Ochsen:

860,9 Th. Kohlensäure (CO2) 62,0 Th.  $\begin{array}{lll} {\rm Calciumphosphat} & {\rm Ca_2(PO_4)_2} & {\rm B60,9} \\ {\rm Magnesiumphosphat} & {\rm Mg_5(PO_4)_3} & {\rm 10,2} \\ {\rm Calcium, \ an \ CO_0, \ Fl \ u. \ Cl. \ gebunden} & {\rm 73,6} \end{array}$ 2,0 " 10,2 Chlor 8,0 " Fluor

Die Zusammensetzung der Knochenasche schwankt natürlich bei den einzelnen Thierarton. Aber sie ist auch bei der nämlichen Art bei den einzelnen Individuen etwas verschieden. Ausserdem ist auch bei den nämlichen Individuen die Zusammensetzung der einzelnen Knochen nicht die ganz gleiche. Indessen bewegen sich die Schwankungen doch nur innerhalb geringer Grenzen.

Anwendung. Namentlich in Frankreich, England und Amorika als ein die Knochenbildung unterstützendes Mittel, etwa wie bei uns das sekundäre Calciumphosphat, ferner als Antiepilepticum, gegen incontinentia urinne etc. In der Volksmedicin, auch der Gebildeten, spielt die Knochenasche bestimmter Thiere noch eine bedeutende Rolle, Der Apotheker wird immer gut thun, diese Drogen originaliter zu besorgen und sich nicht auf Substitutionen einzulassen.

Werthbestimmung des Knochenmehls. A. Stickstoff. 10,0 g einer möglichst sorgfältig durchmischten Probe werden in einem 500 ccm-Rundkolben mit 3 Tropfen Quecksilber und 55 ccm reiner konc. stickstofffreier Schwefelsäure übergossen und - zudie Masse weise geworden ist. Tritt zu starkes Schäumen ein, so setzt man ein linsen-grosses Stäckehen Paraffin zu. — Nach dem Abkühlen fügt man etwa 10 cem konc. Natriumchloridlösung hinzu und füllt bei 15°C. bis zur Marko auf.

50 ccm des klaren Filtrates (= 1 g Substanz) werden mit einer hinreichenden Menge Schwefelnatriumlösung, etwas Zink und 40 cem Natronhydratlösung (von 30 Proc. NaOH)

destillirt unter Vorlegon von 20 ccm 3 Schwefelsaure. Ueber die Einzelheiten der Bestimmung siehe Kerldahl's Stickstoffbestimmung unter Nitrogenium.

B. Phosphorsaure. In weiteren 50 ccm des klaren Filtrates (= 1 g Substanz) wird die Phosphorsaure nach der Citrat-Methode bestimmt, indem man 100 ccm Citrat-lösung zugiebt, mit 25 ccm Magnesinlösung, weiche tropfenweise unter Umrühren zugegeben werden, fällt, 5 Minuten lang umrührt, und nach dreistündigem Stehen die phosphorsaure Ammoniakmagnesia abfiltrat und nach S. 91 weiter verarbeitet. Die Citrat-Methode gestattet die direkte Bestimmung der Phosphorsaure, ohne vorherige Abscheidung ale molybdanphosphorsaures Ammonium (a. S. 92) bei Gegenwart von Kalk und Eisenverbindungen, welche durch das Ammoniumcitrat in Lösung gehalten werden.

Citrallosung. 110,0 g kryst. Citronensäure mit 400 g Ammoniakflüssigkeit von 0,91

spee. Gewicht und der nötligen Menge Wasser gelöst und zu 1 Liter aufgefüllt.

Lecksuchtpulver. Rimpacher Zehrpulver. Ossium ustorum pulv. 300,0, Salis

culinaris 100,0, Radicis Gentianae 200,0.

Lac Calcii phosphorici. Lac Ossium. Kalkphosphatmilch (Hamburg. Vorschr.). Man lost 6 Th. krystall. Calciumchlorid in 200 Th. Wasser und mischt eine Lösung von 10 Th. Natriumphosphat in 200 Th. Wasser in der Kälte hinzu. Der entstehende Niederschlag wird nach dem Auswaschen mit Wasser angerührt, bis das Gesammtgewicht 200 Th. beträgt.

Blumendünger. Engrais artificiale pour des pots à fleurs.

A. Ammonii nitrici 40, Ammonii phosphorici 20,0, Kalii nitrici 25,0, Ammonii chlorati 5,0, Calcii sulfurici praecipitati 6,0, Ferri sulfurici oxydulati ammoniacati 4,0. Die groben Pulver werden gemischt. 4 g der Mischung werden in 1 l Wasser gelöst. Diese Menge genügt zum Begiessen von 12 mittleren Blumentöpfen und ist 1—2 mal wöchentlich anzuwenden.

B. Kalii nitrici, Calcii carbonici, Natrii chlorati, Calcii phosphorici, Natrii silicici

5.0, Ferri sulfurici oxydulati ammoniati 1,5. Gobrauch wie bei A. C. Knop's Pflanzen-Nührsalz. Calcii phosphorici 10,0, Kalii nitrici 2,5, Kalii phosphorici sicci 2,5, Magnesii sulfurici 2,5. Maraguano's Kraftpulver. Calcii phosphorici, Natrii chlorati, Natrii bicarbonici āā 10,0, Ferri lautici 3,0, Mangani superoxydati, Rhizomatis Calami āā 2,0.

Calcarla phosphorica gelatinosa Collas, ist frisch gefalltes, im Filtrum gesammeltes, darin ausgewaschenes und noch feuchtes, also nicht ausgetrocknetes basisches Kalkphosphat. Es enthält ca 66,6 Proc. Wasser. Wird dieser Niederschlag in der genügenden Menge reiner Salzsäure gelöst, so erhält man den

Liquor Calcii muriatico phosphorici Colene, von welchem taglich 1-2 Thecloffel voll in einer Mischung von Wein mit Wasser genommen werden.

Sirupus Calcii Chlorhydrophosphatis (Nat. Form.). Calcii phosphorici 17,5 g, Aqua 30,0 g, Acidi hydrochlorici (25 Proc.) q. s. ad solutionem (cs. 10,0 g), Essentiae Citri 20,0 g, Sirupi Sacchari q. s. ad 1 Liter.

Sirop de lactophosphate de chaux (Gall.) Calcii phosphorici 12,5, Acidi lactici 14,0, Aquas 340,0, Sacchari (blaufrei) 630,0, Essentiae Citri e cortica recente (I + 2) 10,0.

Sirop de phosphate acide de chaux (Gall.) Calcii phosphorici 12,5, Acidi phosphorici (25 Proc.) 44,0, Aquae 318,0, Sacchari (blaufrei) 630,0, Essentiae Citri e cortice recente (1 + 2) 10,0.

### Panis cum Calcio phosphorico.

Zu 1 kg fertigen Brottelges wind ein Gemisch aus 25,0 g Calciumphosphat und 50,0 g Zucker zugesetzt und damus ein Brot gebieken,

#### Pulvis untatrophicus.

Biscult wird au grobem Pulver zerrieben und mit 1 des Gewichtes Calciumphosphat gemischt. I Theeloffel bis Essittfel beim Prühstück mit Kzifee, Mlich oder Schokolade zu nehmen.

#### Pulvis antirhachiticus

(Hamb, Vorschr., Form, Berot.).

Rp. Calcil carbonici 82.0 Calcii phosphorici 15,0 Ferri lactici 3,0 Saccharl Lactia 50,0,

### Pulvis calcareus Bouchur,

Rp. Calcii phosphorici 5,0 Natril bicarbonici 10,0 Sneebart Lactis

Bhachitischen Kindern tmal täglich eine Messerspitze.

### Strupus Calcil phosphorici.

Rp Calell phosphorici 10,0 Sirupi Saccharl 60,0 Acidi phosphorici (25%) 80,0 Unter Erwärmen zu lösen, dann ausetzen

Elmpl Saccharl Sizupus Calcil chlorhydrophosphorici.

Sirop de chiorhydrophosphate de chaux. Rp. Calcii phosphorici 12.5 Acidi hydrochlorici (25%) 12.0 Aquac destillatan 3400 Saccharl aibi Tincturae Citri e cortice revente (1+2)

### Solutio Calcit chlorhydrophosphorici.

Rp. Unteil phosphorici Acidi hydrochlorici (25%) q. s. ad solutionem (ca 10,0) Aquae destillatae 973.0.

Trochisci anintrophici.

Rp. Calcii phosphorici Calcii carbonici 10,0 Ferri reducti 8,0 Massac Cacao cum Saccharo 67,0 fiant pastill 100,

## Calcium sulfuratum.

Von den geschwefelten Verbindungen des Calciums haben einige entweder pharmacontische oder gewerbliche Bedeutung. Es ist indessen darauf aufmerksam zu machen, dass die Nomenklatur dieser Substanzen eine ziemlich verwerrene ist, und dass mit gewissen Namen nicht immer einheitliche Verbindungen, sondern zum Theil auch Mischungen bezeichnet werden.

I. Calcium sulfuratum purum. Reines Calciumsulfid. Reines Schwefelcalclum. CaS. Mol. Gew. = 72.

Die reine Verbindung kann erhalten werden durch Glüben von Calciumsulfat im Wasserstoffstrome oder durch Glühen von Calciumoxyd im Schwefelwasserstoffstrome oder durch Glühen von Calciumkarbonat in einem Gemisch von Schwefelkohlenstoffdampf und Kohlensäura.

Weisse, in Wasser unlösliche Masse, welche an feuchter Luft nach Schwefelwasserstoff riecht. Es hat die Eigenschaft, im Dunklen zu leuchten, wenn es vorher dem Lichte ausgesetzt worden war. Diese reine Verbindung wird weder in den Gewerben, noch in der Pharmacie verwendet; sie kann als Sammlungspräparat betrachtet werden,

II. Calcium sulfuratum crudum. Calcium sulfuratum (Ergänzb.). Calx sulphurata (Brit. U-St.). Rohes Calciumsulfid, Rohes Schwefelcalcium, Hepar Sulfuris calcareum. Kalk-Schwefelleber.

Darstellung. A) (Brit. U-St.): Man bereitet eine innige Mischung aus 70 Th. entwässertem Calciumsulfat (Gipe), 10 Th. Holzkohlepulver und 2 Th. Stürke. Diese Mischung packt man unter mässigem Druck in einem Hessischen Tiegel, bedeckt diesen mit einem Deckel und erhitzt nun 1—2 Stunden, anfangs gelinde, später stärker, bis die Masse auch in ihren inneren Theilen grauweiss geworden ist. Alsdann lässt man erkalten, pulvert die Masse und bringt das Pulver segleich in kleine, gut zu verschliessende, trockene Flaschen.

 $CaSO_4 + 4C = 4CO + CaS.$ 

R) Ergänzh.: 100 Th. fein gepulverter weisser Aetzkalk und 80 Th. sublimirter Schwefel werden innig gemischt und damit ein Hessischer Tiegel unter Rütteln bis zum Rande angefüllt. Nachdem mittels Thones ein Deckel aufgekittet ist, setzt man den Tiegel in einen Windefen und umschüttet ihn mit Holzkohlen, so dass eine geringe Kohlenschicht den Deckel bedeckt. Nun schüttet man glühende Holzkohlen auf, so dass das Kohlenieuer langsam von oben nach unten um sich greift. Wenn das Fener bis fast zur Sohle niedergegangen ist, schüttet man noch Kohlen auf, so dass die Glühung eiren eine Stunde währt. Man lässt erkalten, nimmt den Deckel vorsichtig vom Tiegel, zerreibt die gelbröthliche Masse zu einem Pulver und bringt dieses alsbald in Glasflaschen unter.

Eigenschaften. Grauweisses oder leicht rüthliches Pulver, schwach nach Schwefel-wasserstoff riechend, von widerlichem, alkalischem Geschmack. An feuchter Luft wird es unter Entwickelung von Schwefelwasserstoff allmählich zersetzt. Es ist keine einheitliche Verbindung, sondern ein Gemisch von Calciumsulfid und unverändertem Calciumsulfat mit wechselnden Meugen Kohle. Es soll nach Ergänzb. etwa 35 Proc., nach Brit. mindestens 50 Proc., nach U-St. mindestens 60 Proc. Calciumsulfid CaS enthalten. Die im Nachstehenden angegebenen Reaktionen sind diesem Gehalt an Calciumsulfid zuzuschreiben.

In kaltem Wasser ist es schwer löslich, etwas leichter in beissem Wasser. Durch siedendes Wasser wird das Calciumsulfid in Calciumhydroxyd und in Calciumsulfhydrat zersetzt. CaS + 2H<sub>2</sub>O = Ca(OH)<sub>2</sub> + Ca(SH)<sub>3</sub>. Durch verdünnte Essigsäure wird es unter Freiwerden von Schwefelwasserstoff zersetzt; das Filtrat enthält alsdann Calciumscetat und giebt deshalb mit Ammoniumoxalat einen weissen, in Salzsäure löslichen Niederschlag.

Gehaltsbestimmung. Man trägt eine bestimmte Menge Calciumsulfid allmählich in eine siedende Losung von Kupfersulfat von bekanntem Gehalt ein, digerirt alsdann 15 Minuten lang auf dem Wasserbade und filtrirt. Das erkaltete Filtrat darf aledann mit einigen Tropfen Kaliumferrocyanidlösung eine braune Färbung nicht geben. Es wird hierdurch in jedem Falle ein bestimmter Minimalgehalt an Calciumsulfid CaS festgestollt Diese Präluog gestaltet sich bei den verschiedenen Pharmakopöan wie folgt. Ergänzb.; 1 g Calcium sulfuratum zu einer Lösung von 1,20 g krystall. Kupfersulfat in 50 ccm Wasser. Minimalgehalt rund 35 Proc. CaS. Brit.; 1 g Calcium sulfuratum zu einer Lösung von 1,75 g krystall. Kupfersulfat in 50 ccm Wasser. Minimalgehalt = 50 Proc. CaS. U-St.; 1 g Calcium sulfuratum zu einer Lösung von 2,03 g krystall. Kupfersulfat in 50 ccm Wasser. Minimalgehalt = 60 Proc. CaS.

Aufbewahrung. In dicht verkorkten kleineren Flaschen. Bei Luftzutritt verwandelt sich das Calciumsulfid unter allmählicher Entwickelung von Schwefelwasserstoff in Calciumkarbonat.

Anwendung. Innerlich hat man das Calciumsulfid zu 0,2-0,8-0,5 mehrmals täglich in denselben Fällen wie die Kalischwefelleber angewendet. Sehr starke Gabe 0,6. Acusserlich gebrauchte man es bei Kopfgrind und anderen Hautausschlägen, Krätze, auch als Enthaarungsmittel. Zu letzterem Zwecke ist das Calciumhydrosulfid geeigneter.

III. Calcium hydrosulfuratum. Calcaria hydrosulfurata. Calciumsulfhydrat. Calciumhydrosulfid. Schwefelwasserstoff-Schwefelcalcium. Massa depilatoria Martina. Ca(SH)<sub>a</sub> + Aqua.

Darstellung. 100 Th. Astzkalk werden durch Besprengen mit 50 Th. warmem Wasser in Kalkhydrat verwandelt, mit 200 Th. oder der genügenden Menge kaltem Wasser zu einem dünnen Brei augerührt und nun durch Einleiten von Schwefelwasserstoff (entwickelt aus eines 300 Th. Eisensulfid und 700 Th. verdünnter Schwefelsäure)

mit diesem Gase übersättigt, bis die breiige Flüssigkeit eine blaugrane Farbe angenommen hat.

Man erhält so Flüssigkeiten, welche bis zu 7 Proc. Ca(SH)<sub>4</sub> enthalten. Das Calciumsulfhydrat ist nicht im treckenen Zustande, sondern lediglich in Auflösung bekannt. Wenn das Präparat als Depilatorium verwendet werden soll, so wird der entstehende Kalkbrei ohne verherige Filtration abgegeben.

Aufbewahrung. In ganz gefüllten Glasgefüssen mit Glasstopfen and mit Paraffin dieht verkittet.

Anwendung. Dieses Präparat ist ein energisches Depilatorium (von Rud. Boztroum empfohlen). Es wird in 5 mm dieker Schicht auf die mit Haaren bedeckte Haut aufgetragen und nach 10 Minuten mit einem nassen Schwamme abgewaschen. Es löst das Haar zu einer gallertartigen Masse auf. Obgleich ein vorzügliches Depilatorium, so wird es dennoch höchst selten benutzt, indem man dem Rhusma (S. 400), ferner dem nachstehenden Depilatorium, neuerdings auch den mit Baryumsulfid bereiteten Depilatorien (s. S. 464) den Vorzug giebt.

Depilatorium. I. Natrii sulfhydrati erystallisati 1,0, Calcii carbonici 3,0 oder II. Natrii sulfhydrati crystallisati 3,0, Calcariao ustae pulveratae, Amyli âā 10,0. Beide Prāparate sind mit Wasser zu einem Brei anzurühren, welcher messerrückendick auf die zu enthaarenden Stellen aufzutragen ist.

IV. Calcium oxysulfuratum. Calciumoxysulfuret. Unter diesem nicht sehr zutressenden Namen werden Präparate verstanden, welche durch Kochen von 1 Th. Actzkalk mit 2 Th. Schwesel bei Gegenwart von Wasser dargestellt werden. Hierbei bilden sich nach der Gleichung 3 CaO + 12S = CaS<sub>2</sub>O<sub>2</sub> + 2 CaS<sub>3</sub> Calciumthiosulfat und Calciumpentasulfid, so dass die so entstehenden Präparate im wosentlichen diese beiden Verbindungen enthalten. Die geschilderte Reaktion wird übrigens vorzugsweise zur Herstellung der sog. Verminerx'schen Lösung benutzt.

Calcium oxysulfuratum. Calcium oxysulfuret. Austr.: Calcariae ustae (e marmore) 30,0 werden in Stilcke zerschlagen und mit Aquae 20,0 besprengt. Zum gelöschten Kalk gebe man Sulfuris sublimati 60,0 und mische gut durch. — Die Mischung ist in bestens verschlossenen Gefüssen aufzubewahren.

Calcium oxysulfuratum solutum (Austr.). Solutio Vlemische. 3 Th. der vorstehenden Mischung (als Calcium oxysulfuratum Austr. aufgeführt) werden mit 20 Th. siedendem Wasser bis zur Kolatur von 12 Th. unter beständigem Umrühren eingekocht. Die Lösung ist bestens verschlossen aufzubewahren.

Liquor Calcii sulfurati (Ergänzb.). Calcium sulfuratum solutum (Helv.). VLEMINGKX'sche Lösung. Golden lotion. Vellow lotion. Calcariae ustae (e marmore) 1,0 wird mit Wasser zu Pulver gelöscht, dann mit 2,0 Schwefel und 20,0 Wasser in einer Porcellanschale unter Umrühren gekocht, so dass 12,0 durchgeseihte oder klar abgegossene Flüssigkeit erhalten werden. — Gelbrothe Flüssigkeit, auf Süurezusatz Schwefelwasserstoff entwickelnd, unter Abscheidung von Schwefel. In kleinen, ganz gefüllten, gut verschlossenen Glüsern aufzubewahren. Die nämliche Vorschrift geben Helv., Hamb. Vorschr.

V. Calcium stibiato-sulfuratum. Calcium sulfurato-stibiatum. Calcaria stibiato-sulfurata. Calx Antimonil cum Sulfure (Hoffmann). Antimonhaltige Kalk-schwefelieber, kalkhaltige Spiessglanzleber.

Bereitung. 90 Th. gepulverter Aetzkalk und 30 Th. Antimonpentasulfid (Goldschwefel) werden gemischt in ein porcellanenes Gefäss gegeben, mit 150 Th. Wasser übergossen und in der Wärme des Wasserbades unter bisweiligem Umrühren trocken gemacht.

Eigenschaften. Die antimonhaltige Kalkschwefelleber ist ein gelblichgraues, fast geruchloses, in heissem Wasser zum grösseren Theile mit gelblicher Farbe lösliches Pulver, welches mit verdünnter Salzsäure behandelt reichlich Schwefelwasserstoff entwickelt und einen Goldschwefelniederschlag fallen lüsst.

Aufbewahrung. In kleinen, völlig gefüllten Flaschen.

Anwendung. Dieses im 18. Jahrhundert von Hoffmann in Mainz als Geheimmittel vertriebene Präparat wurde bei Scrophulosis, Hautkrankheiten, Gicht, Syphilis, Unterleibsstockungen in Pulvern, Pillen, selbst in der Abkochung. zu 0,1—0,2—0,3 zweibis viermal täglich gegeben, auch äusserlich zu Umschlägen, Waschungen, Bildern, Pflastern und Salben, selbst als Depilatorium angewendet.

Aqua Calcariae salfurate-stibiatae Hupriano. Aqua aniforate-stibiata. Decoctum Horpman.

lip. Calcarine sulfurate-atibianse 10,0 Aquae calidae 2300,0. Eballiendo evaporent ad 2000,0 remanentia, quae Eltrentur.

D. S. Tassenweise mit Milch oder Fielschbrübe mehrmals am Tage zu trinken.

#### Decectum Helgolandicum.

Decocium Calcarine plecum.

Bp. Calcarine nilblato-sulfuratae 10,0
Aquae fervidae 2000,0.

Stent per borae quadrantem, et addita
Pleis liquidae 800,0

digere saepius agitando per horae quadrantem. Tum sepone. Liquor higidus decanthetur et in lugents obturatia serretur.

### Depilatorium Bouder.

Rp. Natrii hydrosulfurati 2,0 Calcuriae untae pulveraine Amyti 55 10,0;

Mit Wasser angerihrt auf die mit Haaren besetzte Haat aufzustreichen (in 3-4 Minuten ist die Wirkung erreicht).

### Emplastrum antarthriticum fleigolaudicum.

Emplastrum Calcariae piccum,
Ep. Calcariae albiato-aufuratae 15,0
Carae flaviae 15,0
Picls nigrae 55,0
Picls liquidae 25,0.

Globall salturati ad balucom. Boules Darègiennes.

Bp. Calcii sulforwii 100,0 Natrii chiorati crodi 50,0 Natrii thiosulfurici 80,0 Natrii carbonici crystaliisati 5,0 Gummi susbici 10,0 Glycerini 20,0

Aquae q. a.
Flant globuli duo.
Eine bis zwei Kugein zu einem Vollhade.
Nach einer Iranzösischen Vorschrift wird eine
Kugel aus 40,0 Calciumsuffid, 10,0 Kochsalz,
5,0 Seifenwarzeiextrakt und der genügenden
Menge koncentrirter Leimfösung zusammengesetzt.

Pflules Caich stibiate-sulfurati Huffland.

Rp. Calch stibiate-sulfurati

Tragnoanthue pulsersiae & 2,0 Aquae destillatae q. s.

Flant ptiniae scapgiota (60), Casaia cinnamomea puivernia conspergendue. D. ad vitrum. S. Zweimal tiglich i Sthek (bei chronischer Metalirergiftung).

### Pliniae Calcil sulfurati.

Rp. Calcil sulfurati
Argillae 44 5,0
Aquae glycerinatae q 4,

Flant pilulae centum (100), Cassia ciunamomea pulventa conspergendae. Tüglich drei- bia viermal 5-5-8 Pillen.

#### Pulvis antipsoriena Pritonna.

Rp. Calcarine auforatas 20,0 Divide in partes aequales docum. D. ad chartain paraffinatam. B. Ein Pulver mit Olivendi angerleben zum Einmiben.

Unguentum antihorpeticum Gramer.

1tp. Calcarlae sulfuratae 20,0
Camphonae tritae 1,0
Adipis milli 30,0.
M. D. S. Zum Einreiben (bei Herpes).

Sulphume-Arzneien. Aus Amerika importirte Geheimmittel, S-Mixture, S-ointment, S-pills, S-soap enthalten Calciumpentasullid und Calciumthiosulfat. Es handelt sich also um Präparate, welche durch Kochen von Schwefel mit Kalk und Wasser hergestellt sind.

Leuchtfarben (Balmain's). Wie schon bemerkt wurde, hat das Calciumsulfid die Eigenschaft, im Dunklen zu leuchten, wenn es vorher beliehtet worden war. Im Nachstehenden geben wir eine Vorschrift zur Darstellung phosphoreseirenden Calciumsulfids und zur Zusammenstellung einiger Farhmischungen. Man mischt 20 g sehr fein gepulverte, gebrannte Muschelschalen (von Hypopus vulgaris mit 6 g Schwefel und 2 g Stärke, versetzt die Masse tropfenweise mit 8 ccm einer Lösung von 0,5 Wismutnitrat (und einigen Tropfen Salzsäure) in 100 ccm absolutem Alkohol, lässt ½ Stunde stehen, erhitzt in einem geschlossenen Tiegel 20 Minuten lang auf helle Rothgluth, entfernt nach völligen Erkalten die entstandene dünne Gipsschicht von der Oberfläche, pulverisirt und glüht nochmals ¼ Stunde bei gleicher Temperatur, wobei ein aus kleinen, kaum agglomerirten Körnern bestehendes Produkt erhalten werden muss, welches nicht weiter zerkleinert werden darf. Dieses Produkt phosphoreseirt schön violett. Durch Beifügung von 0,1 Proc. der Schwefelverbindungen von Antimon, Cadmium, Kupfer, Platin, Uran, wird der Ton des leuchtenden Calciumsulfids gelbgrün bis blaugrün (Verneuil).

Ein schou phosphorescirendes Praparat enthielt 37 Proc. Calciummonosulfid, 50 Proc. Calciumsulfat, 5 Proc. Calciumkarbonat nebst Spuren von Kieselsaure, Magnesia, Phosphaten, Alkalien und einigen Zehntausendsteln Wismutsulfid.

Im Nachstehenden geben wir einige gestirbte Mischungen für Anstrichfarben.

Orange		Blau	
Firniss Baryumsulfat Indisches Gelb Alizarin Calciumsulfid	46,0 17,5 1,0 1,5 38,0	Firniss Buryumsulfat Ultramarinblau Kobaltblau Calciumsulfid	42,0 10,2 6,4 5,4 46,0
Gelb		Yiolett	
Firmiss Baryumsulfat Baryumchromat Calciumsulfid	48,0 10,0 8,0 34,0	Firniss Baryumsulfat Ultramarinviolett Kobaltarsenik	42,0 10,2 2,8 9,0
Grau		Calciumsulfid	36,0
Firniss Baryumsulfat	45,0 6,0	Braungelb	
Calciumkarbonat Ultramarinblau Zinksulfid grau Calciumsulfid	6,0 0,5 6,5 36,0	Firniss Buryumsulfat Auripigment Calciumsulfid	48,0 10,0 8,0 84,0

In den vorstehenden Vorschriften ist unter "Calciumsulfid" stets das aus Muschelschalen wie oben angegeben bergestellte phosphorescirende Calciumsulfid zu verstehen. An Stelle von Firniss kann auch Wasserglas als Bindemittel verwendet werden.

Leuchtende Leimfarben. Gelatine 500.0 g. heisses Wasser 2 l, Calciumsulfid 1,5 kg.

Glycerin 50.0. Noch warm aufzutragen, aber kein Kaliumdichromat zusetzen.
Noctilucia heisst die leuchtende Substanz der Leuchtthiere und gewisser Pflanzen,

z. B. Agaricus.

### Calcium sulfuricum.

Das Calciumsulfat kommt in der Natur im wasserfreien Zustande als "Anhydrit" CaSO, vor. Im wasserhaltigen Zustande kommt das Calciumsulfat in der Natur gleichfalls vor; es hat alsdann die Zusammensetzung CaSO, + 2H,O und führt die Bezeichnung Gips. Die nämliche Zusammensetzung (CaSO, +2H2O) hat das kunstlich gefällte Calciumsulfat. - Endlich hat man den durch Erhitzen des wasserhaltigen Gipses erhaltenen sog, gebraunten Gips zu berücksichtigen.

1. Calcium sulfuricum praecipitatum. Gefälltes Calciumsulfat. Sulfate de chaux. Sulfate of lime. CaSO, + 2 H, O. Mol. Gew. = 172.

Zur Darstellung mischt man eine filtrirte Lösung von 100 Th. krystallisirtem Calciumchlorid in 1000 Th. Wasser mit einer Lösung von 150 Th. krystallisirtem Natriumsulfat in 1500 Th. Wasser. Man lässt die Mischung einen Tag absetzen, wäscht alsdann den Niederschlag mit warmem Wasser aus und trocknet ihn bei etwa 30° C.

Feines weisses, zartes Pulver, aus monoklinen Krystallen bestehend. Schwer löslich in Wasser. Bei 15° C. löst es sich in etwa 500 Th. Wasser. Das Lösungs-Optimum liegt bei 35° C., bei dieser Temperatur löst es sich in rund 370 Tb. Wasser. Verhältnissmässig leicht löslich in nicht zu sehr verdünnter Salzsäure (Unterschied von Baryum- oder Strontiumsulfat. Das Präparat findet Verwendung zur Darstellung künstlicher Mineralwässer (s. S. 344), die koncentrirte wässerige Auflösung auch als Reagens in der chemischen

Ein durch Fällung in der Grosstechnik dargestelltes Calciumsnifat (CaSO<sub>4</sub> + 2H<sub>2</sub>O) kommt im Handel als Annalin oder Pearl heardening vor und wird namentlich als Füllstoff in der Papier-Fabrikation angewendet.

Gipswasser. Calciumsulfatlösung. Man übergiesst etwa 5 g gefälltes Calciumsulfat mit 11 destillirtem Wasser, lässt einige Tage unter gelegentlichem Umschütteln stehen und filtrirt alsdann ab. Reagens zum Nachweis des Strontiums und Baryums, ferner zum Nachweis der Traubenskure.

11. Calcium sulfuricum nativum. Glps. Wasserbaltiger Glps. CaSo, +2H,0. Mol. Gew. = 172.

Der natürliche, wasserhaltige Gips kommt in monoklinen Krystallen vor, unter denen sich häufig Zwillings-Krystalle (sogen. Schwalbenschwänze) finden. Ist er von körniger, dem Marmor ähnlicher Struktur, so beisst er "Alabaster". Lässt er sich in dunne Blattchen spalten, so wird er "Marienglas" oder "Fraueneis" genannt. Stellt er faserige Massen dar, so heisst er "Fasergips". "Gipsstein" heissen die dichten, weniger reinen Sorten.

Lapis specularis. Glacies Marine. Marienglas. Frauencis. Ist ein durchsichtiger blättriger Gips, Gipsspath. Man hält die völlig farblose Waare in Stücken und als mittelfeines Pulver vorrüthig. Erstere wird zu Zwecken in der Technik, z. B. zur Fakrikation künstlicher Blumen, letzteres als Medikament für Schweine und auch innerlich und ausserlich gegen rosenartige Entzündungen und zu sympathetischen Kuren in den Apo-

Dieser Gipsspath ist nicht mit dem Glimmer (Kaliglimmer, Russisch Glas) zu verwechseln, welcher mitunter auch als Marienglas oder Frauenglas bezeichnet wird, sich aber durch die elastisch-biegeamen Plättehen von dem Gipsspath unterscheidet und ein Material für Deckgläschen mikroskopischer Objekte liefert.

III. Calcium sulfuricum ustum (Austr. Germ. Helv.). Calcii Sulphas exsiceatus (U-St.). Gebrannter Gips. Platre cult. Burnt Plaster. Dried Gipsum.

Ist der durch mässiges Erhitzen seines Krystallwassers zum grössten Theile beranbte natürliche, wasserbaltige Gips.

Darstellung. Wird der wasserhaltige Gips erhitzt, so verliert er bei 100-105° C. einen Theil seines Krystallwassers. Bei 105-170°C. geht dann der Rest des Krystallwassers weg, wobei zwischen 135 und 150° C. nochmals eine Periode des Stillstandes eintritt. Wird die Erhitzung über 200° C. hinausgesteigert, so giebt der Gips mit Wasser nicht mehr einen schnell erhärtenden Brei; er heisst dann "todtgebrannt". Beim Brennen (Entwässern) des Gipses ist demnach dafür Sorge zu tragen, dass die Entwässerung bei einer mittleren Temperatur von etwa 150° C, ausgeführt wird, und dass die Temperatur unter keinen Umständen über 2006 C. binausgeht.

Kleine Mengen Gips erhitzt man zum Zweck der Entwässerung in Form eines groben Pulvers unter Umrühren in flachen eisernen Kesseln, so lange eine darüber gehaltene kalte Glasscheibe beschlägt. Grössere Mengen brennt man in einem gewöhnlichen Backofon, Nachdem der Backofen geheizt ist und die Kohlen herausgenommen sind, gieht man den Gips in ungefähr taubeneigrossen Stücken auf die Sohle des Ofens, schliesst die Thür und überlässt ihn anderthalb Tage dieser Warme. Wenn ein in das Mundloch des Ofens gebaltenes kaltes Stück Glas nicht mehr beschlägt, so ist die Entwässerung beendet. In Gipsbrennereien benutzt man Gipsbfen, welche eine den Kalköfen übnliche Einrichtung haben. In allen Fällen ist es Aufgabe des Gipsbrenners, die Entwüsserung bei möglichst niedriger Temperatur zu bewirken und eher einige Procente Wasser im Gips zu lassen, als durch zu starke Hitze die Entwässerung vollständig zu machen, d. h. den Gips todtzubrennen. Auch der nicht völlig entwüsserte Gips zeigt die Fähigkeit, mit Wasser einen schnell erhartenden Blei zu bilden.

Handelswaare. Der gebrannte Gips kommt gepulvert oder, wie es in der Kunstsprache heisst, klargoschlagen oder gemahlen, verpackt in hölzernen Fässern, in den Handel. Die beste, für pharmaceutische Zwecke geeignetste Sorte ist der von den Bildhauern benntzte "Alabastergips".

Elgenschaften. Der gebraunte Gips bildet ein weisses oder auch ein schmutzig weisses, trockenes, amorphes Pulver, welches mit der Halfte seines Gewichtes Wasser in einigen Minuten zu einer harten, schwer zu zerbrechenden Masse erstarrt. Der gebrannte Gips des Handels enthält in der Regel noch etwa 5 Proc. Wasser. Erstarrt der Gips, mit der Hälfte seines Gewichtes Wasser angerührt, nach einigen Minuten nicht zu einer harten, achwer zu zerbrechenden Masse, so ist er eben zur pharmaceutischen Verwendung ungeeignet. Worauf das beruht, lässt sich in den meisten Fällen durch eine Wasserbestimmung feststellen. Beträgt der Wassergehalt erheblich mehr als 5 Proc., so war der Gips wahrscheinlich zu wenig entwässert. Ist er aber wesentlich geringer als 5 Proc., so liegt

entweder todtgebrannter Gips oder Anhydrit vor.

Aufbewahrung. Obgleich der gebraunte Gips an der Luft nur sehr langsau. Wasser auzieht, so empfiehlt es sich doch, ihn in gut schliessenden Gefässen aus Glas, Steingut oder Blech an einem trocknen Orte, am besten im Trockenschranke, aufzubewahren. Zweckmässig ist es, ihn in 1/3-Pfundbüchsen von Blech einzufüllen und diese durch Umkleben von Papierstreifen zu verschliessen.

Anwendung. In den Apotheken wird der gebrannte Gips wegen seiner häufig vorkommenden chirurgischen Verwendung bei Knechenbrüchen vorräthig gehalten. Gebrannter Gips wird mit etwa der Hälfte seines Gewichtes Wasser von mittlerer Temperatur zu einem Breie gemacht und damit in eiren 1 cm dieker Lage mit Hilfe eines Stückes baumwollenen Zeuges das betreffende Glied eingehült. Will man die Erhärtung des Gipsbreies verlangsamen, so erreicht man dies durch einen Zusatz von wenig Glycerin. Eine Mischung aus 100 gebranntem Gips, 50 Wasser und 5 Glycerin erhärtet erst nach einer Stunde: dagegen beschleunigt man das Erhärten durch Zusatz von Wasserglas. Im pharmaceutischen Laboratorium benutzt man den Gips zum Lutiren der Apparate. Mit Mehl gemischt, auch wohl mit Anis arematisirt, wendet man ihn als Ratten- und Mäusegift an. In den Künsten und in der Technik ist seine Anwendung eine ausgedehnte; in der Landwirthschaft dient der gebrannte und ungebrannte Gips als Düngemittel.

Gipsum bituminatum. Getheerter Gips (Diet.). 4 Th. gebrannter Gips mischt

man mit 1 Th. Buchenholztheer.

## Calcium thiosulfuricum.

Calcium thiosulfuricum. Calcium hyposulfurosum. Calcium subsulfurosum. Thioschwefelsaurer Kalk. Unterschwefilgsaurer Kalk. CaS<sub>7</sub>O<sub>1</sub> + 6  $\Pi_2$ O. Mol. Gew. = 260.

Darstellung. 100 Th. sublimirter Schwefel, 50 Th. Aetzkalk mit Wasser in das Hydrat verwandelt und 600 Th. Wasser werden in einem eisernen Kessel und anter Ersatz des verdampfenden Wassers anderthalb Stunden gekocht, dann auf ein Filter gebracht und der Rückstand im Filter mit etwa 100 Th. destillirtem Wasser nachgewaschen. In das rothgelbe Filtrat wird nun Schwefligsüuregas eingeleitet, bis die Fiüssigkeit farblos erscheint. Diese Flüssigkeit wird alsdann filtrirt und in einer Wärme, welche 60° C. nie übersteigen darf, bis auf eiren 100 Th. eingeengt und zur Krystallisation bei Seite gestellt. Die Mutterlauge giebt nech Krystalle aus. Ausbeute eiren 70 Th. 1) 3 CaO + 12S = CaS<sub>2</sub>O<sub>3</sub> + 2 CaS<sub>5</sub>. 2) 2 CaS<sub>6</sub> + 3 SO<sub>2</sub> = 2 CaS<sub>2</sub>O<sub>3</sub> + 9 S.

Eigenschaften. Calciumthiosulfut bildet grosse, farblose, bexagonale Prismen, welche in gleichviel Wasser löslich sind und sich in dieser Lösung bei einer Wärme über

80° C. in Schwefel und Calciumsulfit zersetzen.

Aufbewahrung. Man bewahrt das Calciumthiosulfat in wohl verstopften

Flaschen, soviel als möglich vor Licht und Luft geschlitzt.

Anceendung. Das Calciumthiosulfat wurde als Heilmittel der Hautkrankheiten, besonders aber bei Lungenphthisis empfohlen und zu 0,5—1,0—1,5 g einigemale des Tuges in Zuckerlösung oder Pastillen gegeben. Der gleichzeitige Genuss oder Gebrauch saurer Substanzen ist zu vermeiden.

Rp. Calcii thiosulfurici 5,0
Easchari alli
Easchari alli
Tengaranthao
Octobro Stenthae piperitae gt. 20,6
Aquae q. s.
Fiant pastilli centum (100).

Stropus Calcil thiosoffurici.

Rp. Calcil thiosoffurici 5,0
Strupt Sacchari 95,0,

Dret- bis vierathudlich einen halben bis ganzen
Esablifel.

### Calendula.

Gattung der Compositae-Tubulifierae-Calenduleae.

I. Calendula officinalis L. Ringelblume. Studentenblume. Todtenblume. Dotterblume. Warzenkraut. Tous les mois. Souci-Marigold. Heimath im Mittelmeergebiet, durch die Kultur weit verbreitet und zuweilen verwildert.

Verwendung finden zuweilen die Blüthenkörbehen: Fleres Calendulae. Calendulabläthen. Dotterblumen. Ringelblumen. Blüthenköpfehen mit zweireihigem Hällkelch, orangefarbenen Blüthen und flachem Blüthenboden. Die Randblüthen (Fig. 138) mit langer, dreizähniger, viernerviger Zunge, fruchtbar. Die Früchte ohne Kelchsaum, einwärts gekrümmt, die äussersten schnabelförmig verlängert, die innersten kürzer, ungeschnäbelt, zuweilen geflügelt. Die Scheibenblüthen unfruchtbar.

Bestundtheite. 0,02 Proc. ätherisches Oel. Mit dem Namen "Calendulin" hat man einen gallertigen Körper, einen amorphen Bitterstoff, und den gelben Farbstoff der Blüthen bezeichnet. Sie enthalten ausserdem ein in Aether und Alkohol lösliches Harz und 8 Proc. Asche.

Einsammlung und Aufbewahrung. Man pflickt vom Jani bis September die Blüthenköpfe, trocknet, entfernt die Hülkelehe und bewahrt die Blüthen vor Licht geschlitzt in Blech- oder Glasgefüssen auf. 7 Th. frische Blüthen geben 1 Th. trockene.

Anwendung. Die als Heilmittel (gegen Skropheln, Gelbsucht, Krebs) veralteten Blüthen finden als Bestandtheile von Räusberspecies, in der Färberei und zur Verfälschung der Arnikablüthen Verwendung; mit Fernambuk oder Anilinreth gefürbt, kommen sie als Safranersatz in den Handel und werden zu dessen Verfälschung benutzt.



Fig. 138, Enndhibble von Calendala officinalia.

Extractum Calendulae wird aus frischem blühendem Kraut wie Extractum Belladonnas (Germ.) bereitet (vergl. S. 469).

Tinctura Calendulae, Tincture of Calendula (U-St.), Flores Calendulae (pulv. Nr. 20) 200 g, Alkohol (91 proc.) q. s.; man beforehtet mit 200 ccm und stellt im Verdrängungswege 1000 ccm Tinktur her.

Liquor anticarcinomatican first.

Ep. Extracti Calendulae
Extracti Chamomillae \$5 10,0
Aquae Laurecerasi 80,0
Tinerurae Opil simplicis 5,0.

Verbandwasser (bel Erebegeschwüren).

Pilulas anticarcinomaticas Ruar.

Rp. Extracti Calendulas

Extracti Conil
Ferri oxydati fusci na 4,0
Florum Calendulas priverat, q. s.

M. f. pilul. 200. Smal täglich 4—5 Pillen (bel Krubs.)

Enguestum Calendaise.

Rp. Extracti Calendaise 1,0
Unguenti carci 9,0.

Harzer Gebirgsthee, Laurn's, ist zusammengesetzt aus: Flores Acaciae, Calendulae, Lavandulae, Millefolii, Sambuci, Folia Scanne, Herba Farfarae, Majoranae, Matrisylviae, Menthae pip., Veronicae, Lignum Sassafras, Radix Liquiritiae. (Apoth.-Zeitg.)

Liquor Calendulae Schriften, ein Blutstillungsmittel, erhält man, indem man frische Ringelblumen mit Wesser befeuchtet, mehrere Monate lang in verschlossener Flasche der Sonne aussetzt, die Pressflüssigkeit mit Weingeist vermischt und filtrirt.

Das Kraut (Herba Calendulae, Herba Calthae sativae, Herba Verrucariae) wurde übnlich verwendet wie die Blüthen.

II. Calendula arvensis L. Heimsth wie die vorige, aber nördlich bis Belgien und Süddeutschland, auch kultivirt. Kleiner wie die vorige. Früher das Kraut als Berba Calendulae silvestris im Gebrauch, die Blüthen (Moliton) zum Färben von Butter und Käss.

# Camphora.

Camphora (Austr. Brit. Germ. Helv. U-St.). Camphre du Japon (Gall.).
 Laurlneen-Kampher. Gewöhnlicher Kampher. Japankampher C<sub>10</sub>H<sub>16</sub>O. Mol. Gew. = 152.

Der Kampherbaum Cinnamemum Camphora F. Nees et Eberin. Laurus Camphora L., Familie der Lauraceae, ist besonders an der Küste Ostasiens von Cochinchina bis zur Mindung des Jang-tse-Kiang, ferner auf den Inseln Hainan und Formosa und den südlich vom 34. Breitegrade gelegenen Theilen Japans verbreitet. Er enthält in allen seinen Theilen ein ätherisches Oel, dessen Hauptbestandtheil der Kampher ausmacht. Daneben enthält es noch Terpene und dem Kampher verwandte sauerstoffhaltige Bestandtheile, z. B. Safrol.

Gewinnung. Dieselbe erfolgt in Japan in der Weise, dass die Spähne des Kampherbaumholzes (auch zerkleinerte Zweige und Blütter) einer mehr oder weniger einfachen Destillation mit Wasser unterworfen werden. Auf dem Destillate schwimmt schliesslich ein halbfestes und halbfesiges Gemisch von festem Kampher und Kampheröl. Letzteres wird von dem ausgeschiedenen festen Kampher durch Abkoliren getrennt, worauf der Kampher in Form körnig-krystallinischer Massen in sog. Tubben, d. h. in Holzbottichen von etwa 80 kg Inhalt, welche mit gesiechtenen Matten umkleidet sind, in den Handel gelangt Der Formosa-Kampher wird in Kisten von 50-60 kg Inhalt verpackt, welche mit dicker Bleifolie ausgeschlagen sind.

Das Kampher-Oel, welches noch grössere oder geringere Mengen Kampher gelöst enthält, wird gleichfalls nach Europa eingeführt, wo es durch Destillation auf Kampher, Safrol und sog. leichtes Kampheröl verarbeitet wird.

Sublimation. Der nach Europa eingeführte "Rohkampher" ist mehr oder weniger durch Gips, Kochsalz, Holz und Rindenstücke etc. verunreinigt und muss, bevor er zur therapeutischen Verwendung gelaugt, einem Raffinirungs-Pracess unterzogen werden, welcher im wesentlichen in einer langsamen Sublimation besteht. Solche Raffinerien bestehen z. B. in Hamburg.

In den europäischen Fabriken wird der "Rohkampher" mit etwas Kohle, Sand, Eisenfeile oder Kalk gemischt und in sog. "Bombolas" gebracht, d. h. Glaskolben welche im Sandbade rasch auf 120—190° C. erwärmt werden, um das Wasser auszutreiben. Dann wird die Temperatur während 24 Stunden auf 204° C. gehalten. Nach beendigter Sublimation sprengt man die Glaskolben durch Auflegen nasser Tücher und nimmt die Kuchen, welche gewöhnlich 3-4 kg wiegen, heraus.

In Amerika wird der Rohkampher aus eisernen Retorten in abgekühlte Kammern nublimirt, in denen sich die Kampher-Dämpfe pulverförmig condensiren. Das so erhaltene Kampherpulver wird alsdann unter hohem hydraulischem Drucke in Scheiben von 40 cm Durchmesser und 3 cm Dicko gepresst. Dieser Scheibenkampher ist dichter und in Massen weniger flüchtig als der Kuchenkampher.

In den deutschen Handel gelangt der raffinirte Kampher in fast halbkugelförmigen, oben konvexen, unten konkaven, in der Mitte häufig mit einem Loche — welches der Oeffnung des Sublimir-Kolbens entspricht — versehenen 3—5 kg schweren Broten, welche meist in blaues Papier eingeschlagen sind.

Eigenschaften. Aus Alkohol krystallisirt, glänzende, harte, hexagonale Krystalle. Meist aber durchscheinende, körnig-krystallinische, etwas zähe Massen von eigenartigem Geruche und brennend bitterem, hinterher kühlendem Geschmack. Beim Zerreiben im Mörser backt er zusammen, doch lässt er sich nach dem Befeuchten mit Alkohol oder Aether oder Chloroform unter Vermeidung starken Druckes in ein feines Pulver verwandeln. Mit dem Messer lässt er sich schneiden; die Schnittfläche ist glänzend. Er sublimirt lebhaft beim Erwärmen, verflächtigt sich aber schon bei gewöhnlicher Temperatur merklich. Wegen dieser schon bei mittlerer Temperatur stattlindenden Verdampfung gerathen

Kampherstlicke, wenn man sie auf Wasser wirft, in lebhuft rotirende Bewegung. Diese hört indessen auf, wenn man etwas Fett oder Oel auf das Wasser bringt.

Das spec. Gewicht wird verschieden angegeben [0,922 bei 10° C., ferner 0,995 (Brit. U-St.) bei 15° C.]. Diese Abweichungen lassen sieh dadurch erklären, dass das spec. Gewicht wechselt, je nachdem der Kampher mehr oder weniger kompakt ist. Der Schmelzpunkt liegt bei 175° C., der Siedepunkt bei 204° C. Entzündet breaut der Kampher mit heller, russender Flamme.

Kampher ist leicht löslich in Alkohol, Aether, Chloroform, Petroläther, Schwefelkohlenstoff, in Terpenen, ütherischen und fetten Oelen, in Essigsäure und in Schwefelsäure. In Wasser ist er nur wenig löslich (1:1200), doch ertheilt er diesem deutlich
seinen eigenartigen Geruch und Geschmack. Verreibt man Kampher mit trockenem Chloralhydrat oder Phenol, Thymol, Menthol, Resorcin, Pyrogallol, Mono- und Dichloressigsäure
und einigen anderen festen organischen Verbindungen, welche noch nüher angeführt
werden sollen, so erfolgt Verflässigung, d. h. die Mischungen werden füssig und behalten
den füssigen Aggregatzustand bei mittlerer Temperatur.

Die koncentrirte alkoholische Lösung des Kamphers lenkt die Ebene des polarisirten Lichtes stark nach rechts ab, doch nimmt die Rechtsdrehung bei zunehmender Verdünnung rasch ab. [a]n =  $+44,22^{\circ}$  C.

Von Schweflig
CH<sub>2</sub>—CH—CH<sub>4</sub>

CH<sub>3</sub>—C—CH<sub>6</sub>

CH<sub>3</sub>—C—CO

CH<sub>2</sub>

Kampherformel sach
Baker.

Von Schwefligsäure-Anhydrid absorbirt der Kampher unter Verfüssigung mehr als

CH—CH, Sou Volume. Beim Erwärmen glebt diese Flüssigkeit die schweflige Säure unter Hinterlassung von Kampher wieder vollstandig ab. —

Durch Oxydation mit Salpetersäure geht der Kampher in Kamphersäure über s. S. 23.

Die Arbeiten über die chemische Konstitution des Kamphershaben zu einer unbestrittenen Konstitutionsformel noch nicht goführt. Die bis jetzt vorliegenden Reaktionen lassen sich noch am besten an der Hand der Bredzischen Formel erklären.

Prüfung und Aufbewahrung. Verfälsebungen des Kamphers sind in Deutschland wohl kaum beobachtet worden. Wenn der Kampher den richtigen Schmelzpunkt und Siedepunkt hat und wenn er beim Erhitzen ohne zu verkohlen und ohne Hinterlassung eines nicht flüchtigen Rückstandes sublimirt und im übrigen den Lösungsmitteln gegenüber keine auffälligen Eigenschaften besitzt, so kann er als unverfälscht angesehen werden.

Wegen seiner merklichen Flüchtigkeit und wegen seines durchdringenden Geruches, welcher von anderen Arzneistoffen leicht angenommen wird und diesen lange anhaftet, schenke man der Aufbewahrung besondere Aufmerksamkeit, — Kleinere Vorräthe bringt man in weithalsigen Gläsern mit Glasstopfen unter. Für grössere Vorräthe benutzt man Büchsen aus Weissblech zur Aufbewahrung. Immer aber stellt man die Gefässe räumlich möglichst entiernt von anderen Arzneistoffen, ferner an einem kühlen Orte auf. — Abgewogene Meugen Kampher für den Handverkauf balte man nicht zu lange vorräthig, da lär Gewicht stark schwindet.

Anwendung. Aeusserlich in Form von Verbandwasser und Salben (1 Kampher, 9 Fett) als Antiseptieum bei schlaffen Geschwüren, jauchiger Eiterung. In Substanz als sbleitendes Mittel, indem man z. B. bei Zahn- und Ohrenschmerz ein Stückeben Kampher, in Watte gehüllt, in den Gehörgang steckt. Ferner als reizendes und ableitendes Mittel in Form der verschiedenartigsten Einreibungen bei den mannigfaltigsten Zustanden.

Innerlich ist er in kleineren Gaben ein werthvolles Erregungsmittel. Man gieht ihn zu 0,05-0,2 g drei- bis viermal täglich bei drohendem Kollaps, bei Vergiftungen mit Narcoticis, als Expektorans. Grössere Gaben, wie 0,5-0,8 g, werden als Sedativum bei Delirium, Epilopsie, Nymphomanie, Kantharidenvergiftung gegeben.

Subkutane Injektionen (I Kampher: 10 Olivenöl oder Alkohol oder Aether) werden namentlich bei Kollaps angewendet.

Technisch zur Herstellung des Celluloids, zur Herstellung gewisser Sorten rauchschwachen Schiesspulvers, ferner als Mottenmittel. Grosse Mengen Kampber wirken toxisch erzougen z. B. Krämpfe.

Dispensation. Zur Herstellung von Pulvermischungen zerreibt man den Kampher zuerst mit Weingeist und fügt dann die anderen pulverförmigen Bestandtheile unter Reiben mit dem Pistill hinzu, wobei man starkes Aufdrücken vermeidet, da sich sonst der Kampher an Pistill und Mörserwand festsetzt. Kampher enthaltende Pulver werden in gläsernen Gefässen, oder in Wachspapier dispensirt. Wird der Kampher in wässerigen Mixturen verorduet, so mischt man ihn zuerst mit dreimal soviel arabischem Gummi, oder kommt Zucker, Traganth, Eigelb etc. zur Mixtur, mit diesen, und verditant unter Reiben die Mischung allmählich mit Zuckersaft oder Wasser. Wird er Oel- oder Balsam-Emulsionen zugesetzt, so löst man ihn zuvor unter Schütteln und gelindem Erwärmen in den Oelen, welche emulgirt werden sollen. Ein vorzügliches Umhüllungsmittel für Kampher in wässerigen Flüssigkeiten ist kohlensaure oder gebrannte Magnesia. Viele trockne oder harte Harze macht der Kampher durch seine Gegenwart flüssig oder weich. In Mischungen mit einigen Gummiharzen und Harzen, besonders dem Stinkasant, verliert er allmühlich seinen Geruch. Zu Salben wird er mit etwas fettem Oel angeriehen. In dieser Form wird er auch den geschmolzenen, aber nicht zu heissen Pflastern zugesetzt. 8 Theile fettes Oel losen 3 Theile Kampher.

Camphora trita. Kampherpulver. Wird dadurch hergestellt, dass man Kampherstlicke mit starkem Weingeist oder mit Aether besprengt und in einem porceilanenen Mörser unter mässigem Druck zerreibt. Das Pulver wird nicht durch ein Sieb geschlagen. Man lässt den Weingeist oder Aether an der Luft abdunsten und schüttet das Pulver locker in sein Standgefäss. Grössere Mengen Kampherpulver stellt man auch wohl dadurch ber, dass man mit erwärmtem Weingeist eine gesättigte Auflösung macht, diese mit einem doppelten Volum Wasser mischt, den abgeschiedenen Kampher in einem Kolatorium sammelt and auspresst.

Da das Kampherpulver im Verlaufe der Aufbewahrung doch wieder mehr oder weniger zusammenbackt, so halte man es nicht für gar zu lange Zeit vorräthig. Das durch Fällung der alkoholischen Lösung mit Wasser bereitete Kampherpulver backt nicht mehr zusammen.

Camphora in cubulis. Kampher in Würfeln. Ist eine für den Handverkauf bestimmte und hierfür sehr zu empfehlende Form. Sie wird durch Komprimiren von Kampherpalver wie der Kampher in Platten bergestellt.

Camphora formylica, Kampheraldehyd, Formyl-Kampher, C<sub>11</sub>H<sub>18</sub>O<sub>2</sub>.

Darstellung. Man löst 1 Atom Natrium in einer Lösung von 1 Mol. Kampher in Toluol auf und fügt unter Abkühlung 1 Mol. Ameisensäureathyläther hitzu. Nach längerem Stehen wird in Eiswasser gegossen und die alkalische Lösung, welche den Kampheraldehyd in Form des Natriumsalzes enthält, von dem aufschwimmenden Toluol getrennt. Die alkalische Lösung wird mit Essigsaure angesäuert und der ausgeschiedene, ölartige Aldehyd mit Aether aufgenommen. Nach dem Verdunsten des letzteren hinterbleibt die Verbindung als Oel, welches später krystallinisch erstarrt. D.R.P. 49165.

Der so erhaltene Kampheraldehyd schmilzt bei 76-78° C.; er hat saure Eigenschaften, ist leicht in Alkalien löslich und giebt mit Kupferacetat und Zinkacetat ein krystallinisches Kupfer- bezw. Zinksalz. Mit Eisenchlorid liefert er in alkalischer Lösung eine intensive Dunkelviolettfürbung.

Der Kampberaldehyd ist zur Verwendung als Arzneimittel und als Ausgangsprodukt

für Arzneimittel in Aussicht genommen.

Camphora artificialis. Künstlicher Kampher. Camphoricin. C10H18. HCt. Mit diesem wenig zutreffenden Namen bezeichnet man das durch Einwirkung von wasserfreier Salzsaure auf Terpentinol gewonnene Pinenchlorhydrat, Terpentinolmonochlorhydrat.

Camphora.

Man leitet in abgekühltes Terpentinol trocknes Salasauregas bis zur Sättigung ein. Beim Abkühlen unter 00 C. scheidet sich die Verbindung als krystallinische Masse aus. welche nach dem Abpressen aus Alkohol umkrystallisirt werden kann.

Farblose, kampherartig ricchende, je nach der Abstammung des Terpentinöls bei

115-125° C. schmelzende Krystalle; unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol.
Camphora benzoïca. Benzoësänre-Kampher. Gemisch von Kampherpulver mit

Benzoësaure in verschiedenen Verhältnissen.

Camphora carbolisata. Karbolkampher. Acidi carbolici 9,0, Spiritus 1,0, Camphorae tritae 25,0. Oelige, blassgelbliche Flüssigkeit von echwachem Kamphergoruch, un-löslich in Wasser und in Glycerin, mischbar in allen Verhaltnissen mit Mandelol oder Olivenol. Als Verbandmittel an Stelle der Karbolsäure, auch zum Bepinseln von diphtherischen Belägen.

Camphora naphtholica. Naphthol-Kampher. Eine durch Zusammenreiben im erwärmten Morser aus 1 Th. β-Naphthol und 2 Th. Kampher erhaltene Flüssigkeit. Camphora resorcinata. Resorcin-Kampher. Durch Zusammenschmelzen von gleichen Theilen Kampher und Resorcin zu erhaltende Flüssigkeit.

Camphora salolisata. Salol-Kampher. 10 Th. Kampher werden mit 14 Th. Salol im erwärmten Mörser bis zur Verflüssigung zusammengerieben. Auf Baumwolle-Bäuschen zum Verbande von Furunkeln und Karbankeln.

Camphorn thymolica. Thymol-Kampher. Wird dargestellt durch Zusammenreiben

gleicher Theile Thymol und Kampher im erwärmten Mörser bis zur Verflüssigung.

Aqua camphorata (Erganzb.). Eau camphrée (Gall.). Kamphorwasser. Gall.: Camphorse 2,0 lost man in wenig Spiritus, und reibt mit Aquae destillatae 1000,0 an. Die Mischung wird aufbewahrt und im Bedarfralle filtrirt. Erganzh: Spiritus camphorati 2,0, Aquae 100,0. Kraftig schütteln, im Bedarfsalle abfiltriren.

Linimentum ammoulate-camphoratum. (Germ. Helv.) Flüchtiges Kampher-liniment. Germ.: Camphorae 3,0, Olei Olivarum 27,0, Olei Papaveris 10, Liquoris Am-monii caustici (0,96 spec. Gew.) 10,0. Helv.: Camphorae 7,5, Olei Olivarum 67,5, Liquoris Ammonii caustici (0,96 spec. Gew.) 25,0. Man beschte, dass die Brit. unter einem ühulichen Namen ein völlig verschiedenes Praparat führt.

Linimentum Camphorae ammoniatum. (Brit.) Camphorae 50,0 g, Olei Lavandulae 2,5 cem, Liquoris Ammonii caustici (0,891 spec. Gew.) 100 cem, Spiritus (90 Proc.)

q. s. ad 400 ccm.

Oleum camphoratum. (Germ. Helv.), Hulle camphrée (Gall.). Kampherol. Germ., Helv. und Gall.: Camphorse 1,0, Olei Olivarum 9,0. Austr.: Camphorse 1,0, Olei Olivarum 3,0.

Linimentum Camphorae. Brit.: Camphorae 1,0 g, Olei Olivarum 4 ccm. U-St.:

Camphorae 1,0, Olei Gossypii 4,0.

Spiritus camphoratus. (Austr. Germ. Helv.) Spiritus Camphorae (Brit. U-St.).

Teinture de Camphre (Gall.).

Germ, Helv.: Camphorae 1.0, Spiritus (90 Proc.) 7.0, Aquae 2.0. Austr.: Camphorae 1.0, Spiritus diluti (70 Vol. Proc.) 9.0. Brit., U-St.: Camphorae 50.0, Spiritus (90 Proc.) q. s. ad 500 ccm.

Gall .: Teinture de Camphre faible: Camphorae 10,0, Spiritus (60 Vol. Proc.) 390,0. Teinture de Camphre concentrée: Camphorae 1,0, Spiritus (90 Proc.) 9,0.

Yiunm camphoratum (Germ.). Kampherwein. Camphorae 1,0 lost man in Spiritus 1,0, darauf fügt man unter Umschütteln Mucilaginis Gummi arabici 3,0 und Vini albi 45,0 hinzu. Einen schöneren Kampherwein erhält man, wenn man im Mörser 1,0 Th. Kampher in I,0 Weingeist löst, 1,0 Th. arabisches Gummi (Pulver) hinzumischt und nun in kleinen Mengen 47,0 Th. Weisswein dazu rührt.

Kampher-Cold-Cream. Camphorae tritae 5,0, Unguenti lenientis 95,0.

Sel de vinnigre sind Kaliumsulfatkrystalle, bez. deren Bruchstücke, befouchtet mit

Acetum britannicum s. S. 10.

Thiocamf. Lässt man schweflige Säure unter gewölmlichen Verhältnissen auf Kampher einwirken, so vereinigen sich beide zu einer Flüssigkeit, welche die schweflige Säure bur locker gebunden enthält. 1 Vol. Kampher absorbirt etwa 300 Vol. Schwefligsäuregas. Die wässerige Lösung des Präparates dient als Antisepticum. Durch Erwärmen des Thiocamfe wird Schwesligsäuregas entwickelt,

Kryostaz. Eine Mischung von krystall. Phenol, Kampher, Zaponlack und Terpen-tinol. Gallertartige Masse, welche in der Kälte flüssig ist und bei Zimmertemperatur

gerinat.

Wiener Kampherkugeln. Aeusserlich gegen geschwollene Backen. Aluminis crudi 30,0, Ammonii chlorati 15,0, Aquae 180,0, Cretae albae 400,0, Cerussae 250,0, Camphorae (in Spiritus gelöst) 8,0. Fiant boli von 15,0 g Gewicht. Oder Calcii carbonici nativi puly, 590,0, Cerussae 395,0, Camphorae 15,0, Aquae q. s.

ANGELSTEIN'S Liniment antirheumatic. Camphorae 5,0, Olei Cajeputi 5,0, Glycerini 100,0.

Balsam, Posan'scher, von Eo. Gross in Breslau, Einreibung bei chronischen und lokalen Rheumatismen. 125,0 einer gelben Flüssigkeit, aus ca. 4,0 Rosmarinöl; 10,0 Kampher, 15,0 Ameisentinktur, 5,0 Spanischlliegeminktur, 90,0 Weingeist und 10 Tropf. Safran-

tinktur bestehend. (4 Mark.) (Hager, Analyt.)

Universalmittel, Bessen's. 1) das Universalmittel gegen Epilepsie besteht aus 30,0 roth gefärbtem Kampherspiritus, Preis 1,5 Mark, 2) das Universalmittel gegen Wassersucht besteht aus 50,0 Stengeln und Blättern von Spartium Scoparium, Preis 1,5 Mark, 3) das Universalmittel gegen Rhenmatismus und Gicht, im Preise von 0,2 Mark, besteht aus einem groben Pulver aus Bernstein, Weihrauch, Lavendelblumen, Kamillen und Wacholderbeeren. (Schadlen, Analyt.)

Blatticidium oder Mottentod von Macks. 3 Th. Kampher, 1 Th. Lavendelöl, 1 Th. Spickol, 1 Th. Terpentinol, 2 Th. Benzin, 32 Th. Spiritus. (330 g = 2 Mark.) (Hagen, Analyt.)

Brahminen-Tinetur von Dr. Rausch, gegen Rheumatismus. Spiritus 1600,0, Grane Tannenzaplan 200,0, Florum Arnicae 150,0, Spiritus Formicarum 250,0, Fructuum Juniperi, Terebinthinae venetae, Camphorae aa 30,0.

Elixir Karoly pour les fourrures ist eine Lösung von Kampher und Karbolsaure in starkem Spiritus, gemischt mit einer hellbräunlichen scharfen Tinktur (Tinctura Pyrethi

rosei?). (Casselmann, Analyt.)
Esprit de hanneton (Maikäferspiritus) von Franz Gross in Landsberg a. d. W. ist eine trübe, gelbliche, spirituöse Flüssigkeit, dargestellt aus 80 Th. Spanischer Seife, 20 bis 25 Th. Kampher, 400 Th. Wasser, 600 Th. Alkohol, 80-100 Th. frischen Maikafern,

durch Maceration und Koliren. (60 g = 1,5 Mark.) (Hager, Analyt.)
Feytonia, gegen Zahnschmerz entweder auf Watte in den hohlen Zahn einzuführen oder zum Einreihen der schmerzenden Stelle, ist ein Gemisch aus 10 Kampher, 20 Kajeput-

ol, 40 Chloroform and 1 Nelkenol. (Hager, Analyt.)

Frostbalsam Doerr scher, ein Gemisch aus gleichen Theilen Oleum camphoratum Oleum Rosmarini und Acetum plumbicum.

Frosthalsam, Richardin'scher, eine Lösung von 2,0 Kampher, 3,0 Wachelderd, 3,0 Thymianol in 4,0 Salmiakgeist und 32,0 Weingeist.

Gehöröl des Dr. Mane Mauntos. Ein mit Alkanna gefärhtes Gemisch aus 30,0 Provencerol, 0,3 Kampher, 8 Tropf. Zimmtöl und 15 Tropf. Essigather. (6 Mark.) (E. Hoyen, Analyt,

Gehöröl von Dr. John Romsson. 1000 Th. Speiseöl (Sonnenblumenöl mit Mohnöl), 15 Th. Kampher, 6 Th. Kajeputol, 1 Th. Sassafrasol, 1 Th. Bergamottol, 1 Th. Pelargonien-

(90 g = 15 Mark.) (HAGER, Apalyt.)

Gehöröl von Dr. Seydler, ein mit Kampher und Kajeputöl parfumirtes mohnhaltiges Provencerol, mit Akanna roth gefärht. Daneben etwas gekampherte Wollwatte.

(HAGER, Analyt.)

Gichtliniment, Home's, Englisches Arcanum, besteht aus 3,0 Kampher, 10,0 Terpentinal, 20,0 Nervensalbe, 35,0 schwarzer Seife, 10,0 gepulvertem Mutterkümmel und 1,0 Ammonkarbonat.

Kampher-Milch von Colen, Mittel gegen Hautkrankheiten. Zinci oxydati 10,0,

Aquae Rosae 180,0, Spiritus comphorati 5,0.

Katarrh remedy, Dr. Saor's von R. V. Pience, gegen Lungenleiden. Ein Pulvergemisch aus Acidl carbolici 0,5, Camphorae 0,5, Natrii eldorati 10,0. Wird, in 1/2 l Wasser gelöst, in die Nase eingesogen.

Laurineen von Blementhal in Berlin. Mittel gegen rheumatische Leiden. Saponis

medicati 4,0, Camphorae 1,5, Olei Rosmarini 0,5, Spiritus (75 Proc.) 94,0,

Mottentinktur von P. Schutze. I. Acidi carbolici 1,5, Camphorae, Olei Rosmarini & 30,0, Olei Caryophyllorum, Fuchsini aa 5,0, Spiritus 2500,0. II. Olei Terebinthinae, Olei Caryophyllorum, Olei Bergamottse aā 1,0, Camphorae 2,0, Tincturae Capsici 16,0, Spiritus 32,0.

Regenerations-Pillen von Dr. R. Richand, gegen geschwächtes Nervensystem. 120 mit Lycopodium konspergirte Pillen, aus 7,5 g Kampher, 10 g Enzianextrakt und 8 g

Althaeapulver bestehend. (Dr. Honn, Annlyt.)

Remediam miraculesum, gegen Bläthen im Gesicht, Mitesser, unreine Haut etc. Fabrikant Apotheker Steingranden in Rossieben. 45 g eines Gemisches aus Zinc. oxyd. 5, Sulf. prace. 20, Aqua 70, Spirit. campb. 21/2, Ean de Cologne 24/2. 1 Mark. (Schaedler, Analyt.)

583 tampnota.

Rheumatismus-Extract von Jeseph Röhlen in Bayreuth, besteht aus eines 22.0 Chloroform, 16,0 Spiritus, 8,0 Terpentinal, 1,0 verbarztem Lavendelol, 1,0 Rosmarinal, gefärbt mit etwas Alkanna. Eine Flasche mit 48,0 dieser Flassigkeit kostet 1,75 Mark. (HAGER, Analyt.)

Salbe des Einsiedlers Johann Thritler. 3 Th. Nürnberger kampherhaltiges Pflaster,

Salbe des Einsiedlers Johann Theitler. 3 Th. Nornberger kampherhaltiges Pflaster, 1 Th. Baumöl oder ungesalzene Butter, 3 Th. Theer. (Hader, Analyt.)
Sommersprossen, Mittel von Hoeffled. I. 15 g weisse Pflacipitatsalbe mit etwas Wachs versetzt. II. Ein Waschwasser aus 0,25 g Kampher, 8 g Benzoetinktur, 15 g Seifenspiritus und 125 g Rosenwasser. (Wittstein, Analyt.)
Spiritus Bohemi gegen alle Arten von Zahnschmerz. Eine weingeistige Lösung von Kampher und Nelkenol. 15 g = 8 Mark. (Ludwid, Analyt.)
Spiritus anticephalicus Ward, Spiritus ammoniacalis Hawkins gegen Migräne, eine Lösung von 10,0 Camphora in 50,0 Spiritus Ammonia caustici spiritusus; 20,0 spiritus Coloniensis und 80.0 Spiritus Lawandulan. Damit befonchtete Leinwand auf die Stirn

tus Coloniensis und S0,0 Spiritus Lavandulao. Damit befeuchtete Leinward auf die Stirn zu legen.

WEINHOLD'S Universalbalsam, zum innerlichen und ausserlichen Gebrauch: Alkoholische Lösung von Kampher, Krauseminzel, Rosmarinel, Kümmelel, Thymianel, gefärbt mit

Alkanna.

Kampher-Oel. Bei der Destillation des Kamphers aus den verschiedenen Theilen des Kampherbaumes wird ein öliges Destillat gewonnen, aus welchem sich beim Erkalten der feste Kampher abscheidet. Das zurückbleibende Oel, "Kampher-Oel", galt früher als ein ziemlich werthloses Nebenprodukt, welches an Ort und Stelle meist als Leucht-Material verbrancht wurde.

Nachdem es etwa 1887 in grösseren Mengen nach Europa gebracht worden war, und man erkannt batte, dass in diesem Oel noch fester Kampher in solchen Mengen, dass die Abscheidung sich materiell lohnt, ferner Safrol enthalten sei, ist auch das Kampheröl ein werthvolles Material geworden. Das meist aus Japan kommende "rohe Kumpheröl" wird (durch Schimmel & Co., Leipzig) der fraktionirten Destillation unterworfen, durch welche man besonders den festen Kampher und das Safrol abscheidet. Man erhält als Nebenprodukte ein sog. "weisses loichtes Kampheröl" in grösseren Mengen und in geringeren Mengen das sog. "schwere Kampheröl".

Leichtes Kampheröl. Ein farbloses, dem Terpentinöl ähnliches Osl, nach Terpenen bez. kampherartig riechend. Spec. Gewicht bei 15° C. 0,895-0,900-0,920. Siedepunkt gegen 170-180° C. Entslammungspunkt 44,5° C. (Entslammungspunkt des Terpentinols = 33,7° C.).

Es enthalt Terpene: Pinen, Camphen, Dipenten, Phellandren, sammtlich C. H.

Wirkt stark desinfleirend.

Man verwendet es als Ersatz des Terpentinols zum Anflösen von Harzen, ferner zu 2-3 Proc. zur Verdeckung des Geruches billiger Schmierseifen, zur Parsumirung weisser Schmierseife und der sog. Terpentinseifen, Doch ist seine Verwendung immer von dem

augenblicklichen Preisstande abhängig.

Schweres Kampheröl. Besteht aus den von 240-300°C, übergehenden Antheilen des Kampheröls. Spec. Gewicht 0,960-0,970. Enthält Sesquiterpen Can Han, Safrol Can Han Oge Engenol C10 H12 O2, Cincol C10 H12 O, Femelon C10 H16 O, Terpincol C10 H18 O. Kann zur Parfumirung von Seifen verwendet werden, tritt aber im Handel gegen das leichte Oel sehr zurfick.

Rixolla ist ein Gemisch von leichtem Kampheröl mit Petroleum.

Parin, Flockenwasser von Beanor & Co. in Berlin ist ein Produkt der Destillation aus Kampherol mit Natronlauge und Alkohol (?).

> Acetam camphoratum. (Ergänzb. Hamburg, Vorsehr.) Comphorse 1,0 Spiritus (90%) 9,0 Itp. Comphorse Aceti [60 fa] 90,0,

Vinalgre camphré (Gall.). Ep. Acuti neetici glacialis Camphurae an 25,0 Aceti (7-6%) 950,0.

Aether camphoratus. Tinctura camphorata aetherea. Kampher-Aether. Rp. Camphorne 5,0 Aetheria 20,0

Telature étherée de camphre (Gall.). Rp. Camphorus 10,0 Artheris 63,0

97,0.

Spiritua

Aqua camphoreta setheres.	Candelne Camphurne.
Rp. Aetheris camphorati 10,0	Rp. Camphorne tritan 15,0
Aquae destillatue 200,0.	Kolli nitrici 7,5
Man schittelt kraitig um und filtrirt alsdenn ab.	Radicle Althrese 12,5 Aquae q. s.
Asther plees-camphorates.	M. Fignt candelaic quinque.
Rp. Camphorne	Antiseptisches und desinficirendes Riuchermittel,
Ficia Hquidae Spiritus (20%) an 10,0	auch gegen Gicht und Gliederreissen.
Actheris 50,0	Ceratum Camphorae compositum,
Man macetire cinigo Tage and filtrire.	Kampher-Eis. Camphor-les (Nat. form. 96).
Aqua otalgica Lunnwro.	Rp. Cerne albaa 150,0
Lunewie's Obrentropfen.	Cetacel 480,0
Rp. Spiritus Coloniensis 40.0	Olel Hicini 250,0
Olel Juniperi Fruetus gtt. 8	Camphoran tritae 107,0
Camphorae 0,15	Acidi benzoici 10,0 Acidi carbolisi 2,0
Liquoria Ammonii caustici (0,960) gtt. 15.	Olei Amygdalarum smararum setherei 1,0.
Bel Schwerbörigkeit einige Tropfen auf Baumwelle in den Gehörgung.	In Countformen anazugiessen.
	Cigaretae camphoratae.
Aqua St. Johannis,	Linsengrosse Kampheratückehen werden in Gaze ge-
Rp. 1. Zinci salfurici 9,0	biils und in ein papierenes, hölzernes esc. Robr
Capri sulfariei 1,0     Crocl pulverati 0,25	eingeschoben. Durch dieses Rohr athmet der
4. Spiritus camphorati 360,0	Patient die Luft ein
5. Aquas destillatae 1000,0,	RASPAIL in Paris emplabl ale gegen verschiedene
Man mischt 1-3, reiht mit 4 an, fügt 5 binzu,	Brustleiden, gegen Katarrh, Helserkeit, Stimm-
maceriet 2 Tage und filtriri. Zu Waschungen	lesigkeit, Huston, Kenchineten, Lungensucht; hemer gegen Magenkrampf, Magenweh, Gastritis,
und Umschlägen bel Kontusionen und Luxa- tionen.	wenn man belin Gebrauch der Ogsretten den
	Spelohel verachlucki,
Hp. Camphorae tritae 0,05	Clysma camphoratum Lisphanc.
Gampi arabid 1,0	Rp. Camphoras 0,45
Tincturae Opil crocatae gtt. 4	Tinctume Opli crocatse gtt 15
Intui milicia Althaena 100,0.	Vitelium ovi unius
Raisamam Gereviel	Infusi Althorage 60,0,
Rp. Cerae flavae 25,0	In sincus kalten Lavement vor dem Schinfengeben (tel Dysmenorrhöe).
Cetacei 5,0	Emplastrum antarthriticum Benningsen.
Olei Olivarum Soju	BERNINGSEN'sches Gichtpflaster.
Olel Terebinthinae 2,0 Camphorae 1,8	Bp. Emplastri saponacci 50,0
Ligni Santall rubri puly, 4,0,	Camphorae trine 1,5
Verbandsalbe für schlaffe Geschwäre, brandige	Costorel Canadensis pulverati 0,5,
Wunden.	In Paplerkapseln ausungiessen.
Bulsamum nervinum VENELL.	Emplastrum balvandeum Schiffhausen.
Rp. Adiple Alkanna theti 50,0	Rp Emplastri saponati to,0
Cerue flavas 7,5 Olei Nocietas 15,0.	Emplanti funci 20,0
Leti calore liquatis admisse	Camphorae tritae 2,5
Olel Rosmarlul	Custorel Canadensia pulverati 1,25. In Papierkapsein ausglessen.
Olei Menthae crispae	
Olel Lavandoine	Emplastrom miraculosum Radionachen. Rp. 1. Minii 100.0
Olei Caryophyllarum Olei Thymi	100,0 2. Old Olives 200,0
Olei Salvino LA 0,8	B. Surcini subtilissime pulverati 5,6
Rulsami Peruviani 4,0	4. Camphorne trime 3,0
Camphorae tritae 1,5	5. Aluminis usti pulversti 1,5.
Spiritus Vial 5,0.	Man kocht I und 2 eum Pflester, fügt, wenn es
Balsamum Saponis camphoratum.	ctwas abgebuhlt ist, 3, 5, and 4 hinzu and glosst in Kapzelu nuc.
Liniment savonneux camphré (Gall.).	
Ep. Spiritus esponsti 50,0	Emplastrum contra morbum anaticum.
Camphorae Otel Amygdalarum Kā 5,0	Rp. Emplantri Pinnhi compositi 10,0 Leni colore liquatia admisco
Spiritus 40,0,	Olei Cujeputi 1,0
Balanum edontalgicum.	Camphotae 3,0
Zahnbalan m.	Opli pulverati
Rp. 1. Camphorae tritae	Ammant carbanici pyro-oleoni Ra 2,0,
2, Opil pulverati aa 5,0	D. S. Wird auf die Magengegend gelegt (gegen und bei Seekrankheit).
3. Olel Catyophyllorum	
Olei Cajeputi aa 1,0     Sanguinis Descouls 2,5	Emplastrum resolvens camphoratum.
6. Old Myristicae 450.	Rp. Emplastri Plumbi compositi Emplastri Mellinti an 25.0
Man mischt 1-6 und rührt sie in 6, nachdem as	Emphasiri Mettinti & 25,0 Camphorne tritae 1,25
hills erkaltet fat, ein.	In Papierkapsein auszugiessen

Mixinra campherata.

Emulsio camphorata.	Mixtura campherata.
	Bp. Camphorae tritae 4,0,
angle of the second of the sec	Affundo
	Spiritus Vini 1,0,
Spiritus Viui gtt. 95.	Tum misce cuin
Conterendo mixtis immisce	Aquae destillatae 195,9
Snechari albi 25,0	
Emulatoria Amygdalurum 250,0.	et cola per linteum.
English Odonline.	Mixtura camphorata aclda.
	Rp. Mixtures camphorates 85.0
Rd. Camphorns 2,5	
Spiritus Viril 5,0	Aceti Vint (6°]a) 5,0.
Chiproformii 10,0.	Mixtura Magnesias camphorata Munchtson.
Fomontom anticephalalgicum.	
Migranoumuchlag	Rp. Camphoras trias 1,3
Rp. Aceti scorpathel 10,0	Spiriton Vini 0,3.
	Tum admisco
	Magnestae aubenrboniese 2,6
Albumen overam duorum	Aquae destifiatas 200,0.
Glycerial 15,0	D. S. Halb- bis 2 sthudlich einen Esslöffel (bei
Agitando mixtis addo	Typhus, besonders gegen den qualenden Durst)
Camphorne 5,0	Oleum ucusticum.
soluta in	
Aetheria 5,0.	Geborol. Ohrenolgegen Schwerhörigkeit.
Zwischen zwel leinenen Lüppehen auf die Stirn	Rp. Otel Olivae Provincialis 20,0
au legen (bei Reinkranie, Migrine).	Olei camphorati 0,5
Guttae contra choleram Lonkowerz.	Olei Cajeputi
Tinctura Secalle camphorata	Olel Sansafras
linetata accerta cambuntata	Actheria 55 gtt. 5.
Rp. Fructuum Secalis cerealis testerum 10,0	M. D. S. Find his sehn Troples auf Baumwolls
Spiritus Vint (90 Proc.) 100,0.	in den Gehörgang einzuführen,
Digere et exprime. In colaturae 90,0 soive	
Compharee 29,0,	Oleum bezoardicum.
Halbstündlich 10-20 Tropien.	Rp. Olel campborati 100,0
Guttae contra choleram Orrotzun	Otel Bergamottae
	Olel Alkanna tincti 45 5,0.
Rp, Camphorae 1.0	Misco.
Aetheria acetlel 13,0	Oleman alamanttaine Donn
Tinctume Opil simplicis 5,0,	Oleum otacustloum Rest.
D. S. Alle 15-30 Minuten 10-15 Tropfen (bel	Rp. Olei camphorati gtt. 15
Cholem asphytica).	Olei Amygdalarum 30,0
Linimentam ammoniato-camphoratum	Liquoria Ammonli anisati gtt. 8.
	M. D. S. Täglich einige Tropfen in den Gehör-
(Form, mag. Berol.).	gang zu geben (bel Hypocophosis asthenica).
Sp. Olel camphorati (1:10) 20,0	
Otel Rapae 60,0	Oleum Terchinihinae camphoratum.
Liquoria Ammonii caustici (0,96) 20,0.	Englische Zabutropfen.
Linimentum antiherpaticum Sundawatz.	Rp. Camphotae 5,0
	Olei Terchinthinas 20,0,
Rp. Olei camphatati 20,0	(Mittel gegen Schmerz hobber Zähne, Frostbeulen).
Olei Caryophyllorum 1,0	Pasta Camphoras.
Artipia milli 50,0.	
M. D. S. Nach dem Abscheeren der Haare und	Rp. Camphorae tritae 20,0
täglich einmaligem Abwaschen mit Sodalöung	Olel Olivae Provincialis 2,0
aweimal cipzureiben (bei lierpes tonsurans).	Spiritus Vini q. a.
Liquer baroscopicus.	ut massa tinimenti spissitudinia efficiator.
	Assuserlich im den holden achmershaften Zahn
Buraskop-Flüssigkeit	zu bringen, auf die Wange in der Gegend des
Rp. Spiritus Vini absoluti	Zahnschmerzes oder auf andere schmerzhalie
Spiritus Vini (90%) && 80,0	Bielien, auf syphilitische Geschwüre und An-
Camphorus 50,0	schwellungen zu legen).
Kalli nitrici pulverati	A section of the section of the section of
Ammoult hydrochloriel polyerati as 10,0,	Pilulae antichoreicae DEBRETER.
Man erwärmt die Mischang eine acumie lang und	Ep. Asse foetidae
the description of the state of	Camphorne AA 10,0
auf. Vor dem Emfällen in das Baroskop um-	Extracti Belladonnae 3,0
zuschütteln	Extracti Opil 1,0
	Guieral amblel q. s.
Liquor nervinus Bangu.	First pitulae docentae (200).
Rp. Camphorae trime 10,0	Des Morgens nüchtern 2, und allmähtlich steigend
Activery 20.0.	
20-30 Tropfen in Wein zu nehmen.	ble zu s Pillen (bel Chorea).
atta with Hemb Vamaba)	Pilulas miligantes Ronest.
Lotio connetica arida (Hamb. Vorschr.).	
Saures Gesiebts- Waschwasser.	
Ep. Acidi scetici gincialis 5,0	Secalis corunti 4,0
Tincurae Benzoes	Mugilaginia Gummi arabici q. s.
Spiritus camphorati 55 5,0	Fiant pilulae quinquaginta (50)
Tincturae Santali rubri 7,5	Morgens und abends sine Pille (bel Pollutiones
Spiritus (90°), 77,5.	nocturnee).

PHulae mitigantes Vermeau.  Bp. Camphorne Katii nitriel 33 5,0	Pulvis expectorans (Form. Berol).
Katii nitrici na 5,0	Rp. Acidi benzulci 0,15
	Camphorae tritae 0,03
Radicis Ipecacuanhae 2,5	Snewhari albi 0,5.
Aquae q. s.	dosen tales X
Flant pilulas quinquaginta (50).  Drei- bis vierständilch eine Pilis (bei Delirien nach	Sagena gossypina aromatica.
gewissen Operationen, bei Gesichtstrose).	Glohtwarie,
	Ep Camphorae 10,0
Pilulae Sitri camphoratae.	Olel Caryophyllorum 2,0
Ep. Katil nitrici 10,0	Liquoria Ammonii caustiel spirituosi 15,0
Camphorae Conservae Rosae aa 5,0.	Mixturas oleóso-balsamicae 50,0.
Figure pitulate ponderis 0,2.	Zum Besprengen der Wattetafeln,
Find bis zehn Pilien (bei schmerzhafter Blennor-	Sapo camphoratus.
rbagie).	Rp. Saponis cocolni amorphi recentis 100,0
Plluine otalgicae PINTER.	Camphorne tritae 5,0,
Pixter's Obrenpillen.	Misce,
Rp. Camphorne tritae 1.0	Solutio Camphorne netherea Thoussead,
Cerae flavor 3,0	Rp Camphorne 25,0
Emplastri fusci 6.0.	Aetheris 50,0.
Leni calore mixto post refrigerationem in pitulas sexugints (60) redigantur. In Watte gebüllt ab-	D. S. Zum Bepinsein. Leicht entzündliche Fiffasig-
Engelen.	kelt! (Mittelst eines Pinsels wird die erysipela-
8. Eine Pille in Baumwolle gebüllt in den Ge-	tose Hantflüche bei Neugeborenen bestrichen.)
hörgang einzuführen.	8-1-14 - 14
Pilulse sedativae Recoup.	Spiritus acthereus camphoratus.
Rp. Camphone	Liquor nervinus Baxun
Thridacia in 3,0	Hp. Camphorne 5,0
Mucilinginis Gumini acabici q. a.	Spiritus setherel 45,0.  20-30 Tropfen in Wein zu nehmen (bel Cholers
M. f. pilulae viginti (20),	Dysenterie. Kolik).
D. S. Vier bis sechs Pillen des Abends (bei Pria-	
pismus, schmerzhaften Erectionen, acuter Harn-	Spiritus anticophalalgicus.
robreneuzandung, Chorda, Bulanttia).	Kopf- and Hiraspiritus.
Pommade camphrée (Gall.).	Rp. Liquoris Ammonii caustici Spiritus camphorasi
Rp. Camphome tritae \$0,0	Spiritus Rosmarini 43 10,0.
Cerno albas 10,0	Zum ftlechen und auf Kompressen auf Stirn und
Adipis 90,0,	Schläfe zu legen (bei Migrane, Kopfschmerz),
Pulvis antiseption Rusz.	
Rp. Camphorae	Spiritus camphoratus erocatus (Ergfinib.),
Myrrhae & 5,0	Elixir camphoratum Harrmann,
Corticis Chinae funci	Rp. Spiritus comphorati 12,0
Florum Chamomillae as 10,0	Tincturae Crocl I,0,
Carbonia ligal 20,0,	Spiritus cephalicus Grownitzki.
M. f. pulvis subtilior. Zum Einstreuen in gangra-	GROMSITZKI'S Kopfgeist Migranegeist
nose Wnoden.	Rp. Camphorae 15,0
Pulvis camphorae compositus.	Olei Menthae piperithe 5,0
Rp. Camphone tritte 20,0	Bahami Vitae Hoffmanni 10,0
Opii polyenti 2,0	Spiritus (90 Proc.) 50,0,
Amyti Solant tuberosi 80,0,	Auf Stirn und Schläfe elneurelben.
Zum Einstreuen in die wollenen Handschuhe (gegen	Spiritus contra Porulones II (Hamburg, Voreche.).
Frostanschwellungen, Frostbeulen).	Frost-Spiritos,
Puirls dentifelelus enm Camphora (Erganah.).	Rp. Acidl hydrochiorici (25%) 1.0
Kampher-Zahnpulver.	Spiritas campborati 9,0.
Rp. Camphorne tritae 1,0	Spiritus pervinus camphoratus.
Calcii enchaniel 19,0.	Btrassburger flüssiger Opodeldok,
Pulvis diaphoraticus Grange.	Rp. Liqueria Ammenii caustici spirituosi 5,0
GRARPE's Schweisspulver.	Spiritus camphomii
Rp. Camphorne 0,1	Spiritus seponati an 15,0
Opti 0,03	Spiritus Vini (90 Proc.) 45,0
Kalil aftrici 0,3 Sacchari 19,0	Tineturae Opti simplicis 2,5 Olei Lavandulae
Vor dem Schlafengeben in Thee zu nehmen.	Olei Rosmarini ää 1,0
Pulcis ad crysipelas camphorates.	Spiritus resolvens Sunnucken.
Alter Heiligen Rothlaufpulver Ep. Herbne Majoranae	Fomentum resolvens Schmecker.
	Rp. Spiritus camphorati 55,0
	Spiritus espenal 25.0
Florum Chamomiliae	
Florum Chamomiliae	Spiritus Rosmarini . 50,0 Ammonii hydrochlarici pulyemti 3.0
Florum Chamomillas Florum Sambuel && 10,0	Ammonti hydrochloriel pulventi 3,0,
Florum Chamonillas Florum Sambuel 58 10,0 Foliarum Matvac	Ammonii hydrochlarici pulvemti 3,0, Misce, agita et filtra.
Florum Chamomiliae Florum Sambuel al 10,0 Poliorum Maiyae Perhae Melilod as 20,0	Ammonti hydrochlarici pulvemti 3,0,

	~
Tinetura anticholoriea Kutora	Enguestum contra decabltum Ferencus,
(Hamlinez, Vorschr.)	Rp. Camplurae tribe: 0,3
Rp. Spiritos aetherei 2,0	Morphini bydrochlorici 0,19
Spiritite compliorati 15,0	Balsami Toluwat 0,5
Aquise destillatae 83,0	Zinci oxydati 2,0
Spiritus (90°; ) 50,0,	Vaselini flari 20,0
Tinctura contra lineas,	Cerus flavos 2,5.
Mattentinktur	Vot. Einstearium camphoratum Henrwig.
Rp. Tingingae Capsiel annui	Rp. Camphorae tritse 10,0
Spiritus (90 Proc.) Ad 100,0	Kalii nitrici
Camphuras 30,0	Radicis Valerianne RA 75,0
Acidi carbollel puri 5,0	Farinae secalinae 40,0
Zum Besprengen des Pelzwerkes und der Wollen-	Aquin q. c.
seuge.	ut fist electuarium.  Den fünften Theil alle 3 Stunden (bei Starrkrampf,
Engaratum Althaene camphoratum.	Entabedungsflebern mit brandiger Beschaffen-
Rp. Unguenti Althaene 25,0	helt des Blutes).
Camphome triue	W. 1
Spiritta (90 Proc.) AA 2,5.	Yot. Electuarium diaphoreticum.
	Rp Florum Arnicae 50,0 Plorum Sambuel 160,0
Ungaentum camphoratum (Erganzo),	Sulfuria suthimati 60,0
Rp. 1. Camphorne tritne 2,0	Camphorne 10,0
Man last 1 unter Erwarmen in 2 and rubrt bis	Tartari stibiati 5,0
rum Erkalten.	Rodich Althono 50,0
	Aquae q. s.
Unguentum camphoratum (Helv.).	ut flat electuarium
Rp. Cerae alline 1,0	Alle Stunden den fünften Theil zu geben (zur Be-
Adipis sulli 7,0 Camphorne 2,0.	förderung der Hautausdünstung, bei rheuma- tischen Zufällen der Pferde).
	dagnen Zummen der Freidej.
Enguentum contra Perulence seu camphoratum	Vet. Electuarium nervinum.
(Form, Berol.).	Rp. Camphorne
Rp. Camphoras tritue 5,0	Aloës & A& 10,0
Vascilni flavi 50,0,	Florum Arnicae 120,0
Daguestam flaram Fakan Conn.	Rhizomatia Calami 100,0
Rp. Ceme flavns 10,0	Sulfuris sublimati 30,0
Olei Olivne 15,0	Farinas seculia 20,0
Camphorne tritae 8,0.	Aquine q. w.
Lent calore mixto adde	nt flat electroarium.  Dreistündlich wie ein Hühnerel gross zu geben
Accui plombiel 4,5. Nach Anwendung des arweilkalischen Causticums	(hel chronischem itheumatismus der Pferde).
auf die caneries Wande zu applichten.	
	Vet. Electuarium stimulaus HERTWID.
Unguentum Picis camphoratum ROLLET.  Rp. Picis liquidae	Rp. Camphoras 19,0
Chuphorse An 5,0	Corticia Quercus Rhisogratia Calami 65 80,0
Adipia suilli 40,0,	Phinometis Calami & 80,0 Farinae seculinae 80,0
	Априле ч. н.
Enguentum contra Perniones I (Hamb, Vorschr.), Frontaniba I,	at flat electrarium.
	Den Guffen Thell alle vier Stunden (bel authe-
Rp. Camphorne tritae 10,0 Vascilni flavi 90,0.	nischen Zuständen mit Atonie und Belziosigkeit,
Partition and and and and and and and and and an	g. B. bel atomischem Furchfall, Blutharnen, Harn-
Enguentum contra l'erniones Il (Hamb, Vorschr.).	ruhr, Schleimflüssen der Plerde und Rinder).
Frontanibe II.	Yet. Electrarium stypticum camphoratum
Rp. Camphome trittle	Ивктина.
Opil pulverati	Rp. Ferri sulfurici crystallisati
Addi tanuld	Camphorae & 15,0
Aquae destillatae 23 5,0 Balsacai Percylani 19,0	Rhizomatie Calami 120,0
The state of the s	Radicis Althuene 45,0
Adiple sulli 70,0	Aquae q. a.
Unguentum Plumbi compositum.	M. L. electrarium.
Ceratum Plumbi camphoratum.	D. S. Den vierten Theil alle zwel Stunden zu
Rp Ungueral plumbich 95,0	geben (bel asthenischen Krankhelten mit was-
Camphorne withe 0,1	riger Blutbereitung, Faulfieber, Harnruhr etc.).
Unguentum Terebiuthinas camphoratum.	Vet. Linimentum camphorato-therebia-
Genter Balanco.	thinatum.
Rp. Olei Olivas 60,0	Rp. Liquoris Ammonili caustici 100,0
Terrbinthings 20,0	Otel Rapse raffinati 250,0.
Cerne Havae 30,0	Agitando exuete mixtis adde
Camphague tritie 5,0	Olei Terebinthinae 50,0
Ligni Santali rubri 2,5.	Camphorae tritae 20,0.
Lend colore minta agiteptur, donce refrixerint,	Zum Einreiben der grossen Hausthlere.

Vet. Pitulae canam.
Hundeptilen.

Rp. Camphome 8,0
Ammenii carbonici pyro-eleni 8,0
Opii 0,5
Radicia Valerianao 20,0
Suponia pulverati
Giyeerini aa 5,0
Aquae q. s.

Fiant pilulae sexaginta.
5. Grossen Hunden 3—4 Pillen, kleinen 1—2 Pillen mergens und sbends (del Staupe, Epflepsie, Krümpfen, Lakmung).

Vot. Spiritus enmphoratus opiatus.

Rp. Spiritus camphomut 20,0 Tineturne Opti simplicis 2,5.

Die Halfte der Flasigkeit in ein Ohr des Mutterschweines au glessen (wern es die Ferkal nicht saugen lassen will und diese aufzufressen sich anschlickt).

### II. Borneolum. Borneol. Rechts - Borneol. Borneo - Kampher. Baros-Kampher. Malayischer Kampher. Sumatra-Kampher. C<sub>10</sub> II<sub>18</sub> O. Mol. Gew. = 154.

Dieser Kampher ist sowohl im freien Zustande als auch als Ester (der Essigsäure, Valeriansäure n. a. Säuren) als Bestandtheil zahlreicher ätherischer Oele nachgewiesen worden. In den grössten Mengen kommt er frei vor in Höhlungen und Rissen, auch unter der Rinde der älteren Stämme von Dryobalanops aromatica Gaertu, eines zur Familie der Dipterocarpaceen gehörigen, auf Borneo und Sumatra vorkommenden Baumes. Zur Gewinnung des Naturproduktes müssen die Bäume — und zwar gerade die Älteren Stämme — vollständig vernichtet werden. Und da ein Baum von 30—40 Meter Höhe nur wenige Kilo dieses Kamphers liefert, so ist es erklärlich, dass derselbe einen ausserordentlich hohen Preis hat.

Das natürliche Berneel stellt mehr oder weniger bräunliche, aus hexagonalen Krystallfragmenten bestehende Massen dar, welche dem Laurineen-Kampher sehr ähnlich sind, doch ist der Geruch etwas abweichend: Er ist zugleich kampher- und pfessenrtig und an Ambra erinnernd. Nach dem Umkrystallisiren aus Petroläther oder nach dem Sublimiren erhält man ihn im farblesen Zustande mit dem Schmelzp, 203—204° C.; Siedep, 212° C. Das spec. Gew. ist niedriger als dasjenige des Wassers. Die alkoholische Lösung dreht die Ebene des polarisirten Lichtes nach rechts.

Zum gewöhnlichen Laurineenkampher steht das Borneol im VerCH.OH

CH.OH

CH.OH

CH.

Borneo-Kampher

Zum gewöhnlichen Laurineenkampher steht das Borneol im Verhältnis eines sekundären Alkohols zum zugehörigen Keton. Duber kann
der Laurineen-Kampher durch Reduktion in Borneol und umgekehrt Borneol durch Oxydation in Laurineen-Kampher verwandelt werden. Diesen
Zusammenhang zeigen die beistehenden Formeln.

Borneol, klinstliches. Die Darstellung dieser interessanten Verbindung erfolgt durch Reduktion des Laurineen-Kamphers nach mehreren Methoden. Die bequemste ist folgende:

Man löst 1 Th. Laurineen-Kampher in 10 Th. Alkohol (96 Proc.) und fügt allmählich 1 Th. metallisches Natrium in kleinen Stückchen hinzu. Nachdem die Wasserstoff-Entwickelung beendet ist, destillirt man den Alkohol ab, wäscht den Rückstand mit Wasser aus, trocknet das zurückbleibende Borneol und reinigt es entweder durch Sublimation oder durch Umkrystallisiren aus Petroläther.

Das künstliche Borneol ist immer — nach welcher Reduktionsmethode man auch arbeiten mag — ein Gemenge von rechtsdrehendem Borneol und linksdrehendem Isoborneol. Nach dem vorstehenden Verfahren erhält man ein Gemenge von etwa 80 Proc. Borneol mit 20 Proc. Isoborneol.

Dieses als künstliches Borneol in den Handel kommende Gemenge stellt sechsseitige Tafeln oder Blättehen dar, welche (wegen der Anwesenheit des bei 212° C. schmelzenden Isobarneols) bei 206—207° C. schmelzen. Das Kunstprodukt dreht in alkoholischer Lösung rechts und gleicht in seinen physikalischen Eigenschaften so vollständig dem natürlichen Borneol, dass es gegenwärtig nach dem Osten exportirt wird und dort an Stelle des Naturproduktes bei religiösen Ceremonien tritt. — In Europa gelangt das Borneol zur Verwendung in der Parfümerie.

Laifan ist wasserhaltiges, robes Borneol, auch rober Ngai-Kampher.

Bornylacetat. C<sub>10</sub>H<sub>37</sub>O. C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>O. Essigsäure-Bornylester. Ist der Träger des Aromas aller Koniferen Destillate, z. B. der riechende Bestandtheil der Fichtennadel-Oele. Wird künstlich dargestellt, indem man eine Lösung von Borneol in wasserfreier Essigsäure bei Gegenwart geringer Mengen von Schwefelsäure erhitzt. Der entstandene Ester wird unter vermindertem Drucke destillirt.

Farblose, rhombische Säulen, vom Schmelzp. 29° C. Siedep. 106-107° C. bei 15 mm.

Spec. Gew. 0,991 bei 150 C. Leicht löslich in Alkohol und in Aether.

Ngai-Kampher. Rlumen-Kampher. Stammt von der in Indien und China einheimischen Komposite Blumen balsamifera D. C. ab. Dieser Kampher ist mit dem Borneol vollkommen identisch mit dem einzigen Unterschiede, dass seine alkoholische Lösung in demselben Maasse links dreht als das Borneol rechtsdrehend ist. Er ist daher das als Links-Borneol zu bezeichnende optische Isomere des Borneols.

Dieser Kampher ist gleichfalls nicht Gegenstand des Handels.

## Camphora monobromata.

Camphora monobromata (Ergänzb. Helv. U-St.). Camphre monobrome (Gail.). Monobromkampher. Bromkampher. Bromure de Camphre. Monobromated Camphor. C<sub>10</sub>H<sub>10</sub>BrO. Mol. Gew. = 231.

Lässt man auf Kampher etwa das gleiche Gewicht Brom einwirken, so wird letzteres zunsichst addirt und es entsteht die "Kampher dibromid" genannte additionelle Verbindung CyoHisO. Bre. Die Bildung derselben geht besonders rasch vor sich, wenn der Kampher in Chloroform gelöst ist. Sie ist ein rothbrannes Krystallpulver. Erhitzt man diese Verbindung auf dem Wasserbade, so spaltet sie sich in Monobromkampher und Bromwasserstoff.

Darstettung. In einem Kolben A von mindestens 600 eem Inhalt bringt man 30 g gepulverten Kampher und lässt durch den Scheidetrichter B alimählich 32 g trockenes Brom zufliessen. Sobald die Masse sich verflüssigt hat, erwärmt man den Kolben im Wasserbade, zunächst vorsichtig. Es entweicht nun durch das Rohr C, welches ziemlich weit sein muss, Bromwasserstoff, welcher in der Vorlage D aufgefangen wird. Die Retorte E dient dazu, ein Zurücksteigen des vorgelegten Wassers in



Fig. 189. Apparat zur Barateilung des Monobroukamphers, Das Gasebungsrohr C ist steinflich weit zu wählen.

590 Cannabis.

den Kolben A zu verhindern. Wenn die Entwickelung des Bromwasserstoffs nachlässt oder ganz aufhört, so bringt man zu dem Inhalt des Kolbens A etwa 80—100 ccm heisses Wasser, schüttelt tüchtig durch, sammelt nach dem Erkalten den farblos gewordenen Monobromkampher, sangt ihn auf einer Porcellanplatte ab und krystallisirt ihn, wenn er trocken geworden ist, aus heissem Alkehol oder heissem Ligroin um (Helv.).

Das den Bromwasserstoff enthaltende Wasser in Vorlage D kann man durch Neutralisation mit Baryumkarbonat auf Baryumbromid bez. Bromwasserstoff verarbeiten, 6.52 and 460.

Eigenschaften. Grosse farblose Krystalle (Nadeln oder Schuppen) von schwach kampherartigem Geruch und Geschmack, bei 76° C. schmelzend, bei 274° C. ohne Zersetzung siedend, schon unter 100° C. sublimirend. Löslich in 15 Th. Weingeist, leicht löslich in Aether, Chloroform, heissem Benzin (Ligroin) und in fetten Oeien, fast unlöslich in Wasser, wenig löslich in Glycerin.

Von kalter kone. Schwefelsäure wird Monobromkampher ohne Zersetzung gelöst und aus dieser Lösung durch Zusatz von genügenden Mengen Wasser unverändert wieder abgeschieden. — Schmilzt man eine kleine Menge mit Natriumkarbonat + Salpeter zusammen, so giebt die mit Salpetersäure angesäuerte Lösung der Schmelze auf Zusatz von Silbernitratlösung einen gelblichweissen Niederschlag von Silberbromid. Abspaltung der Bromwasserstoffsäure tritt auch schon ein durch Kochen des Monobromkamphers mit einer genügenden Menge koncentrirter wässeriger Silbernitratlösung.

Prüfung. 1) Er bilde farblese, bei 76° C. schmelzende, neutrale Krystalle, die beim Erhitzen völlig flüchtig sind. 2) Werden 0,5 g mit 10 eem Wasser geschüttelt, so sei das Filtrat neutral und werde durch Silbernitratlösung nicht merklich getrübt. 3) Werden 0,5 g Kamphermonobromid mit einer Lösung von 1 g Silbernitrat in 20 eem Wasser 1—2 Stunden auf dem Wasserbade erwärmt, so erhalte man 0,406 g Silberbromid, s. S. 53 u. 58.

Das gefällte Silberbromid ist auf gewogenem Filter oder im Gooch'schen Tiegel zu sammeln, mit Wasser zu waschen und zur Beseitigung des Kamphers mit Alkohol und Aether auszuziehen. Aufbewahrung. In gut verschlossenen Gefässen. Lichtschutz ist nicht erforderlich.

Anwendung. Monobromkampher wirkt in kleinen Gaben als Sedativum, erst bei längerem Gebrauch erfolgt Herabsetzung der Pulsfrequenz; auch soll er den Geschlechtstrieb herabsetzen. Grosse Dosen erzeugen Druck und Schmerz im Kopf, geistige Depression, sogar Bewusstlosigkeit. Innerlich zu 0,1-0,5 g als Sedativum bei Epilepsie, Delirium tremens (hier 1,0-1,5 g), Hysterie, Migräne, Chorea; auch bei Strychnin-Vergiftung empfehlen. Subkutan zu 0,1 g in Oel gelöst.

## Cannabis.

Gattung der Moraceae - Caunaboideae.

Nar 1 Art. Cannabis sativa L., Hanf, Chanvre, Hemp. Wahrscheinlich in Centralasien (Sibirien) beimisch, durch die Kultur zur Gewinnung der Fasern, des fetten Oeles und des narkotisch wirkenden Krautes weit verbreitet. Die kleineren männlichen Pflanzen des zweihäusigen Haufes werden mancherorts als Fimmel (feminella), die krüftigeren weiblichen Pflanzen als Mäschel (masculus), also dem wahren Verhalten entgegengesetzt, bezeichnet.

a) † Herba Cannabis Indicae (Austr. Ergänzb. Helv.). Cannabis Indica (Brit. U-St.). Summitates Cannabis. — Indischer Hanf. Indisches Hanfkraut. Haschisch. — Chanvre Indica. — Indian Hemp.

Cannabis. 591

Das Kraut der weiblichen blübenden oder mit jungen Früchten verschenen Pflanze und zwar fast ausschliesslich das der in Indien gewachsenen, da der Hanf aus nördlichen Gegenden viel geringere narkotische Eigenschaften hat oder wirkungsles ist.

Beschreibung. Die Blätter etc. sind oft durch ausgetretenes Harz mit einander verklebt. Sie zind langgestielt, gefingert (5-9 zihlig), die oberen dreizählig, die obersten ganz ungetheilt. Die Abschnitte schmal lanzettlich, am Rande gesägt, der mittlere Abschnitt ist am längsten. Die weiblichen Blüthenstände sind beblütterte Scheinähren mit gehäuften Blüthen. Das Deckblatt der weiblichen Blüthe umgiebt dieselbe und lässt nur die 2 Narben bervortreten. Fruchtknoten oberständig mit einem Ovulum. Das Blatt trägt Drüsenhaare mit mehrzelligem Kopf vom Typus der Labiatendrüsen, dickwandige, gekrümmte, einzellige Haare, die am Grunde einen undentlich geschichteten Cystolithen von Calciumkarbonat enthalten, es führt wie die Rinde und das Mark der Achse Drusen von Calciumoxalat und im Phloem Mitchsaftschläuche mit braunem Inhalt.

Bestundtheile. Ueber die die narkotische Wirkung bedingenden Stoffe kerrscht wenig Klarheit: Cannabin, Oxycannabin, Cannabinin, Tetano-Cannabin sind nicht einheitlich, sondern anscheinend Gemenge harzurtiger Körper vielleicht mit Alkaloiden. Von letzteren werden angegeben: Cholin, Trigonellin und Muscarin. Neuerdings wird als wirksamer Bestandtheil angegeben: Cannabindon CaHiaO (1895), und ein zu 3,3 Proc, erhaltenes rothes Oel Cannabinol (1896), das in Dosen von 0,05 g Haschischrausch erzeugen soll. Ferner 0,1-0,3 Proc. atherisches Oel, welches Terpene, Sesquiterpene (Cannaben, Cannabenwasserstoff) und einen sauerstoffhaltigen Körper enthält.

Aufbewahrung. Vorsichtig und vor Licht geschützt in dicht geschlossenen Blechoder Glasgefässen, das Pulver in braunen Stöpselgläsern.

Anwendung und Wirkung. Wirkt zuerst aaregend und verursacht Hallueinationen meist angenehmer Art, oft auch Tobsucht, spliter tiefen Sehlaf. Wegen der unangenehmen Nebenwirkungen: Erbrechen, Kopfschmerz, Aufregung etc. kein branchbares Hypnoticum. Auch als Sedativum, als Antispasmodicum bei Tetanus, Veitstanz empfohlen. Ferner empfohlen bei Gicht, Rhenma, Intermittens, Hydrophobie, Neuralgien. Antidot bei Strychninvergiftung. 0,25-2,0 g als Pulver, in Pillen oder mit Zucker und Traganth zu Kuchen geformt. (Helv.: Dosis maxima pro dosi 0,5, pro die 2,0.)

Bekannt ist die ausserordentlich ausgedehnte Verwendung der Hanfpraparate als narkotische Genussmittel bei allen muhamedanischen Volkern von Indien bis Marrokko. Man fasst die verschiedenen Formen gewöhnlich unter dem Namen Haschisch zusammen. Verwendung finden auch hier nur die Spitzen der weiblichen Pflanzen. Namen der verschiedenen Praparate: Churus, Charas, Chur, Ganjah, Gunjah, Bheng,

Siddhi, Majun etc.

† Extractum Cannabis Indicae. Indisch-Hanfextrakt. Extrait de chanvre de l'Inde. Fein geschnittenes (Austr.) oder grob gepulvertes (Brit. Helv. U-St.) Indisches Hanfkraut wird mit q. s. Weingeist (87 bezw. 91 proc.) im Verdräugungswege erschöpft, der Auszug zu einem dicken Extrakt eingedampft. Gall. Aus 1000 g mittelfein

gepulvertem Kraut mit 6000 g Alkohol (60 proc.) ebenso zu bereiten.

Erganzb. lasst das fein zerschnittene Kraut 6, dann 3 Tage lang mit je 5 Th. Weingeist ausziehen, die Pressflüssigkeit zu einem dicken Extrakt eindampfen. Dunkelgrun, in Wasser wenig, in Weingeist vollig loslich. Ausbeute aus gutem Kraut 14-16 Proc. Die Verarbeitung der Herba Cannabis "pro extracto" ist nicht rathsam.

Dosis max, simpl. 0,06 Brit. 0,1 Austr. 0,1 Helv. 0,2 Erganzb. 0,3 Dosis max. pro die

Wenn dieses Extrakt in flüssigen Arzneiformen verordnet ist, so muss es mit q. a. einer Mischung aus Gummi und Zucker an angerieben werden.

Die Abgabe zum innerlichen Gebrauch ist nur gegen frziliche Verordnung gestattet, † Extractum Cannabis Indicae fluidum, Fluid Extract of Indian Cannabis (U-St.). Aus Herb Cannab. Ind. (No. 20) 1000 g und q. s. Alkohol (91 proc.) im Verdrängungswege zu bereiten. Man befeuchtet mit 300 ccm, sammelt zuerst 900 ccm und stellt 1. a 1000 com Extrakt her.

† Tinctura Cannabis Indicae. Indisch-Hanftinktur. Teinture de Chanvre

indien. - Tincture of Indian Hemp,

Brit. Auflösung von 5 g Extract. Cannabis indic. in Spiritus q. s. ad 100 ccm.

Ergänzb. 5 g Indischhaufextrakt in 95 g Weingeist zu lösen. Gall. Aus 100 g grobgepulvertem Kraut und 500 g Alkohol (60 proc.) durch 10 tägiges Ausziehen.

Helv. lisst aus 20 Th. grob gepulvertem Kraut 100 Th., U-St. aus 15 g 100 ccm

Tinktur durch Verdrängung mit Weingeist herstellen. Klar, dunkelgrün, schwach bitter, von betäubendem Geruch. Innerlich je 4-6 Tropf.

Vorsichtig, vor Licht geschützt aufzabewahren. Dosis max, simpl. 1 g, pro die 5 g. (Heiv.)

### Charta Cannable Indicas. Indisch-Hanf-Papier, Extracti Cannabia Indicas 10,0

Suiritua X00.0. Mit der Lösung wird Filtriepapier getrankt, dan

guvor in eine Salpeterlösung getaucht und getrocknet wurde. Man trocknet in gelinder Witrme und schneidet in Streifen. Diese lässt man verglimmen und athmet den Dampf ein.

### Grune Lupussalbe UNNA. Rp. Acid. salicytici

Liq. Stib, chlorati 44 2,0 Extr. Cannab, Ind. Kreesoti 8,0. Adip. Lanza

Oleum Cannable Indicar-

Aus grob gepulverters Ind. Hanf wie Oleum Belladonnae (S. 472) oder durch Lösen von Exempeti Cannahis Ind. 1,0

in Olel Olivarum lu der Warme und Absetzenlassen zu bereiten.

### Pastilli Cannabis Indicae (Diet.).

Rp. Extracti Cannable Indie. 5,0 25.0 Sacchari Postae Cacao 20,0 Specharl Vanillini 0,2.

Man formst 100 Pastillen mit je 0,05 Hanfextrakt.

#### Stilus Cannabis unguens.

Caunable-Salbenstift Diet. Rp. Colaphonli 6.0 Extracti Cannabis Indici 45.0 Cerne flavae Olel Olivarum 40,0.

Man schmilkt und giesst halberkaltet in Stangen-

BEYERSBORP's Hühneraugenpflaster ist ein Pflastermull mit Indisch-Hanfextrakt und Salicylsäure.

Bromidia, ein Schlafmittel, besteht aus Chloralhydrat, Bilsenkraut- und Indisch-

Hanfextrakt.

Cigaretten, Indische. Mit Opium-, Lobelia- und Indisch-Hanftinktur getranktes Papier.

Corullin, ein Hühneraugenpflaster von der Zusammensetzung des Berensbonp'schen.

Cornicide ist Collodium salicylatum Ergünzb., obenso das

Hühneraugenmittel des Apothekers Radlauen in Berlin. Achnliche Mischungen

Hühneraugentinkturen von Esser, Kranich, Sikorski, Würfling, Golienski, Barkowski, Bongartz und Haschisch vom Apotheker Karrer.

Pulver von Bickford & Spooner ist mit Salpeter behandelter Hanf.

+ Cannabinum tannicum.

Darstellung. Indischem Hanf wird das atherische Oel durch Destillation mit Wasserdämpfen entzogen, derselbe sodann mit Wasser ausgezogen, der Auszug mit Bleiacetat gefällt, der Bleiniederschlag mit Schwefelwasserstoff zerlegt und die so in Freiheit gesetzten Glykoside an Tannin gebunden. - Nach anderer Angabe wird der wässrige Auszag direkt mit Tannin gefüllt.

Eigenschaften. Gelbgrünes oder mehr bräunliches Pulver von etwas bitterem und stark zusammenziehendem Geschmack. Wenig löslich in Wasser, Weingeist und Aether, leicht löslich in angesäuertem Weingeist und Wasser. Die letztere Lösung wird durch Alkalien weisslich gefällt, durch Jodlösung getrübt.

Prafung. Ohne betäubenden Hanfgeruch, auf Platinblech verbrannt, böchstens 0,1 Proc. Rückstand lassend, in 10 Theilen mit 10 Proc. Salzsäure versetztem Weingeist ohne Riickstand löslich.

Aufbewahrung. In wohl verschlessenen Gelässen vorsichtig.

anwendung. Bei leichteren Formen der Schlaflosigkeit als Hypnoticum. Dosis simplex 0,25-1,0, pro die 2,0.

> Rp. Camabin, tannic. 1,0 Sacob, atb. 2,0 M. L. paiv, div. in p. aeq. IV. 8. Abends vor dem Schlafengeben ein Polyer,

Cannabis. 593

+ Cannablanm puram. Durch Einwirkung von Zinkoxyd auf Cannabintannat als braunes Pulver erhalten.

Auf Platinblech erhitzt, ohne Rückstand flüchtig, geschmacklos, in Wasser unlöslich.

in Weingeist, Aether, Chloroform leicht löslich. In Dosen von 0,05—0,1 wie voriges. † Haschisch purum. Ein alkoholisches Extrakt aus Cannabis, das man vorher vom atherischen Oel hefreit hat, wird mit Alkalien behandelt und dadurch alle saueren Bestandtheile, fettes Oel etc. beseitigt. Der nicht an Alkali gebundene Antheil liefert das Präparat. Ein braunes Weichharz, in Wasser unlöslich, löslich in Alkohol, Aether, Chloroform, Benzol, Benzin, Schwefelkohlenstoff, Amylalkohol, Essight Alkohol, Actor.

Wirkt anfangs erregend, spater bornhigend. Dosis 0,02-0,04.

† Canashinonum (Erganzh.). Aus dem vorigen wird schädlich wirkendes Tetanin (?) mit Gerbstoff gefallt; es hinterbleibt dann Cannabinon in Form eines braunen Harzes. Soll rein schlaferregend wirken. Dosis 0,03-0,1 g.

b) Die Früchte: Fructus Cannabis (Ergänzb.). Semen Cannabis. - Hanfsamen. Hanfkörner. - Graine ou Semence de chanvre. Chenevis (Gall.). Hemp-seed.

Beschreibung. Die nüsschenartigen Schliessfrüchte sind bis 5 mm lang, 2 mm breit, oval-breit-eiförmig, von der Rückenseite etwas zusammengedrückt, grünlich-graubraun, an beiden Rändern schwach weisslich gekielt, von einem feinen Gefüssbündelnetz umspannt, Schale dunn, sprode, leicht zerbrechlich. In dem spärlichen, graugrünlichen Endosperm liegt der gekrümmte Embryo mit gelben Kotyledonon. - In der Fruchtschale palissadenartig gestreckte, an den Seiten faltig verbogene, reichlich porose Steinzellen. Im Embryo 4-8 μ grosse Aleuronkörner mit einem grossen Globoid und Krystalloid.

Bestandtheile. Fettes Oct 32-58 Proc. (vergl. unten), Wasser 8,92 Proc., Stickstoffsubstanz 18,23 Proc., stickstofffreie Extraktstoffe 21,06 Proc., Holzfaser 14,97 Proc., Asche 4,24 Proc. In der Trockensubstanz; Stickstoffsubstanz 20,01 Proc., Fett 35,77 Proc., Stickstoff 3,2 Proc.

Einsammlung. Aufbewahrung. Die im August gesammelte Frucht wird getrocknet und an einem trocknen Orte aufbewahrt.

Anwendung. Zu Emulsionen (1:10; die Früchte sind vorher abzuwaschen), zur Gewinnung des fetten Oeles, leicht gequetscht zu Theemischungen.

Emul	sio Cannabis. — B	laufmlleh
	(Münch, NosokVe	rachr.j
Вр	Fructus Cannabia Aquas Simpl simplicis	50,0 500,0 90,0,

Man e	3, Aquae destillaine 100	
Pmeti	an und fligt den Rest ron	
Ein au	Extrait Cannable, Hanfeamenmehl bestebende	a Gehelmmittel,
Yel.	Latwerge bei Harnverhalt (Diet.).	on der Schafe
Rp.	Fructus Cantable contus. Magnesii sulfunci	100,0 60,0
	First ab u	3. Aquae destillaine 100 Man steel 1 mit 1/2 von 2 und Pasta an und figi den Rost von ab und löut den Rost von 2.  Extrait Cannabis. Ein aus Hanfaansenmehl bestelende Vol. Latwerge bei Rarnverhalt (Diet.).  Rp. Fractus Cannabis contus.

Rp. 1. Fructus Counable

2. Saccharl pild

	Emutato Cannante comb	Garra.
Ep.	Kalil nitrici Natrii nitrici	5,0 5,0
	Extractl Hypecyami	0,5
	Aquae Amygdalat, amar. Emulsionis Cannahls	200,0,

Amygdalarum amarar, 10.0 Fractus Junipert contus. 25,0 Farlupe Secalia 95.0 Aquano q. a. Stündlich taubeneigross.

Emulsion de chanevis (Gall.).

50.0

50.0

Oleum Cannabis. Hanföl. Huile de chanyre, Huile de chènevis. seed oil.

Wird aus den gepulverten Früchten durch Auspressen gewonnen. Frisch gepresst ist es infolge eines Gehaltes an Chlorophyll hellgrun bis grünlichgelb, mit der Zeit wird es braungelb. Von eigenthümlichem Geruch, mildem Geschmack. Trocknet leicht. Es löst sich in 30 Theilen kalten Alkohols, seine Lösung in 12 Theilen kochenden Alkohols scheidet beim Erkalten Stearin aus.

Konstanten: Spec. Gew. 0,925-0,931. Wird bei - 15°C. dick, bei - 27,5°C. fest. Schmelzpunkt der Fettsäuren 19°C. Erstarrungspunkt 15°C. Verseifungszahl 193,1. Jodzahl 143-157,5. Jodzahl der Fettsäuren 122,2-125,2. Brechungsindex bei 18°C. 1.47843.

Bestandthelle. Triglyceride der Stearinsäure und Palmitinsäure, Linolsaure nebst wenig Linolensaure und Isolinolensaure.

Prafung. Mit Natronlauge gekocht giebt es eine braungelbe, feste (Leinel eine gelbe, weiche) Seife. - Schwefelsaure fürbt intensiv gran, ebenso fürbt Salzsaure; altes Oel wird gelbgrün. - Ein Gemisch von gleichen Theilen Wasser, kone. Schwefelsäure und rauchender Salpetersäure giebt mit dem 5 fachen Volum Oel eine Grünfürbung, die in Schwarz und nach 24 Stunden in Rothbraun übergeht. - Besonders charakteristisch die hohe Jodzahl.

Anwendung. In der Technik zur Herstellang von Seifen. Arzneilich neuerdings empfohlen zu Einreibungen als die Milchsekretion hemmendes Mittel.

## Cantharides.

Lytta vesicatoria Fabricius (Cantharis vesicatoria L.). Familie der Cantha-

ridae. - Verwendung finden die ganzen Thiere:

† Cantharides (Austr. Germ.). Cantharls (Brit. Helv. U-St.). Kanthariden. Blasenküfer. Pflasterküfer. Spanische Fliegen. - Cantharides (Gall.). Mouches d'Espagne. - Blisting-flies. Spanish-flies.

Beschreibung. Der Käfer (die Bezeichnung "Fliege" ist also falsch) ist länglich, fast cylindrisch, bis 2,5 cm lang, bis 8 mm breit. Von oben geschen smaragdgrun



Fig. 140.

oder goldgrün, nur das Abdomen ist etwas bläulich oder kupferfarben, die Beine und die elfgliedrigen Fühler sehwarz. Der gesenkte Kopf ist fast herzförmig, am Scheitel mit einer Rinne, fein punktirt und weissgrau behaart, mit braunen halbnierenförmigen Augen. Das unterste Glied der Fühler ist länger als die fibrigen und behaart. Das Halsschild ist schmal, nach hinten verengert, das Brustschild viercekig mit stumpf dreieckigem Schildeben. Flügeldecken fein gerunzelt mit zwei feinen Längsrippen, unten braun, biogsam, nach hinten abgerundet. Die Flügel sind gross, häutig, geadert, braun. Von den sechs Beinen haben die zwei vorderen Paare fünfgliederige, das hintere viergliederige Tarsen mit in zwei ungleiche Hälften gespaltenen Klauen. Die Fühler des Männchens sind halb so lang wie der Körper, die des Weibehens kürzer. Das Durchschnittsgewicht eines Küfers betrügt 0,1 g.

Bestandthelle. Die lafttrockenen Käfer euthalten 7,5-8,5 Proc. Wasser, die gepulverten 7,3-12,45 Proc. Der Gehalt an Asche beträgt bis 6 Proc. (Im Pulver fand DIETERICH his 10,55 Proc.) Alkohol (90 proc.) mimmt 15 Proc. auf. Sie enthalten ferner 12 Proc. eines gelben, butterartigen Fettes, flüssiges Oel, Harz, einen gelben, in Sehwefelkohlenstoff löslichen, und einen rothen, darin unlöslichen Körper, und als wirksamen Stoff 0,3-0,6 Proc. Cantharidin, theilweise an Alkalien gebunden (Baums fand 0,72 Proc. freies Cantharidin, 0,82 Proc. an Alkalien gebunden). Der Sitz des Cantharidins soll in den Genitalien und in den Eiern sein.

Prafung. Dieselbe hat sich neben der Feststellung des Aschengehaltes auf die gute äussere Beschaffenheit zu richten, dass die Kafer nicht von Schmareizern (Larve einer Motte: Tinea flavifrontella, Käfer: Authrenus muscorum, Hoplia farinosa) zerfressen sind. Ferner bat wan sein Augenmerk darauf zu richten, dass die Käfer nicht etwa mit Alkohol, Benzol oder Aether extrahirt sind, event. unter Zusatz von Schwefelsäure. In letzterem Fall ist die Asche reich an Sulfaten. - Der ätherische Auszug aus guten Kanthariden hinterlässt etwa 10 Proc. eines dicklichen, grünlich-gelben Extrakts, in dem sich Kantharidinkrystalle befinden, bereits extrahirte liefern viel weniger Extrakt Cantharides. 595

(etwa 2 Proc.). - Ferner ist darauf zu achten, dass den Kanthariden nicht fremde Käfer beigemengt sind, als solche sind beobachtet: Cetonia aurata, Cantharis togata, Lytta syriaca, Silpha quadripunctata, Aromia moschata. - Mit fettem Oel beschwerte Kanthariden machen, zwischen Papier sanft gepresst, einen Fettfleck.

Bestimmung des Cantharidingehaltes. Zur Bestimmung des Gesammtenntharidins lässt man 25,0 g feingepulverte Kanthariden mit 100,0 g Chloroform und 2,0 g Salzsäure eine Nacht stehen, schüttelt dann während 3 Stunden öfter um und filtrirt durch einen bedeckten Trichter. 62 ccm des Filtrats (= 15 g Kanthariden) werden verdunstet, der Rückstand mit 5 ccm Schwefelkohlenstoff oder Petroläther behandelt, das Ganze auf der Rückstand mit 5 ccm Schweielsomensten oder Fermatner benandent, das Ganze auf ein gewogenes Filter gebracht, mit 10 ccm Schwefelkohlenstoff oder Petroläther nachgewaschen, das Filter bei 60° U. getrocknet und gewogen. Bei Verwendung von Schwefelkohlenstoff rechnet man 0,01 g für durch denselben gelöstes Cantharidin hinzu. Die Bestimmung des freien, nicht an Alkalien gebundenen Cantharidins geschieht in derselben Weise, nur labst man die Säure weg. — Eine Cantharidinbestimmung ist stets vorzunehmen, die Gall. verlangt 0,5 Proc.

Vorkommen und Einsummlung. Heimisch in Mittel- und Südeuropa bis Russland in den Monsten Mai bis Juli auf Oleaceen (Fraxinus, Ligustrum, Syringa), Caprifoliacesn (Sambuous, Lonicera), Acer, Populus, Larix. Die in den frühen Morgenstunden auf ausgebreiteten Tüchern gesammelten Käfer tödtet man in verschlossenen Flaschen, indem man in dieselben auf 1 1 Inhalt 5 g Aether giebt, und trocknet sie sorgfaltig bei gelinder Wärme (nicht über 30° C.), zuletzt über Aetzkalk. 5 Th. frische Kan-

thariden geben etwa 2 Th. trockne.

Aufbewahrung. Die Kanthariden sind, sobald sie sich leicht zu Pulver zerreiben lassen, in dicht zu verschliessende Standgefüsse aus Stein oder Blech zu bringen, in welche man zur Fernhaltung von Insekten einen mit Aether getränkten Wattebausch bängt. Sie werden an einem trockenen Orte vorsichtig aufbewahrt; das grobe Pulver halt man in Blechgefässen, das feine in braunen Stöpselgläsern, beide in nicht zu grosser Menge, vorräthig; bei längerer Aufbewahrung verliert das Pulver ganz erheblich an Wirksamkeit.

Germ. schreibt das Vorräthighalten der unzerkleinerten Käfer vor; Helv. lässt

dieselben jährlich erneuern.

Verarbeitung. Beim Pulvern der Kanthariden sind besondere Siebe zu verwenden. Der Arbeiter hat eine Schutzbrille anzuiegen, Mund und Nase mit einem feuchten Tuche zu verbinden. Das fertige Pulver trocknet man vor dem Einfällen in die Vorrathsgefasse über Actzkalk nach. 100 Th. lufttrockene Kanthariden liefern 90-94 Th.

grobes oder S5—SS Th. felnes Pulver.

Beim Versrbeiten des Pulvers zu Auszügen, Pflastern u. dergl. in der Wärme sind Wasserbad und verschlossene Gefässe zu verwenden, um einer Verflüchtigung des wirksamen Bestandtheils vorzubeugen; da dessen Dämpfe überdies Augen und Lungen höchst gefährlich werden können, arbeite man unter einem Abzug oder im Freien. Bei trockener Verarbeitung des Pulvers ist dasselbe, um Stauben zu verhüten, mit wenig Alkohol anzafeuchten.

Wirkung und Anwendung. Sie wirken stark reizend auf die Harnwege, Schon geringe Dosen rufen gefährliche Vergiftungen hervor, wohei es zu Albuminurie, Hamaturie, Cystitis etc. kommt, ferner bestehen Dysurie, Strangurie, schmerzhafte Ercktionen. Bei schweren Fällen kommt es zu Respirationsstörungen, Krämpfen und akutur Gastroenteritis. Innerlich als Aphrodisiacum und Diureticum gar nicht mehr im Gebrauch und mit Recht, weil die zuweilen beabsichtigten, anscheinend erotischen Erscheinungen eben nichts anderes als Zeichen schwerer Erkrankung der Harnwege sind, - Aeusserlich als Vesikans bei Pleuritis, Pneumonie, Gelenkrheumatismus, Neuralgien, rheumatischen Zahnschmerzen, Augenentzündungen etc.

Dosis maxima: Germ. Helv. 0,05 g, pro die 0,15 g, Austr. 0,2 g.

Bei Kantharidenvergiftung infolge äusserer Anwendung: Ansspälungen der Blase mit warmem Wasser, warme Sitzbäder, Blutentziehung in der Nierengegend, inner-lich Opium. — Infolge innerer Anwendung: Ausspälungen des Magens, Magenpumpe, schleimige Mittel, Opium. Fette sind zu vermeiden.

Dem freien Verkehr sind Kanthariden und ihre Zubereitungen entzogen.

+ Aether cantharidatus. Spanischfliegenather (Ergauzb.). Liquor epispasticus. Blistering Liquid. (Brit.). Aus 10 Th. mittelfein gepulverter Kanthariden sammelt man nach 24stündigem Stehen mit 15 Th. Aether im Verdrängungswege durch Nachglessen von q. s. Aether 10 Th. Flüssigkeit. Klare, bräunlich-grüne, schwach saure Flüssigkeit, die vorsichtig und im Kühlen aufzubewahren ist. (Fig. 141. T Trichterrohr, D Deplacirtrichter, b Baumwollbausch, l Luftrohr.)

Brit, schroibt Essigather vor und lässt aus 50 g Kantharidenpulver 100 ccm Auszug herstellen.

t Collodium cantharidatum s. cantharidale s. vesicans. Spanischfliegen-Kollodium. Blasenziehendes Kollodium. - Collodion cantharidé. - Blistering Collodian. Germ., Helv. 100 Th. grob gepulverte Spanische Fliegen werden mit q. s. Aether im Perkolator erschöpft, der Auszug in gelinder Warme zum Sirup eingedampft und mit Kollodium q. s. zu 100 Th. vermischt.

U-St. 60 g Kantharidenpulver wird im Perkolator mit Chloroform erschöpft, der

Auszag auf 15 g eingedampft und mit 85 g elastischem Kollodium vermischt.

Brit, lässt 5 g Schiessbaumwolle in 200 ccm Kantharidenather (Liq. epispastic.

Brit.) lösen.

Emplastrum Cantharidum (Austr.). Empl. Cantharidum ordinarium Empl. Cantharidis (Brit. Helv.). Empl. vestcans s. vestcans rium. Blasenpflaster, Kantharidenpflaster. Spanischfliegenpflaster.-Emplatra vesicatoire (Gall.). - Can-tharides Plaster. Blistering Plaster. Vesicatory.

a. Austr. 100,0 gelbes Wachs 100,0 venetianischer Terpentin, 20,0 Olivenol schmilzt man, seiht durch, trilgt 125,0 gepulverte Kanthariden ein, erwärmt I Stunde im Wasserbade, setzt 10,0 Peru-

balsam zu und lässt erkalten.

b. Brit. Man schmilzt 20,0 Kolophonium, fügt 5,0 Soifenpflaster, dann je 20,0 gelbes Wachs und Schweinefett und zuletzt 35,0 Kantharidenpulver hiuzu.

c. Germ. 2 Th. mittelfeines Kantharidenpulver, 1 Th. Olivenol 2 Standaridenpulver, 1 Th. Olivenol 2 Standaridenpulver.

den im Dampfbade erwarmen, 4 Th. gelbes Wachs, 1 Th. Terpentin zufügen, rühren bis zum Erkalten.

d. Helv. 25 Th. frisches Kantharidenpulver wird mit 12 Th. Olivenol 2 Stunden im Wasserbade erwärmt, in eine ab-gekählte Mischung aus 50 Th. gelbem Wachs, 8 Th. Terpentin, 5 Th. Elemi eingetragen. Mit Glycerin in Stangen aus-

zurollen und jährlich zu erneuern.

o. Gall. 10 Th. Elemi, 4 Th. Olivenol, 30 Th. Königssalbe, 40 Th. gelbes
Wachs schmilzt man, seiht durch und
mischt 42 Th. feines Kantharidenpulver

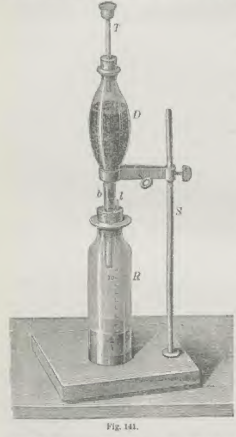
hinzu.

f. Nach E. DIETERICH. 100,0 Olivanol, 525,0 gelbes Wachs, 125,0 Terpentin

schmilzt man, setzt 10,0 Weingeist mit 1,0 Schwefelsäure, dann 250,0 fein gepulverte Kanthariden hinzu, erwärmt 2 Stunden (60-70° C.) und mischt 2,0 Baryumkarbonat mit 6,0 Weingeist zu. Nach dieser Vorschrift wird auch das gebundene Kantharidin wirksam. In lose bedeckten Kästen aufzubewahren, in Blechgefässen schimmelt das Pflaster.

Emplastrum Cautharldinm extensum. Um ein sauberes Pflaster zu erhalten, streicht man die Masse auf Wachspapier, schneidet mit der Scheere die gewünschte Form, drückt auf gestrichenes Heftpflaster und zieht das zuvor mit Aether oder Benzin benetzte Wachspapier glatt ab.

Emplastrum Cantharidum d'Albespeyres. (Erganzb.) Albespeyres Pflaster. 35,0 Kolophonium, 15,0 gelbes Wachs, 12,0 Terpentin, 5,0 Hammeltalg, 2,0 Storax schmilzt man, seiht durch, lässt mit 30,0 mittelfein gepulverten spanischen Fliegen 1 Stunde bei 60-65°C. stehen und streicht dann.



597 Cantharides.

Dieses Pflester kommt in Originalpackung auf grünes Wachstuch gestrichen in den Handel und zeichnet sich durch Haltbarkeit und zuverlässige Wirkung aus.

Emplasirum Cantharidum perpetuum. (Austr. Germ. Helv.) Empl. calcfaciens (Brit.). Empl. epispasticum. Empl. Fuphorbii s. Janini s. Jaegeri. Empl. vesicaus mediolsuense (Gall.) s. vesicatorium perpetuum. Immerwährendes Spanischfliegenpflaster. Beständiges Kantharidenpflaster. (Zugpflaster Germ.) — Mouches de Milan. Emplâtre à mouche de Milan. Vésicatoire de Janin. — Warming plaster.

a. Germ. 14,0 Kolophonium, 7,0 Terpentin, 10,0 gelbes Wachs, 4,0 Talg schmilzt man und setzt 4,0 mittelfein gopulverte Kanthariden, 1,0 Euphorbium zu.

b. Helv. 30,0 Elemi, 20,0 gelbes Wachs, 10,0 Storax schmilzt man und fügt 5.0 Kampher in 5,0 Olivenol gelöst und 30,0 fein gepulverte Kanthariden hinzu. Zu einer Mouche de Milana nimmt man I g hiervon.

c. Austr. Je 30,0 Venetianischen Terpentin und Mastix schmilzt man und setzt 10,0

gepulverte Kanthariden, 5,0 gepulvertes Euphorbium hinzu.

d. Brit. 10,0 Kautharidenpulver zieht man 6 Stunden mit 50 ccm siedendem Wasser aus, presst, dampft die Flüssigkeit auf ½ cin und schmilzt 10,0 gelbes Wachs, 10,0 Kolophonium, 130,0 Heftpdaster, 80,0 Seifenpdaster hinzu.

Galt. Je 50 Th. Burgunder Pech und gelbes Wachs schmilzt man, seiht durch,

erwarmt mit 50 Th. feinem Kantharidenpulver 2 Stunden im Wasserhade, fügt 10 Th. venetianischen Terpentin hinzu, rührt bis zum Erkalten und setzt je 1 Th. Lavendelöl und Thymianol hinzu. Wird in flachgedrückten Kügelchen zu 1 g, in ein Stück schwarze Seide von 6 cm Durchmesser eingeschlagen, abgegeben.

Emplastrum Drouoti. Empl. Mezerei cantharidatum (Ergänzb.). Pannus vesicatorius. Taffetas vesicans. Empl. epispasticum Drouoti. Drouot'sches Pflaster. Blasentaffet. Spanischfliegen-Seidelbastpflaster. — In einer aus 30,0 grobem Kantharidenpulver, 10,0 fein zerschnüttener Scidelbastrinde, 100,0 Essigäther bereiteten Tinktur löst man 4,0 Sandarak, 2,0 Elemi, 2,0 Fichtenharz und bestreicht mittelst breiten Pinsels ausgespannten, vorher mit einer Lösung von 20,0 Hausenblase und 2,0 Zucker in 200,0 Wasser überzogenen Seidentaffet. Vorstehendes Verhältniss in Grammen liefert 3000 cm (s. auch unter Empl. adliaesivum Anglieum).

Extractum Cantharidum. Extrait éthéré de cantharide (Gall.) ist wie Extr.

Cinse sethereum (Gall.) zu bereiten.

wahren.

Extrait alcoolique de cautharide (Gall.) wie Extr. Scillas.

Liulmentum Cantharldis (Nation. Form. 1896). Cantharides pulv. 150,0 g werden in der Wärme mit 1000 ccm Terpentinol ausgezogen, das Filtrat wird mit Terpentinol auf 1000 com gebracht.

Oleum cantharidatum (Germ.). Spanischfliegenol, Huile de cantharide (Gall.). 3 Th. grobes Kanthariden pulver werden mit 10 Th. Olivenel 10 Standen im Dampfbade behandelt, gepresst und fibrirt. Gall.; Aus 1 Th. grobem Kantharidenpulver und 10 Th. Olivenöl durch 6 stündiges Erwärmen. Dieses Oel wird zweckmässiger durch Oleum Cautharidini ersetzt.

Sparadrap vestcans (Gall.). Je 25 Th. gelbes Wachs, schwarzes Pech und Kolophonium schmilzt man, seiht durch, fügt 2 Th. Olivenel und jo 4 Th. Glycerin und venetianischen Terpentin, zuletzt unter Umrühren 40 Th. mittelfeines Kantharidenpulver hinzu. Nach halbstündigem Erwärmen im Wasserbade wird die Masse auf Wachstuch gestrichen.

† Tinctura Cantharidum (Austr. Germ.) 8. Cantharidis (Brit. Helv. U-St.). Spanischfliegentinktur. Kantharidentinktur. - Teinture ou Alcoolé de eautharide (Gall.). - Tincture of Cantharides.

a. Germ. Grobes Kantharidenpulver 1,0, Spiritus 10,0.

b. Helv. Aus 10 Th. Kantharidenpulver und q. s. Weingeist (94 proc.) stellt man durch Verdrängung 100 Th. Tinktur dar.

c. Austr. Aus Kantharidenpulver wie Tinct. Aconiti (Austr.), doch mit 87 proc. Weingeist zu bereiten.

d. Brit. Kantharidenpulver 12,5 g, Spiritus (90 Proc.) 1000 ccm. Durch Maceration

zu bereiten. e. U-St. aus 50 g Kantharidenpulver 1000 ccm Tinktur wie nach Helv. herstellen.

f. Gall. Grobes Kantharidenpulver 1 Th., Alkohol (80 proc.) 10 Th.; 10 Tage zu Grünlichgelbe Tinktur, mit Wasser gemischt milchig trübe. Vorsichtig aufzube-

Grosste Einzelgabe Austr. 0,5 Germ. Helv. 0,5 Grosste Tagesgabe

#### Gegen Ausfallen der Haare (HUSEMANN

Rp. Tincturae Cantharidum
Spiritus Shaapis
Spiritus
Spiritus
Olei Lavandulae
Olei Lavandulae
Olei Lavandulae
Olei Rosae
Olei Amygd. amar. ath.
Olei Rosae
Olei Amyantii Florom & 0,25.

Jeden 9. Tag dle Kupfhaut einreiben.

† Thectura Cantharidum aetherea. 1,0 Kantharidenpulver, 7,0 Aether, 3,0 Weingeist (90 proc.). Man macerist und bringt ohne auszupressen aufs Filter.

Galt. Teinture éthérée de cantharide. Cantharidum gr. pulv. 10,0, Aetheris

acetici 100,0. Im Verdrängungswege zu bereiten (Fig. 141).

Unguentum Cantharidum (Germ.) s. Cantharidis (Brit. Helv.). Ceratum Cantharidum. Ungt. irritans. Spanischfliegensalbe, Kantharidensalbe. Reizsalbe. Fontanellsalbe. Pommade épispastique. — Cantharides Ointment.

a. Germ. 3 Th. Oleum cantharidatum, 2 Th. Cera flava.

b. Helv. itsst 2 Th. frisch gepulverte Kanthariden mit 8 Th. Olivenöl 4 Stunden im Dampfbade erwärmen, pressen, filtriren und 6 Th. des Filtrates mit 4 Th. weissem Wachs zusammenschmelzen.

c. Brit. 3 Th. Kanthariden, 30 Th. Benzoefett digerirt man 12 Stunden (bei etwa

50° C.) und seiht unter gelindem Pressen durch.

d. Gall. 1) Pomatum luteum de Cantharide. Pommade épispastique jaune. 60 Th. grobes Kantharidenpulver erwärmt man mit 840 Th. Schweinefett 4 Stunden im Wasserbade, lässt absetzen, giesst klar ab, digerirt 1 Stunde mit 4 Th. Kurkumapulver, filtrirt im Heisswassertrichter, schmilzt 120 Th. gelbes Wachs binzu, rührt kalt und giebt 4 Th. Citronenol hinzu

Pomatum viride cum Cantharide. Pommade épispastique verte. 280 Th.
 Pappelsabe werden mit 40 Th. weissem Wachs zusammengeschmolzen und 10 Th. Kan-

tharidenpulver zugemischt.

Die Salbe dient zum Offenbalten von Wunden und ist im Handverkauf mit Vorsicht abzugeben.

Pommade pour Papier épispastique.

Rp. Sebi ovilis 240,0 Adipis benzoati 360,0 Cantharidum gr. m. puly, 100,0

Cantharidom gr. m. pulv. 100,0. Man erwärmt 2 Tage im Wasserbade, presst ab und filtrirt heiss.

Charta epispastica (Gall.). Papier épispastique.

- 3		No. I	No. II	No. III
Rp.	Unguenti A.	360	450	600
-	Adipis benzonti	150	90	-
	Sebi ovilis	100	60	-
	Cerae albae	60	60	60

Durch einseitiges Auftragen der geschmolzenen Salben auf Papierstreifen erhält man die Papiere No. I, II, III.

† Accium Cantharidis (Bris.).
Vinegar of Cantharidea.

Bp. Cantharidum gr. pulv. 100,0 g
Acidi acetici glacial. (90%).
Aquae 53 q. a.

Man macerist cut 900 ccm und sammelt im Verdrängungswege 1000 ccm.

Balsamum Vinsriense. Linimentum Saponia rubefaciens. Weimarscher Seifenbalsam.

Rp. 1. Linimenti saponato-camph. 80,0 2. Otel Terebinthiose 5,0

3. Tincturae Cantharidum 3,5. Man schmilet 1, setzt 2 und 8 zu und köhlt schnell ab.

Ceralum Cantharidis (U-St.).

Bp. 1. Contharfdam pulv. (No. 60) 320,0 g 2. Ceme flavae 180,0 a 3. Colophonii 180,0 a 4. Adipia sullii 220,0 a 5. Olel Terebinthiano 160,0 cem.

Man macerist I mit 5 43 Stunden, ffigt 2, 3, 4 geachmoliscs hinzu und dampft lm Wasserbade bis auf 1000 g ein.

### Charta antirbenmatica stimulans.

Reinenden Gichtpapler.

Rp. Resinae Pini 100,0
Cerne flavae 50,0
sebmilat man, fügt

Tincturae Cantharidum

Tincturse Euphorhii 55 4,0 hinzu, verdunatet den Weingeist im Wasserbude und verfährt wie bei Charta cemita.

### Collemplastrum Cantharidini (Diet.).

Bp. Massee ad Collemplastrum 800,0
Rhizematis Iridis pulver, 88,0
Sandaracse 20,0
Olei Resinae Pini (Harzel) 80,0
Acidi saleytici 9,0
Cantharidini subt. pulv. 2,5
Actheris 150,0.

Bereitung wie Collemplastrum Arnicae (S. 335).

Collemplastrum Cantharidini perpatuum (Diet.). Wie veriges, doch nur mit 0,25 Cantharidini und

50,0 Rhizom. Iridis, und statt Sandarak mit 50,0 Euphorbium und 20,0 Olibanum zu bereiten

Bandy of fins set.  Rp. Tereistrikhune lariela. 20.0 Cerea flavas 20.0 Resimas Plui 19.0 Resimas Plui 19.0 Resimas Plui 19.0 Resimas Plui 19.0 Cantharidium pulv. 10.0 Cantharidium pulv. 10.0 Linau, streicht and Seldunzeng und achneidet in 3 cm breicht auf Seldunzeng und achneidet in 5 cm breicht auf Seldunzeng und achneidet in 3 cm breicht auf 2 cm breicht auf Seldunzeng und achneidet in 3 cm breicht auf 2 cm breich		Publishment and pass	
Ra of pflastet.  Ry Tresbistitums ariefus. 20.0 Care flavae 20.0 Escitars Pin 19.0 Sibi orilla 7.0.  Man schullst, figt Eupharbit pair. Cautharidum polv 10.0 Sandarnes puir. 10.0 Emplastram Cantharidum cambratum annitelat citem Erapl. Cautharidum extensivate sectrischen. Semplastram Cantharidum cambratum vir mittels dines Pinesis mit Aether campboratum betwirehen. Semplastram Cantharidum cambratum vir mittels dines Pinesis mit Aether campboratum betwirehen. Semplastram Cantharidum cambratum vir mittels dines Pinesis mit Aether campboratum betwirehen. Semplastram Cantharidum cambratum vir mittels dines Pinesis mit Aether campboratum vir mittels dines Pinesis mit dines Pinesis mit dines P	Escalastron Canthacidam	dinerse. Linipentum vesicana Swediana.	
Rp. Tereistrathinas laricin. 20.0 Cerus flarave 20.0 Resistans Pind 19.0 Sebi ordin 40.0 Man schmitz, figst Eupharbit pulv. 10.0 Cantabridum polv 10.0 Sandaracse pulv. 15.0 Sandaracse pulv. 15.0 Linas, stricks and Sedimenter in a son breito Streifen. Aus disease while man mittels disense Pindestrathers chriftenings Stocks (Obrydiator, Zahapifaster).  Emplastrum Cantharidum Expert. Germ, erbitt aber noch wenig Styrax und Oleum Thymb. Emplastrum Cantharidum eamphoratum. Vesicatorium eam phoratum. Vesicat		Rp. Cantharidam contusar, 6.0	
Cerae Clava Boo Boo Chei Citvarana Sobo Bonimas Plul 19.0 Subi ordin 19.0 Subi		Characterist 200	
Rosina Phil 19.0 Sebi oville 7.0.  Man schults, figt Euphorbil pair, 19.0 Cautharidum polv 19.0 Sandarace puir, 25.0 kinau, erreicht auf Seddmacung und achnedet in 3 cm breite Straifen. Aus diesen erhalt man mitteist dines Pinasterau Cautharidum Faxkant (Obryflastur, Zahnyflaster).  Emplastrum Cautharidum Faxkant entryricht diem Empl. Cautharid. perpet. Germ, erbält aber noch wenig Styrax und Olsum Thymbe. Emplastrum Cautharidum camphoratum. Vesicatorium sam phoratum. Vésicatoire camphres (Gall.).  Emplastrum Cautharidum camphoratum. Vesicatorium sam phoratum. Vésicatoire cam phres (Gall.).  Emplastrum Cautharidum camphoratum. Vesicatorium sam phoratum. Vésicatoire cam phres (Gall.).  Emplastrum Cautharidum fulpascenas.  Lozenece ebus Biaseopiflaster.  Rp. Colophonil 20.0 Resimas Pini 50.0 Styracia liquidae 10.0 Cantharidum subt. pulv. 10.0. Emplastrum Hela cantharidatum 10.0 Price navalis 20.0 Ammonil hydrochlor. 1,5 Aerugials Cantharidum 10.0 Price navalis 20.0 Ammonil hydrochlor. 1,5 Aerugials Cantharidum 10.0 Price navalis 20.0 Ammonil hydrochlor. 1,5 Aerugials Cantharidum 10.0 Price navalis 20.0 Ammonil hydrochlor. 1,5 Aerugials Cantharidum 10.0 Price navalis 20.0 Ammonil hydrochlor. 1,5 Aerugials Cantharidum 10.0 Price navalis 20.0 Ammonil hydrochlor. 1,5 Aerugials Cantharidum 10.0 Price navalis 20.0 Ammonil hydrochlor. 1,5 Aerugials Cantharidum 10.0 Price navalis 20.0 Ammonil hydrochlor. 1,5 Aerugials Cantharidum 10.0 Price navalis 20.0 Aguas Juniperi 20.0  Yestartum Cantharidum (Ball.) Rp. Cantharidum 10.0 Price navalis 20.0 Aguas Juniperi 20.0  Emplastrum Cantharidum (Ball.) Rp. Cantharidum phresi 1,6 Cantharidum 10.0 Aquas Juniperi 20.0  Price navalis 20.0 Aquas Juniperi 20.0  Spiritus diluti 20.0 Aquas Juniperi 20.0  Price navalis 20.0 Aquas Juniperi 20.0 Aquas 20.0 Aquas 20.0 Aquas 20.0 Aquas 20.0 Aquas		Olel Olivarani 5,0	
Sebi oville  Man sehnitst, figt  Captharidium poly Octobaridium poly Sandaraes puty. 35,0 kinau, streicht and Sediemzeng und achnedet in a em breite Straiten. Ans diesen erhalt man mittelat eines Filaeterstechers ehrförnige Stöcke (Obryffaster, Zahnyffaster).  Emplastrum Cartharidum Fakkaat entspricht dem Empl. Cautharid. perpet. Germ, schült aber noch wenig Styrax und Oleum Thymi. Emplastrum Cantharidum emphoratum. Vesicator lum sam phoratum. Vésicatolre cam phré (Gall.).  Emplastrum Cantharidum extensam wird mittelat eines Pinaels mit Aether campboratus bestrichen.  Emplastrum Cantharidum extensam wird mittelat eines Pinaels mit Aether campboratus bestrichen.  Emplastrum Cantharidum zetosam wird mittelat eines Pinaels mit Aether campboratus bestrichen.  Emplastrum Cantharidum zetosam wird mittelat eines Pinaels mit Aether campboratus bestrichen.  Emplastrum Cantharidum zetosam wird Reginael Piniel 20,0 Styrade liquidae Cantharidum 20,0 Emplastrum ad clarva pedum Kattalotz.  Ep. Emplastri Litharg. comp. 40,0 Price navalis Ochorall bydae Calcie aa 10,0  Man lost im Wasserbade in verschiese.  Koben taget aliendilich in Orie Olivarum 260,0  Reginael Piniel 20,0 Armonit bydrochlor.  1,5 Aeruginis Ochorall bydrochlor.  1,6 Annemewerme in golben Stopeolgilan Emplastrum Piels cantharidata (U-St.). Warning Pisier.  Rp. Cantharidum 20,0 Emplastrum Piels cantharidata (U-St.). Warning Pisier.  Rp. Oice cantharidata (O-St.).  Reginael polivera.  Rp. Cantharidum 0,4 Frictus Capsici 0,5 Camphorne 1,5 Reginael dynamica 1,0 Emplastrum dentharidum 10,0 Emplastrum dentharidum 10,0 Emplastrum Cantharidum 10,0 Emplastrum dentharidum 10,0 Emplast	Section time and	Olei Terebinthinas 20,0.	
Euphartin poly Cantharidum poly Sandaraes puty.  15,0 kinat, spreicht auf Seideunzeng und achnevdet in a em breite Struifen. Aus diesen erhalt man mittelat eines Pflasierstechers ehrförnige Stöcke (Obryfidaster, Zahnyflaster).  Emplastrum Cantharidum Fixeraut erhält aber noch wenig Styrax und Oleum Thymik Emplastrum Cantharidum emphoratum. Vesitatorium sam phoratum. Vesicatorier cam phré (Gall.).  Emplastrum Cantharidum emphoratum. Vesitatorium sam phoratum. Emplastrum Cantharidum Lubecenae. Luzenaev seches Biaseo pflantare. Rp. Colephonii 20,0 Resinas Pini 50,0 Siyracia liquidae 10,0 Cantharidum subt. puiv 10,0. Emplastrum dalaros pedum Katthotz. Rp. Emplastru Gallanni 20,0 Prisa navalis 20,0 Ammonti byfrochior. 1,5 Aerugitia 1,0. Cantharidum 1,0. Emplastrum Piels cantharidatum. Vesitatorium subt. puiv 10,0. Rp. Centi Cantharidus 1,0. Rp. Centi Cantharidus 1,0. Rp. Centi Cantharidus 1,0. Rp. Contharidum 1,0. Rp. Centi Cantharidus 1,0. Rp. Contharidum 1,0. Rp. Centi Cantharidus 1,0. Rp. Centi Cantharidus 1,0. Rp. Cintharidum 1,0. Rp. Centi Cantharidus 1,0. R		), Digerireb, ampressen, filtriren.	
Emphastram Pala Barani Tologo Cantharidum poly Bandarace puty.  Sandarace Canthardum 3,0  Chornibaridum pubyerat.  Sandarace puty.  Sandarace	Man schmittet, fügt	Mittal games Hearsunfall Lausting	W.
Chloral bythat 235 kinau, streicht auf Seidunzeng und achnevidet in a cm breicht straifen. Aus diesen erhält man mittelst eines Pflusterstechers ohtförnige Sthoke (Obrydoautr, Zalinydrater).  Emplastrum Cantharidum Fækkant entspricht dem Empl. Cantharid. perpet. Germ, schült aber noch wenig Styrax und Oleum Thymb. Emplastrum Cantharidum esamphoratum. Vesica torium esam phora tum. Vésica torium esam phora tum. Vésica torium esam phora tum. Vesica torium esam phora tum. Vésica torium esam phora tum. Vesica torium esam phora tum. Vésica tum. esam ph	Transfer and Trans	Do Tinntome Cantharidam 30	
kinau, streicht auf Seldemany und admeidet in 3 em breite Streifen. Aus diesen erhält unan mittest eines Pflusierestechere chrörnige Stöcke (Obridaute, Zahnpflaster).  Emplastrum Cantharidum Fakkant entspricht dem Emph. Cantharid, perpet. Germ, erhält aber nach wenig Styrax und Oleum Thymb. Emplastrum Cantharidum esamphoratum. Vesica to rium esamphoratum. Vesica to rium esamphoratum. Vesica to rium esamphoratum v. Vesica to rium esamphoratum. Vesica to rium esamphoratum bestrichen. Emplastrum Cantharidum Lubneense. Luzunca's ebas a Haseo pitasten. Rp. Colephonil Regiums Pfin Sugar Litherg. comp. Gantharidum subt. pulv. 10,0. Emplastrum ad claves pedum Kanthora. Rp. Emplastri Litherg. comp. 40,0 Picis navalis Aevaginis 1,5,0  Gentharidum period. Germ, erhält aber nach wenig Styrax und Oleum Thymb. Emplastrum Cantharidus 1,0. Emplastrum da claves pedum Kanthora. Rp. Emplastri Litherg. comp. 40,0 Picis navalis Aevaginis 1,5,0  Gentharidium period. Germ, erhält aber nach wenig Styrax und Oleum Thymb. Emplastrum da claves pedum Kanthora. Rp. Emplastrum ad claves pedum Kanthora. Rp. Emplastrum ad claves pedum Kanthora. Rp. Emplastrum Belia eantharidatum 1,0. Emplastrum Picls eantharidatum 1,0. Emplastrum ad claves pedum Kanthora. Rp. Emplastrum Stocken. Rp. Cantharidum pulverut. 0,6 Perri pulverud 1,5 Rp. Cantharidum 0,4 Rp. Cantharidum 0,4 Perri pulverud 1,5 Rp. Cantharidum 0,4 Rp. Cantharidum 0,4 Rp. Ca		Philosoft backward 95	
interest clares of Restorate States. And descendent and mittelest clares Pfinesterstechers christmans and mittelest clares Pfinesterstechers christmans. And descendent properties of the Response of Pinesters Cantharidam Fexkant entspricht dem Empl. Cantharidam examphoratum. Ferica to riu me earn phoratum. Vesica to riu me earn phoratum. Lubecense.  Emplastrum Cantharidum examinatum. Papatum phoratum. Papatum phoratum. Papatum phoratum. Papatum phoratum. Papatum phoratum. Papatum phoratum. Papatum phoratum	Sandaracae pulv.		
mittelst cliese Pflasterstechers chröringe Stocke (Obrideator, Zahnpdrater).  Emplastrum Cantharidum Fexkant entspricht dem Emph. Cantharidum extension Thymic Emplastrum Cantharidum examphoratum. Vesicatorium eam phoratum. Vésicatoire cam phré (Gail.).  Emplastrum Cantharidum camphoratum. Vesicatorium eamphoratus bestrichen. Emplastrum Cantharidum Lubecense. Luzusca's ebe as Bia ace pilastes. Rp. Colophonil 20,0 Renium Pil 50,0 Siyracia liquidae 10,0 Cantharidum subt. pulv. 10,0. Emplastrum ad clares pedum Extinoria. Rp. Emplastrum delares pedum Extinoria. Rp. Cantharidum pulverat. 0,6 Ferri pulverad. 1,5 Cantharidum pulverat. 0,6 Ferri pulverad. 1,5 Cantharidum 1,0 Emplastrum delares pedum Extinoria. Rp. Cantharidum 0,4 Frinctus Capalcia 0,5 Camphorne 1,5 Resinae Pil Burgund. 1, 2, ad 1000,0 g und bereitet 1 a rine gleichnidasige Masse. Emulsio Cantharidum v.a. Mors. Bp. Olei cantharidum v.a. Mors. Bp. 1. Cantharidum gr u. pulver. 1000. 2. Spiritus diluti 10,0 Aquae Juniperi 10,0.  † Extractum Cantharidum. Rp. 1. Cantharidum gr u. pulver. 1000. 2. Spiritus diluti 10,0 Aquae Juniperi 10,0.  † Extractum Cantharidum. Bp. 1. Cantharidum gr u. pulver. 1000. 2. Spiritus diluti 10,0 Cantharidum gr u. pulver. 1000. 3. Spiritus diluti 10,0 Cantharidum gr u. pulver. 1000. 4. Extractum Cantharidum. Bp. 1. Cantharidum gr u. pulver. 1000. 5. Spiritus diluti 10,0 Cantharidum gr u. pulver. 1000. 5. Spiritus diluti 10,0 Cantharidum gr u. pulver. 1000. 6. Spiritus diluti 10,0 Cantharidum gr u. pulver. 1000. 6. Spiritus diluti 10,0 Cantharidum gr u. pulver. 10,0 Cantharidum pulvent. 0,6 Cantharidum pulvent. 0,6 Cantharidum pulvent. 0,6 Canthar	almen, etreicht auf Seidenzeits	WENT THE PER	
Christicatur, Zalinpitasteri.  Emplastrum Cantharidum Exekant entspricht dem Erepl. Cautharid, perpet. Germ, erbät aber noch wenig Styrax und Oleum Thymb Emplastrum Cantharidum exemphoratum. Vesica torium es mphoratum. Vesica	3 cm breite Streiten, Aus to	CATALOGUE SENION	
Emplastrum Cantharidum FERKARI entspricht dem Eropl. Cantharid, perpet. Germ, erbät aber noch wenig Styrax und Oleum Thymb Emplastram Cantharidum entsphoratum. Vesicatorium es me phoratum. V	militerst elmas Principlatechers		
entspricht dem Empl. Cantharidum elbum Thymb Emplastram Cantharidum esamphoratum. Vesica torium samphoratum. Vesica torium sampho			
Emplastrom Cantharidum emphoratum. Vesicatorium samp horatum. Vesicatorium samp horatum. Vesicatorium samp horatum. Vesicatorium samp horatum vidicatorium camp horatum vidicatorium such plantium Cantharidum extonaum wird mittelatorium School das ant 50° C. eredination to School da			
Emplastram Cantharidum examphoratum. Vesicatorium examphoratum. Vesicatorium examphoratum. Vesicatorium examphoratum. Emplastram Cantharidum exionaum wird mittelat since Pinaels mit Aether camphoratus bestrichen. Emplastram Cantharidum Lubscenae. Lugunck 's e bas Bisace p files et al. Rp. Colophomil 20,0 Regimas Pini 20,0 Styrade liquidae 10,0 Cantharidum subt pulv 10,0. Emplastram ad claros pedum Extinota. Rp. Emplastri Lithiarg. comp. 40,0 Emplastram delaros pedum Extinota. Rp. Emplastri Calbani 10,0 Picis navalis 20,0 Ammonit bydrochlor. 1,5 Aerogials 20,0 Ammonit bydrochlor. 1,5 Cantharidum 1,0.  Fimplastrum Picla cantharidatum (II-St.). Warming Plaster. Rp. Centil Cantharidis 20,0 Ammonit bydrochlor. 1,5 Cantharidum 1,0.  Fimplastrum Picla cantharidatum (II-St.). Warming Plaster. Rp. Centil Cantharidis 20,0 Aumonit bydrochlor. 1,5 Cantharidum 1,0.  Finitus Cantharidum 0,4 Fractum Capsici 6,0 Tincturae Colocynth. 4, 8. Lesinae Pini Burgand. 4, 8. ad 1000,0 g and bereitet 1 a eine gleichnibasige Masse.  Emulsio Cantharidum 1,0,0 Aquae Juniperi 20,0 Ammoni the chee Mixtur aus Juniperi 20,0 Aquae Juniperi 20	entsprickt dem Empl. Cantharl		
Emplastram Cantharidum emphoratum. Vesicatorum eam phoratum. Vesicatorum eam phoratum. Vesicatorum eam phoratum vésicatoire cam phré (Guili).  Emplastram Cantharidum extensum wird mittelat chos Pinsels mit Aether camphoratus bestrichen.  Emplastram Cantharidum Lubscense. Luzance's e bes Blasen pl'isser.  Rp. Colophonil 20,0 Resinas Pini 50,0 Styrada liquidae 10,0 Cantharidum subt. pulv. 10,0.  Emplastram ad clavos pedum Krithola.  Rp. Emplastram pl'els cantharidatam (U-St.).  Warnoll bydrechlor. 1,5 Aeruginia 1,6.  Emplastram Picle cantharidatam (U-St.).  Warnoll bydrechlor. 1,5 Aeruginia 1,6.  Femilastram Picle cantharidatam (U-St.).  Warnoll bydrechlor. 1,5 Aeruginia 1,6.  Femilastram Picle cantharidatam (U-St.).  Warnoll bydrechlor. 1,5 Aeruginia 1,6.  Femilastram Picle cantharidatam (U-St.).  Warnoll bydrechlor. 1,5 Aeruginia 1,6.  Femilastram Cantharidum 1,6.  Warnoll bydrechlor. 1,5 Aeruginia 1,6.  Femilastram Cantharidum 1,6.  Yitelium osi units  Mellis delivorate 1,5 Camphora.  Rp. Cantharidum 9,4 Fructus Capsici 0,5 Camphora.  Rp. Cantharidum 0,4 Fructus Capsici 0,5 Camphora.  Rp. Cantharidum 1,6.  Fomata trichephytica Durum  Rp. Medulac cantinum  Mixume closo-talaumicae 1 Olde Unamoni 1 Olde Incamoni 1 Ol	erhalt aber noch wenig Styrax t		
Vesicatorlum samphré (Gali).  Emplastrum Cantharidum exionam wird mittelataines Pinede mit Aether camphoratus bestrichen.  Emplastrum Cantharidum Lubecense. Luzascoc se ha a Biancap finater.  Rp. Colophonii 20,0 Resimas Pini 20,0 Resimas Pini 20,0 Resimas Pini 20,0 Resimas Pini 20,0 Remplastrum al clarves pedum Kathnota.  Rp. Emplastrum de clarves pedum Kathnota.  Rp. Emplastrum ale clarves pedum Kathnota.  Rp. Emplastrum de clarves pedum Kathnota.  Rp. Emplastrum Picis cantharidatam (U-St.).  Warning Plaster.  Rp. Centi Cantharidis 50,0 g Durch Schmeisten und Durcheschen trennt man von den Cantharidis 50,0 g und bereitet L a eine gleichmüssige Masse.  Emplastrum Picis cantharidatum (U-St.).  Warning Plaster.  Rp. Centi Cantharidis 50,0 g und bereitet L a eine gleichmüssige Masse.  Emplastrum Cantharidam (I-St.).  Warning Plaster.  Rp. Centi Cantharidis 50,0 g und bereitet L a eine gleichmüssige Masse.  Emplastrum Cantharidam (I-St.).  Warning Plaster.  Rp. Centi Cantharidum (I-St.).  Warning Plaster.  Rp. Centi Cantharidum (I-St.).  Warning Plaster.  Rp. Centi Cantharidum (I-St.).  Warning Plaster.  Rp. Centinaridum (I-St.).  Warning Plaster.  Rp. Centinaridum (I-St.).  Warning Plaster.  Rp. Centinaridum (I-St.).  Warning Plaster.  Rp. Centharidum (I-St.).  Warning Mariem (I-St.).  Warning Ma	Emplastram Cantharidum	thurstuff.	on China
camp hré (Gail).  Emplastrum Cantharidum extensium wird mittelst alnes Pinesis mit Aether camphoratus bestrichen.  Emplastrum Cantharidum Lubscense. LUBRICC' sche Blisse ppilaster.  Rp. Colophonil 20,0 Resinus Pini 20,0 Resinus	Vesicatorium camphoratu	Vásicatoire ann mai un arasminase un retacutosseno	th rathe-
das auf 50° C. erszirut lot, und Emplastrom Cantharidum Lubrechse.  Emplastrom Cantharidum Lubrechse.  Luzansce 's che a Hisaen pi firster.  Rp. Colophonii 20,0 Resiusa Pini 20,0 Styrada liquidae 10,0 Cantharidum subt. pulv. 10,0.  Emplastrum ad elavos pedum Kertmolz.  Rp. Emplastri Lithing, comp. 40,0 Emplastri Ordhani 10,0 Picis navalis 20,0 Ammonii bydrochlor. 1,5 Aerugiula 20,0 Ammonii bydrochlor. 1,5 Cantharidum 1,0.  Emplastrum Picis cantharidatam (U-St.).  Warming Plastor.  Rp. Centi Cantharidis 80,0 g Durch Schmeizen und Durchseihen trennt man ron den Cantharidis 80,0 g Durch Schmeizen und Durchseihen trennt man ron den Cantharidum yan Moss.  Emulsie Cantharidum yan Moss.  Emulsie Cantharidum yan Moss.  Emulsie Cantharidum yan mibasige Massa.  Emulsie Cantharidum yan pulver. 10,0.0 Aquae Juniperi 20,0.  † Extractum Cantharidum.  Rp. 1. Cantharidum yan pulver. 10,0.0 3. Spictius diluti 10,0.0 Aquae Juniperi 20,0.  † Extractum Cantharidum.  Rp. 1. Cantharidum yan pulver. 10,0.0 3. Spictius diluti 10,0.0 Gummi ambiel 10,0 Aquae Juniperi 20,0.  † Extractum Cantharidum.  Rp. 1. Cantharidum yan pulver. 10,0.0 3. Spictius diluti 10,0.0 4. Spiritus diluti 10,0.0 6. Saponia sterilo diluju. 6. Cantharidum yan pulver. 10,0.0 6. Cantharidum yan pul		KOIDCH, EERGE BIICURBIICH III	
Emplastram Cautharidum Lubecenae. Luzunck' se be a Biasen pilaster. Rp. Colophonii 20,0 Resinas Pini 20,0 Styracia liquidae 10,0 Cantharidum subt. puiv. 10,0, Emplastram ad clares pedum Kathaola. Rp. Emplastri Lithurg. comp. 40,0 Emplastram ad clares pedum Kathaola. Rp. Emplastri Calhani 10,0 Picia navalis 20,0 Ammonti bydrochlor. 1,5 Aerugiula 1,5 Cantharidum 10,0 Fimplastrum Picia cantharidatam (U-St.). Warming Plaster. Rp. Centi Cantharidii 80,0 g Durch Schmelsten und Durchaeithen tremm man von den Cantharidii 80,0 g und bereitet L a eine gleichnibselge Masse. Emulsio Cantharidum van Mors. Rp. Oeie cantharidam van Mors. Rp. Oiei cantharidum van Mors. Rp. 1. Cantharidum gr un pulver. 100,0 Rp. 1. Spiritus diluti 1000,0 Rp. 1. Spiritus	Emploatrum Cantharldum exten-	with the contract of the contract let trul hours	Err hel
Emplastram Castharidam Labreense.  LUERISCA 's chas Bliacop Flanter.  Rp. Colophonil 20,0 Resinas Pini 50,0 Styracia liquidae 10,0 Cantharidum subt puiv 10,0, Emplastram ad clavos pedum Krithola. Rp. Emplastra Caltani 10,0 Picis navalis 20,0 Ammonil bydrochlor. 1,5 Aeruginis 1,5 Cantharidum 1,0,0 Fimplastrum Picis cantharidatam (U-St.). Warning Plaster.  Rp. Cernti Cantharidis 80,0 g Durch Schmelzen und Durchseihen tremt man ron den Cantharidis 80,0 g Durch Schmelzen und Durchseihen tremt man ron den Cantharidis, fügt sum Masse.  Emalso Cantharidum van Moss. Bp. Otei cantharidata 5,0 Vitellium ovi untus Mellis depunal 30,0 Gunmi ambiel 10,0 Aquae Juniperi 20,0.  † Extractum Cantharidum.  Rp. 1. Cantharidum gr us pulver. 100,0 2. Spiritus diluti 200,0 3. Spiritus diluti 200,0 3. Spiritus diluti 200,0 Man vieht zuerst mit 2, dann mit B aus, filitrit und dampit zum dicken Extrakt ein. Ausbeine stwa 30 Procent  Elibali ad fonticules. Fontau niterbaen. Elisererbaen. Globulos e Rhizomata Iridis magnitudine pisi parevi benetzt man mit einer Mixtur nus Tincturae Cantharidum pulverat 40,0 Nalti patverati 48,0 Nalti patverati 48,0 Nalti patverati 48,0 Nalti patverati 48,0 Nalti patverati 49,0 Nalti patverati 49,0 Nalti patverati 10,0 Suponia scenta dindys. 50 Spiritus (90%) 459 Aquae 95 Aquae 10,0 Cantharidum pulverat 4,0 Cantharidin 10,0 Suponia scenta dindys. 50 Spiritus (90%) 459 Aquae 95 Aquae 95 Aquae 95	cines Pinsels mit Aether campi	ne hastricket	
Duensck sebra Biaaenpflaster.  Rp. Colophonii 20,0 Resima Pini 50,0 Styrada liquidae 10,0 Cantharidum subt. pulv 10,0.  Emplastrum ad claros pedum Ketthole. Rp. Emplastri Lithurg, comp. 40,0 Picis navalis 20,0 Ammonii bydrochlor. 1,5 Aeruginis 1,0.  Emplastrum Picis cantharidatama (U-St.). Warming Plaster.  Rp. Centi Cantharidis 1,0.  Emplastrum Picis cantharidatama (U-St.). Warming Plaster.  Rp. Centi Cantharidis 1,0.  Funlas stimulantes Sunder.  Rp. Cantharidum 9.4 Fructus Capsici 0,6 Camphorne 1,6 Cantharidum 1,0.  Funlas stimulantes Sunder.  Rp. Cantharidum 9.4 Fructus Capsici 0,6 Camphorne 1,6 Camphorne 1,6 Camphorne 1,6 Cantharidum 1,0.  Pomata trichophytica Durgum 10tel Chanamomi 0tel Chanamomi 10tel Chanamomi 0tel Chanamomi		and the state of t	40.000
Resinas Pini 20,0 Resinas Pini 20,0 Styracla liquidae 10,0 Cantharidum subt. pulv 10,0.  Emplastram ad claros pedum Retunota.  Rp. Emplastra disharg. comp. 40,0 Emplastram ad claros pedum Retunota.  Rp. Emplastra Galiami 10,0 Picis navalis 20,0 Ammonit bydrochlor. 1,5 Accuginis 1,6 Cantharidum 1,6 Rp. Cerat Cantharidia 1,6 Warming Plaster.  Rp. Cerat Cantharidia 80,0 g Durch Schmelzon and Durchselben tremm man ron den Cantharidum 1,8 as al 1000,0 g und bereitet L a eine gleichmisalge Masse.  Emulsic Cantharidum van Moss.  Rp. Oici cantharidum van Moss.  Rp. Oici cantharidum 10,0 Aquae Juniperi 90,0.  † Extracium Cantharidum.  Rp. 1. Cantharidum gr u. pulver. 100,0 3. Spiritus dilusi 300,0 4. Extracium Cantharidum.  Rp. 1. Cantharidum gr u. pulver. 100,0 3. Spiritus dilusi 300,0 4. Extracium Cantharidum.  Rp. 1. Cantharidum gr u. pulver. 100,0 3. Spiritus dilusi 300,0 4. Extracium Cantharidum 20,0 Aquae Juniperi 90,0.  † Extracium Cantharidum.  Rp. 1. Cantharidum gr u. pulver. 100,0 3. Spiritus dilusi 300,0 4. Extracium Cantharidum gr u. pulver. 100,0 5. Spiritus dilusi 300,0 6. Spiritus dilus		nater. Filling antenurations bleissweit	
Resions Pini Styrada liquidae Cantharidum subt. pulv 10,0. Emplastram ad claron pedum Krithola.  Ep. Emplastri Litharg. comp. 40,0 Emplastram ad claron pedum Krithola.  Ep. Emplastri Litharg. comp. 40,0 Emplastram ad claron pedum Krithola.  Ep. Emplastri Litharg. comp. 40,0 Picis navalis 20,0 Ammonil bydrochlor. 1,5 Accuginis 1,0.  Emplastrom Picis cantharidatam (U-St.). Warnoing Plastur.  Ep. Cernt Cantharidum 1,0.  Emplastrom Picis cantharidatam (U-St.). Warnoing Plastur.  Ep. Cernt Cantharidis 1,0.  Warnoing Plastur.  Ep. Mediulae cesium bovio. 1,0.  Estatuajif (ApothZeitg.).  Rp. Mediulae cesium bovio. 1,0.  English No. 190.  Pomuta trichophytica Dunury  Rp. Mediulae cesium bovio. 1,0.  English No. 190.  Pomuta trichophytica Dunury  Rp. Mediulae cesium bovio. 1,0.  English No. 190.  Pomuta trichophytica Dunury  Rp. Cantharidis 1,0.  Cantharidis 1,0.  William ovi unios  Melit depurati 2,0.  Mali pafverati 4,0.  Cantharidum 1,0.  Spiritus diluti 1,0.  Cantharidum 1,0.  Sponis accumi 4,0.  Mali pafverati 4,0.  Spiritus diluti 1,0.  Cantharidum 1,0.		mo Gegen Bellhassen	
Styracia liquidae Cantharidum subt. pulv. 10,0.  Emplastrum ad clavos pedum Kathholz.  Ep. Emplastri Litburg. comp. 40,0 Emplastri Calhami 19,0 Picis cavalis 20,0 Ammonth bydrochlor. 1,5 Aeruginis 1,6 Cantharidum 2,6 Cantharidum 1,6 Canth		20.0 Rp Cantharldum pulverat. 9,66	
Cantharidum subt pulv 10,0.  Emplastram ad claros pedum Kathuota.  Rp. Emplastri Calbani 10,0 Picis navalis 20,0 Ammonil bydrochlor. 1,5 Aeroginis 1,5 Cantharidum 1,0.  Emplastrum Picis cantharidatam (H-St.).  Warnoing Plaster.  Rp. Centl Cantharidis 80,0 g Durch Schmelzen und Durchselben trennt man ron den Cantharidis 80,0 g Durch Schmelzen und Durchselben trennt man ron den Cantharidis 40, as ad 1000,0 g und bereitet L a. elne gleichminalge Massa.  Emulsio Cantharidam van Mons.  Bp. Oici cantharidam van Mons.  Bp. Oici cantharidam van Mons.  Bp. Oici cantharidum van Mons.  Bp. Cantharidum gr m. pulver. 100,0 2. Spiritus diluti 1000,0 3. Spiritus diluti 1000,0 3. Spiritus diluti 1000,0 3. Spiritus diluti 1000,0 3. Spiritus diluti 1000,0 5. Spiritus diluti 1000,0 6. Spiri		10.0 Ferri pulverati 1,83	
Emplastri Lithurg. comp. 40,0 Englisstri Cishami 19,0 Picis navalis 20,0 Ammonii bydrochlor. 1,5 Aeruginis 1,0. Emplastrum Picis cantharidatam (U-St.). Warteling Plaster.  Rp. Cenut Cantharidis 80,0 g Durch Schmelzen und Durchaelhen treint man ron den Canthariden, fügt sim finasiyen Telib Resinae Pini Burgund. q. s. ad 1000,0 g und bereitet L. s. eine gleichmissige Masse.  Emalsic Cantharidatal 6,0 Vitelliam ovi unios Melit depurati 30,0 Gunami arabide 10,0 Aquae Juniperi 30,0.  † Extracium Cantharidam.  Rp. 1. Cantharidom gr m. pulver. 100,0 3. Spiritus diluti 1000,0 3. Spiritus diluti 1000,0 3. Spiritus diluti 1000,0 3. Spiritus diluti 1000,0 6. Spiritus (30), 450 Aquae 956 Man isaa durch Digestion und fügt Lösung aus Cantharidini 1,0.  M. I pilule stimulantes Sunder.  Rp. Cantharidum 9, 4 Rp. Cantharidum 0,4 Resinae Gusple: 0,6 Camphorae 1,6 Resinae Gusple: 0,0 Camphorae 1,6 Res			
Emplastri Citharg. comp. 40,0 Eropiastri Cithard. 19,0 Picia navalia 20,0 Ammonit bydrochlor. 1,5 Aerugiala 1,6 Cantharidum 1,0.  Emplastrum Picia cantharidatum (H-St.). Warming Plastur.  Rp. Centi Cantharidia 80,0 g Durch Schmelzen und Durchachen trennt man ron den Cantharidia 80,0 g und Servitet L a sine gleichmüssige Masse.  Emulsio Cantharidum van Mors.  Ep. Ciei cantharidum of und Mixtura elecso-dalsamicae in cied desperit 90,0.  † Extracium Cantharidum.  Rp. 1. Cantharidum gr m. pulver. 100,0 2. Spiritus diluti 30,0 Gummi ambiel 10,0 Aquae Juniperi 90,0.  † Extracium Cantharidum.  Ep. 1. Cantharidum gr m. pulver. 100,0 3. Spiritus diluti 300,0 4. Spiritus diluti 300,0 5. Spiritus diluti 300,0 6.		M. L phulet No. 100.	
Emplastri Gailani  Picis navalis  20,0  Ammonii bydrochlor.  1,5  Aerugials  Cantharidum  1,0.  Emplastrum Picis cantharidatum (U-St.).  Warradug Plaster.  Rp. Cerati Cantharidis  Bourch Schmelzen und Durchseihen trennt man ron den Cantharidun, fügt sum Masigen Telib Rosinae Pini Burgund. q. s. ad 1000,0 g. und bereitet L. s. sine gleichnikasige Masse.  Emulsio Cantharidati 6,0  Vitellum ovi unios  Melis depuruti 30,0 Gunani arabici 10,0 Aquae Juniperi 90,0.  † Extractum Cantharidum.  Rp. 1. Cantharidum gr m. pulver. 100,0 g. Spiritus diluti 1000,0 g. Globali ad fonticulos.  Fontanellerbaen. Eltererbaen.  Globali ad fonticulos.  Fontanellerbaen. Eltererbaen.  Globulos e Rhizomata Iridis magnitudine piai parvi benetzt man mit ciner Mixtur nus  Tincturae Cantharidum 10,0 g. Balsani Tolutani 1,0.			
Picis navalis Ammont bydrochlor. Ammont bydrochlor. Acruginis Cantharidum L.B. Cantharidum L.B. Cantharidum L.B. Cantharidum L.B. Warming Platter.  Bp. Ceratt Cantharidata Roo g Burch Schmelzen und Durchseihen trennt man ron den Cantharidum, fügt sum Masigen Telib Rosinas Pini Burgund. q. s. ad 1000,0 g und bersitet L. s. sine gleichnikasige Masse.  Emulsio Cantharidat 8,0 Vitellum ovi unius Meilis depuruti 30,0 Gunani arabici 10,0 Aquae Juniperi 80,0.  † Extractum Cantharidum.  Bp. 1. Cantharidum gr m. pulver. 100,0 2. Spiritus diluti 800,0. Man zicht averat mit 2, dann mit 8 aus, filtert und dampit zum dicken Extrakt ein, Ausbeute stwa 60 Procent.  Globulis de fonticulus. Fontanniterbaen. Eltererbaen. Globulos e Rhizomata Iridis magnitudine piai parvi benetzt man mit einer Mixtur aus Tincturae Cantharidum 10,0 Balsani Telutani 1,0.  Fructus Capsici 0,6 Camphorne Pensata Capsici 6,0 Threturae Colocynth. 4 s. Resinae Guajaci Res			
Ammonil bydrochlor.  Aeruginis  Aeruginis  Camphorae  La  Resinae Guijaci  Resinae Colocynth.  Warming Plaster.  Rp. Cerati Cambaridis  Boo g  Durch Schmelzen und Durchaeihen trennt man ron den Cantharidis  Resinae Plaster.  Rp. Cerati Cantharidis  Boo g  Und Schmelzen und Durchaeihen trennt man ron den Cantharidis  Resinae Plaster.  Rp. Cerati Cantharidis  Rp. Medulke cesum boxio.  Olei Cinnanomi Olei Cinnanom		Aight annual contract	
Acroginis Cantharidom Cantharidom Emplastrum Picis cantharidatum (U-St.).  Emplastrum Picis cantharidatum (U-St.).  Rp. Cerati Camtharidis Bolo g Durch Schmeizen und Durchseihen trennt man von den Cantharidom. Resione Pini Burgund. q. n. ad 1000,0 g und bereitet L a eine gleichmüseige Masse.  Emulsio Cantharidam van More.  Rp. Oici cantharidam solo.  Genami ambici 10,0 Aquae Juniperi 90,0.  † Extracium Cantharidam.  Rp. 1. Cantharidam gr m. pulver. 100,0 2. Spiritus dituti and dampit zum dicken Extrakt ein, Ausbeibte spwa 80 Procent.  Globulis de fonticutes.  Fontaneiterbaen. Eltererbaen.  Globulos e Rhizomata Iridis magnitudine pisi parvi benetzt man mit einer Mixtur aus Tinciurse Cantharidum 10,0 Ealsanti Tolutani 1,0.  Rp. Medulise ossium bovin. 160 Ealsanti Teletum Masse.  Pomata trichophytica Durcur Rp. Medulise ossium bovin. 160 Ealsanti Peruviani Ohel Cincanomi Ohel Cincanomi Olel Dergaucttan Tinciurse Cantharidum Mixturae cleoso-balsamicae i Onel Cincanomi Ohel Cincan		and the state of t	
Cantharidum  Finplastrum Piels cantharidatum (U-St.).  Warraing Plaster.  Bp. Cerati Cantharidis  Rosinae Pind Burgund. q. s. ad 1000,0 g und bereitet L. s. sine gleichmässige Masse.  Emulsio Cantharidam van Moss.  Bp. Oiel cantharidam van Moss.  Bp. 1. Cantharidum gr m. pulver. 100,0 2. Spiritus diluti  Spiritus diluti  Spool.  Man vieht merat mit S, dann mit B ans, filtert und dampit zum dieken Extrakt ein, Ausbeute stwa 50 Procent.  Globulis de fonticulos.  Fontaneilerbaen. Eltererbaen.  Globulos e Rhizomata Iridis magnitudine piai parvi benetzt mah mit einer Mixtur aus  Tincturae Colocynth. 4 s. f. piluk No. 100.  Pomata trichophytica Durur Rp. Medulae centum bovin. 100 Halami Veruviani Olei Cimanuomi Olei Dergamottam Tincturae Cantharidum  Tincturae Cantharidum  Rp. Medulae centum bovin. 100 Halami Veruviani Olei Cimanuomi Olei Dergamottam  Tincturae Cantharidum  Rp. Medulae centum bovin. 100 Halami Veruviani Olei Dergamottam  Tincturae Cantharidum  Tincturae Cantharidum  Rp. Medulae centum bovin. 100 Halami Veruviani Olei Dergamottam  Tincturae Cantharidum  Tincturae Cantharidum  Rp. Medulae centum bovin. 100 Halami Veruviani Olei Dergamottam  Tincturae Cantharidum  Tincturae Cantharidum  Mixturae decon-talsamicae Index Olei Dergamottam  Tincturae Cantharidum  Rp. Medulae centum bovin. 100 Halami Veruviani Olei Dergamottam  Tincturae Cantharidum  Mixturae decon-talsamicae Index Olei Cimanuomi  Olei Dergamottam  Tincturae Cantharidum  Mixturae decon-talsamicae Index Olei Cimanuomi  Olei Dergamottam  Tincturae Cantharidum  Mixturae decon-talsamicae Index Olei Dergamottam  Tincturae Cantharidum  Mixturae decon-talsamicae Index Olei Dergamottam  Tincturae Cantharidum  Mixturae decon-talsamicae Index Olei Dergamottam  Tincturae Cantharidum  Nixturae decon-talsamicae Index Olei Dergamottam  Tincturae Cantharidum  Nixturae decon-talsamicae Index Olei Dergamottam  Tincturae Cantharidum  Nixturae decon-talsamicae Index		A STATE OF THE STA	
Emplastrum Picls cantharidatum (U-St.).  Warming Plaster.  Bp. Cerati Cambaridis 80,0 g  Ourch Schwelzen und Durchaeihen trennt man ron den Cantharidin, fügt sum filiasigen Telle  Resinae Pini Burgund, q. s. ad 1000,0 g  und Sereitet L. a. sine gleichmüssige Masse.  Emulsio Cantharidum van Mone.  Bp. Oiei cantharidatu van Mone.  Bp. Oiei cantharidatu van Mone.  Bp. Oiei cantharidum van Mone.  Bp. Oiei cantharidum van Mone.  Bp. 1. Cantharidum gr u. pulver. 100,0 2. Spiritus diluti 80,0.  4. Spiritus diluti 800,0.  Man zieht averat mit 2. dann mit 8 aus, filtrirt und dampit zum dicken Extrakt ein, Ausbente stwa 60 Procent.  Globali ad fonticulos.  Fontanniterbaen. Elterarbsen.  Globali ad fonticulos.  Fontanniterbaen Elterarbsen.  Cantharidum Cantharidum Indialys.  Saponila scerita dialys.  Saponila scerita dialys.  Saponila della dial			
Rp. Cerait Cantharidia  By Cerait Cantharidia  By Cerait Cantharidia  For the Schmelzen and Durchseihen trennt man ron den Canthariden, fügt sum Masigen Telib Resinas Pini Burgund, q. s. ad 1000,0 g and bereitet L. s. rine gleichnikasige Masse.  Emulsio Cantharidam van Mosts.  Emulsio Cantharidam van Mosts.  Ep. Oiei cantharidam van Mosts.  Ep. Oiei cantharidam van Mosts.  Rp. Oiei cantharidam van Mosts.  Rp. Oiei cantharidam van Mosts.  Rp. Cantharidum gran pulver. 100,0 Malti pairvarid 480,0 Moschi 0,0 Moschi		f milal No. 160	
Rp. Cemti Cantharidis  Durch Schmeizen und Durchseiben trennt man von den Canthariden, fügt sum Masten Telle Residae Pini Burgund, q. s. ad 1000,0 g und bereitet L. s. eine gleichmüssige Masse.  Emulsio Cantharidam van More.  Emulsio Cantharidam van More.  Ep. Diei cantharidam van More.  Ep. Diei cantharidam van More.  Ep. Diei cantharidam son deline deparati 30,0 Gummi arabid 10,0 Aquae Juniperi 20,0.  † Extracium Cantharidam.  Rp. Medullae osaium bovin. 100 lei Cinnanomi Olci Cinnanomi Mixturue oleoso-talsamicae i D. S. Durcurums'sche Haarwuchapon Rattengift (Apotia-Zeitg.)  Rp. Medullae osaium bovin. 100 lei Cinnanomi Olci Cinnanomi Mixturue oleoso-talsamicae i D. S. Durcurums'sche Haarwuchapon Rattengift (Apotia-Zeitg.)  Rp. Cantharidum pulvern. 40,0 Moschi Olci Cigni Rhodii Olci Carvi ali gtta 6 Sacchari fusci 60,6 M. f. pasta Man legt kieine Rügelch Saponimentum Cantharidini I Cantharidin-Opodeldok ( Ep. Saponimentum Cantharidini I Cantharidini direk Digestion und fügt Lösung aus Tinciurae Cantharidum 10,0 Ealsami Tolutani 1,0.			_
Durch Schmelzen und Durchaefhen trennt man von den Canthariden, fügt sum Masigen Teibe Resinae Pini Burgundt, q. a. ad 1000,0 g und bereitet L. a. sine gleichmässige Masse.  Emulsio Cantharidum van More.  Ep. Diei cantharidum van More.  Ep. L. Cantharidum pulvernt. 20,0  Aquae Juniperi 20,0.  † Extractum Cantharidum.  Ep. 1. Cantharidum gr m. pulver. 1000.0  2. Spiritus diluti 30,0.  Man zieht suerat mit S. dann mit B aus, tiitrirt und dampit zum dicken Extrakt ein, Ausbebte stwa 60 Procent.  Elicerarbaen.  Elicerarbaen.  Globulos e Rhizomata Iridis magnitudine pisi parci benetzt man mit einer Mixtur aus  Thecturae Cantharidum 10,0  Ealsanti Tolutani 1,0.  Ealsanti Tolutani 1,0.		WA N	28.
Resinas Pini Burgund. q. n. ad 1000,0 g und bereitet L a eine gleichmäsalge Masse.  Emulsio Caniharidum van More.  Bp. Oiei cantharidum van More.  Bp. Oiei cantharidum van More.  Meilis deparati 30,0 Gunani ambiel 10,0 Aquae Juniperi 30,0.  † Extracium Cantharidum.  Rp. 1. Cantharidum gr m. pulver. 100,0 2. Spiritus diluti 1000,0 3. Spiritus diluti 200,0.  Man zieht merat mit S, dasu mit B aus, titrirt and dampit zum dicken Extrakt ein, Ausbeite stwa 80 Procent.  Globali ad fonticulos.  Fontaneilerbaen. Eltererbaen.  Globulos e Rhizomata Iridis magnitudine piai parti benetzt man mit einer Mixtur aus Tinciurae Cantharidum 10,0 Ealsani Tolutani 1,0.  Ohei Chraemomi Olei Berganoutae Tincturae Cantharidum Mixturue cleoso-balsamicae in Olei Derganoutae  Tincturae Cantharidum Mixturae in Mixturae dicoso-balsamicae in Olei Derganoutae  Tincturae Cantharidum Mixturae Cantharidum Mixturue cleoso-balsamicae in Olei Derganoutae  Tincturae Cantharidum Mixturae in Mixturae dicoso-balsamicae in Olei Derganoutae  Tincturae Cantharidum Mixturae in Mixturae dicoso-balsamicae in Tincturae Cantharidum Mixturue cleoso-balsamicae in Tincturae Cantharidum Mixturue dicoso-balsamicae in Tincturae Cantharidum Mixturue dicoso-balsamicae in Tincturae Cantharidum Mixturue cleoso-balsamicae in Tincturae Cantharidum Mixturue dicoso-balsamicae in Tincturae Cantharidum Mixturue d	Rp. Comu Cantharista		
Residue Pini Burgand, q. s. ad 1000,0 g und bereitet L. a. eine gleichmässige Masse.  Emalsie Cantharidam van More.  Bp. Oiel cantharidam van More.  Bp. Oiel cantharidam van More.  Mellis depurati 30,0 Grammi arabiel 10,0 Aquae Juniperi 90,0.  † Extractum Cantharidam.  Bp. 1. Cantharidam gr m pulver, 100,0 3. Spiritus diluti 1000,0 3. Spiritus diluti 1000,0 3. Spiritus diluti 1000,0 3. Spiritus diluti 1000,0 4. Spiritus diluti 1000,0 5. Spiritus diluti 1000,0 6. Spiritus diluti 100	Durch Schmeizen und Durch		
Emulsio Cantharidam van More.  Emulsio Cantharidam van More.  Ep. Oiei cantharidam in Oie.  Gammi ambiel 10,0  Aquae Juniperi 20,0.  † Extractum Cantharidam.  Ep. 1. Cantharidam gr m. pulver. 100.0  3. Spiritum diluti 1000,0  3. Spiritum diluti 1000,0  3. Spiritum diluti 1000,0  3. Spiritum diluti 1000,0  4. Extractum Cantharidam.  End dampit zum dichen Extrakt ein, Ausbebits stwa 50 Procent.  Elicare been. Eltererbsen.  Elicare been.  Eltererbsen.  Eltererb	Parines Pini Burearul d i	1000,0 g Olel Chramomi 2,0	
Emulsio Cantharidam van More.  Bp. Oiei cantharidam 6,0  Vitellam ovi unius  Melita depurmit 30,0  Gunami ambiel 10,0  Aquae Juniperi 30,0.  † Extracium Cantharidam.  Bp. 1. Cantharidam gr m. pulver. 100,0  3. Spiritus dituti  and dampit zum dicken Extrakt ein, Ausbeite stwa 80 Procent.  Globuli ad fonticutes.  Fontaneiterbaen. Eltererbaen.  Globulos e Rhizomata Iridis magnitudine pisi purvi benetzt man mit einer Mixtur aus  Tinciurse Cantharidam pa Mixtur aus  Mixturne decoso-balsamicus pa Mixtur decoso-balsamicus pa Mixtur decoso-balsamicus pa Mixtur decoso-balsamicus pa Mixtur decoso-balsamicus pa Manriota pulverat decoso-balsamicus pa Manriota pulverat decoso-balsamicus pa Manriota pulverat decoso-balsamicus pa Manriota pulverat decoso-balsamicus pa Mixtur Relegation pulverat decoso-balsamicus pa Manriota pulverat decoso-balsamicus pa Cantharidit pulverat decoso-balsamicus pa Manriota pulverat decoso-balsamicus pulverat decoso-balsamicus pa Manriota pulverat decoso-balsamicus pa Manriota pulverat decoso-balsamicus pa Manriota pulverat decoso-balsamicus pa Manriota pulverat decoso-balsamicus pa decoso-balsamicus decoso-balsamicus pa deco	and bereitet L a sine gleichtul	Masse, Tincturae Cantharidum 1,5	
Bp. Oiei cantharidatal 6,0 Vitelliam ovi units  Mellia depurati 30,0 Grammi ambiel 10,0 Aquae Juniperi 30,0.  † Extraction Cantharidam.  Rp. 1. Cantharidam gr m. pulver. 100,0 3. Spiritus diluti 1000,0 3. Spiritus diluti 1000,0 3. Spiritus diluti 1000,0 4. Spiritus diluti 1000,0 5. Spiritus diluti 1000,0 6. Spiritus diluti 100,0 6. Spi		Mistume class, balancies & 5	
Vitelium ovi unius  Melia depuruti 30,0 Gunani arabici 10,0 Aquae Juniperi 90,0.  † Extractum Cantharidum.  Rp. 1. Cantharidum gr m. pulver. 100,0 2. Spiritus diluti 1000,0 3. Spiritus diluti 800,0.  Man zieht auerat mit 2, dann mit 3 aus, filtert und dampit zum dicken Extrakt ein, Ausbeute stwa 50 Procent.  Globali ad fonticulus.  Fontaneiterbaen. Eltererbaen. Globulos e Rhizomata Iridis magnitudine piai parvi benetzt mah mit einer Mixtur aus Tinciurae Cantharidum 10,0 Ealsani Tolutani 1,0.  Rattengift (Apotia-Zeitg.)  Rp. Cantharidim pulverat 40,0 Sacchi 40,0  Sacchi 40,0  Sacchi 40,0  Saponia scerita 40,0 Saponia scerita 40,0 Saponia scerita 40,0 Saponia scerita 40,0 Saponia divis. 50 Saponia scerita 40,0 Saponia divis. 50 Saponia divis.		D. S. DUPUTTURS'sche Haurwuchspomas	in.
Meilis depurati 30,0 Grammi arabiel 10,0 Aquae Juniperi 90,0.  † Extractum Cantharidum.  Bp. 1. Cantharidum gr m pulver, 100,0 3. Spiritus diluti 1000,0 3. Spiritus diluti 200,0 Man right sugerst mit 8, dann mit 8 aus, fiitrirt and dample zom dichen Extrakt ein, Ausbeints stwa 60 Procent.  Globuli ad forticulos.  Fontanciterbaen. Eltererbaen. Globulos e Rhinomata Iridis magnitudine pissi parvi benetzt man mit einer Mixtur aus Tinciurse Cantharidum 10,0 Balsami Tolutani 1,0.  Rp. Cantharidum puivernt 00,0 Malti paiverati 480,6 Nacekni 1000 in Ole Ligni Rhodii Olei Carvi 20,0 Nacekni 1000 in Olei Ligni Rhodii			
Gummi arabiel 10,0 Aquae Juniperi 20,0.  † Extractum Cantharidum.  Rp. 1. Cantharidum gr m. pulver. 100.0 3. Spiritus diluti 3. Spiritus diluti 3. Spiritus diluti 480,0 Man zicht suerat mit S. dann mit B aus, filtrirt and dampit zum dichen Extrakt ein, Ausbebts stwa 50 Procent.  Globuli ad fonticulos. Fontaneiterbaen. Eltererbaen. Globulos e Rhizomata Iridis magnitudine pisi purvi benetzt man mit einer Mixtur aus Tinciurse Cantharidum 10,0 Ealsami Tolutani 1,0.  Malti patverati 480,0 Noschi Olei Ligni Rhodii Olei Carvi ali gtta 6 Sacchari fusci 60,0 Saponia Man legt kieine Kügeleh Sapunimentum Cantharidini I Cantharidini I Cantharidini dialys. 50 Saponia stemin dialys. 50 Saponia olein, dialys. 50 Spiritus (90%) 450 Aquae Man lost durch Digestion und fügt Lösung aus Cantharidini 1 Acetoni 300			
Aquae Juniperi 30,0.  † Extractum Cantharidum.  Rp. 1. Cantharidum gr m. pulver. 100,0 2. Spiritus dituti 3. Spiritus dituti 4. Spiritus dituti 5. Spiritus dituti 5. Spiritus dituti 5. Spiritus dituti 60,0.  Man zieht suerat mit 3, dann mit 3 aus, filtrirt and dampit zum dicken Extrakt ein, Ausbeite spwa 80 Procent.  Globali ad fonticutes.  Fontanelterbaen. Eitererbaen. Globulos e Rhizomata Iridis magnitudine pisi purvi benetzt man mit einer Mixtur aus Tinciurse Cantharidum 10,0 Ealsanii Tolutani 1,0.  Moschi Old Ligni Rhodii Old Carvi aa gtts. 6 Sacchari fusci 60,6 M. I. pasta Man legt kleine Kügelch Sapunimentum Cantharidini I Cantharidini I Cantharidini Gantharidini I Cantharidini direktioni direktioni (10,0) Saponimentum Cantharidini I Cantharidini direktioni direktioni (10,0) Saponimentum Cantharidini I Cantharidini Diecetto (10,0) Saponimentum Cantharidini I Cantharidini Diecetto (10,0) Saponimentum Cantharidini I Ca	Commit ambiel		
# Extractum Cantharidum.  Rp. 1. Cantharidum gr m. pulver. 100.0 2. Spiritus diluti 1000.0 3. Spiritus diluti 200.0 3. Spiritus diluti 200.0 4. Spiritus diluti 200.0 5. Spiritus diluti 200.0 6. Sapunimentum Cantharidini 1 Cantharidin-Opoduldok (Rp. Sapunimentum Cantharidini 1 Cantharid	Acres Innineri		
Rp. 1. Cantharidum gr m. pulver, 100.0  2. Spiritus diluti 300.0  3. Spiritus diluti 300.0  3. Spiritus diluti 300.0  4. Spiritus diluti 300.0  5. Spiritus diluti 300.0  6. Saponimentum Cantharidini i Cantharidini i Cantharidini i Cantharidini i Cantharidini olem dialys.  6. Saponimentum Cantharidini i Cantharidini olem dialys.  6. Saponimentum Cantharidini i Cantharidini olem dialys.  6. Spiritus (90%)  6. S	sidnes hamilton		
Rp. 1. Cantharidom gr m. putver. 100.0 2. Spiritus diluti 3. Spiritus diluti 300.0 Man zicht suerat mit S. dann mit B aus, filtrict and dampit zum dicken Extrakt ein, Ausbebte stwa 60 Procent.  Globuli ad fonticulos. Fontaneiterbaen. Eltererbaen. Globulos e Rhizomata Iridis magnitudine pisi purci benetzt man mit einer Mixtur aus Tinciurse Cantharidum 10.0 Ealsami Tolutani 1.0.  Sacchari fusci 60.6 Sapunimentum Cantharidini I Cantharidini I Cantharidini I Cantharidini Gantharidini Man iost durch Digestion und fügt Lösung aus Cantharidini Acetoni 300	+ Extractum Cantha	Police Character & Street &	
2. Spiritus diluti 3. Spiritus diluti 300,0.  Man zieht suerat mit 2. dann mit 3 aus, filtrirt und dampit zum dieken Extrakt ein, Ausbeute stwa 50 Procent.  Globali ad fonticulos.  Fontanellerbaen. Eltererbaen. Globulos e Rhizomata iridis magnitudine piai parvi benetzt man mit einer Mixtur aus Tinciurse Cantharidum 10,0 Ealsani Telutani 1,0.  M. I. pasta. Man legt kleine Kügelch Sapunimentum Cantharidini I Cantharidini I Cantharidini I Cantharidini I Cantharidini I Sapunimentum Cantharidini I Cantharidini I Sapunimentum Cantharidini I Cantharidini I Sapunimentum Cantharidini I Cantharidini I Cantharidini I Sapunimentum Cantharidini I Cantharidini I Sapunimentum Cantharidini I Cantharidin	Rp. 1. Cantharldom gr m. p	r. 100,0 Spechari fusci 60.0	
Septilus ditest and septilus and septilus and dampit sum dicken Extrakt ein, Ausbebte atwa 80 Procent.  Globali ad fonticulos. Fontanniterbaen. Eltererbaen. Globulos e Rhinomate Iridis magnitudine piai parri benetzt man mit einer Mixtur aus Tincturae Cantharidum 10,0 Ealsant Tolutani 1,0.  Sapunimentum Cantharidini I Cantharidini I Cantharidini I Cantharidini I Cantharidini I Sapunimentum Cantharidini I Cantharidini I Cantharidini I Sapunimentum Cantharidini I Cantharidini I Sapunimentum Cantharidini I Cantharidini I Sapunimentum Cantharidini I Cantharidini I Cantharidini I Cantharidini I Sapunimentum Cantharidini I Cantharidini	o Calviton diluti	1000,0 Mr. r mate. Man legt kleine Kheelchen	B.DSL
Man right averst mit 9, dath fait 5 and, there and dampit zum dicken Extrakt ein. Ausbeste stwa 50 Procent.  Globali ad fouticulos.  Fontanglierbzen. Eltererbzen. Globulos e Rhizomata Iridis magnitudine pisi parri benetzt man mit einer Mixtur aus Tincturse Cantharidum 10,0 Ealsami Tolutani 1,0.  Saponla cierin dialys. 50 Spiritus (90%) 450 Aquae 95 Man fost durch Digestion und fügt Lösung aus Cautharidini 5 Acetani 300	3. Spiritus diluti	200,0	
Globali ad fonticulos.  Globali ad fonticulos.  Fontanulierbaen. Eltererbaen. Globulos e Rhizomate Iridis magnitudine pisi parri benetzt man mit einer Mixtur aus Tincturae Cantharidum 10,0 Elalanni Tolutani 1,0.  Rp. Saponis stearin, dialys. 100 Suponis clein, dialys. 50 Suponis clein, dialys. 50 Suponis clein, dialys. 100 Suponis clein, dialy	Man wight samput mit 9. REEL	Sapunimentum Cantharidini Una	
Globali ad fonticulos.  Fontancilerbaen. Eltererbaen. Globulos e Rhizomate Iridis magnitudine pisi parvi benetzt man mit einer Mixtur aus Thecturae Cantharidum 10,0 Ealsami Tolutani 1,0,  Ealsami Tolutani 1,0,  Saponis oluin, dialys. 30 Aquae 95 Man fost durch Digestion und fügt Lösung aus Cantharidini 5 Acetani 300	and dampit som dicken tatte		L)
Fontanellerbaen. Eltererbaen. Spiritus (90%) 450 Globulos e Rhizomate Iridis magnitudine pisi Aquae 95 ppreti Man init einer Mixtur aus Itosung aus Thecturae Cantharidum 10,0 Ealsami Tolutani 1,0, Acetani 300		Rp. Saponia stearin, dialys. 100,0	
Fontanelterbaen. Eltererbaen. Spiritis (190%) 430 Globulos e Rhizomate Iridis magnitudine pisi Aquae 95 parri  benetzt man mit einer Mixtur aus I.0sung aus Tincturae Cantharidum 10,0 Cautharidin 5 Ealsami Tolutani 1,0, Acetomi 300	Globali ad fontis	Saponia olein, dialys, 50,0	
Globulos e Rhizomate Iridis magnitudine pusi Man fost durch Digestion und first benetzt man mit einer Mixtur aus I.0sung aus Tincturse Cantharidum 10,0 Cautharidini & Cautharidini & Acetoni 300	Ennianallerback, E	erbien. opinion (90%) 450,0	
benetzt man mit einer Mixtur aus Izosung aus Thecturae Cantharidum 10,0 Cantharidini fi Balsami Tolutani 1,0, Acetoni 300	Globulos e Rhicomata Iridis	mitdine bim vidue and.	-
benetzt man mit einer Mixtur aus Tinciurse Cantharidum 10,0 Cantharidini 5 Elabanul Telutani 1,0, Acetoni 300	barri	total season market pulled and train talks an	DELL STREET
Elabanti Telutani 1,0, Acetani 300	heretzt man mit einer Mixtur		
Enlanti I decemb	Theliras Cantharido	and a second	
Spiritus contra nioneciam synta	Balsami Tolutani	14m. According accounts	
THE RESIDENCE FIRMANDS	Liulmentum erli	. Spiritus contra alopeciam syphilit	fenna
(Amer, Drugg) Languebert	LAmer, Drugg	LANGLEBERT,	
Fig. Cantharidge 0,06 Rp. Tincturae Cantharidum 5;	The same of the sa		
Antheria acetici 7,5 llydrargyzi bichlorati 0,	Aptheria acetici		
Spiritus 90,0 Spiritus	Spiritus		
Olei Ricini 30,0 Spiriton Meliasae Li 40;	Olei Ricini		
Ole Lavandulas gitts 15. Aques Rosae 20,	Olei Lavandulae gi	Aquae Rosae 20,0.	

· W	
Reference leading	Vet. Charge de Lebas (Gall.).
Spiritus crinalis.	LEBAS scharfe Elnreibung.
Hearspiritus.	Rp. Adipis suilli 125,0
1. (Gar. hebd. de méd.)	Picis-liquid. abletin, 125,0
Rp. Tinctume Cantharidum	Tinctur. Cantharidum 100,0
Acidi tannici 63 0,5	Glei Terebinthinae 100,0.
Chinini hydrochior.	
Ligni Santali 65 1,6	Yel. Charge resolutive (Gall.).
Glycerini 20,0	Rp. Picts liqu. Lithautracis 250,0
Spiritus Coloniensis 15,0	Petrolei albi 75,0
Yanillai 0,02	Tincture Cantharidum 75,6.
Spiritum diinti q. n. ad 300,0.	Vet. Emplastrum scre.
	Scharfes Pflaster. Piephackenpflaster.
g. (Form. americata.)	Rp. Cantharidum pulver, 25,0
Rp. Tipeturae Cantharidum	Esphorbii pulver. 6,0
Tineturae Capaici - 53 4,0	Terebinthinge
Tinctucae Callarum 8,0	Olel Olivaram & 12,5
Spiritus (95%)	Cerae flavae 45,0
Spiritus Coloniensis E3 180,0	digeriri man cinige Stunden im Dampfhade.
Olei Ricini 75,0.	Yet. Emplastrum Cantharidum pro usu
8. Gegen Kopinchlunen.	reterinario (Germ.). Rp. 1. Colombonii 6.0
(Bull. of Pharm.)	
Rp. Tincturae Cantharldum 8,6 ccm	
Tinetome Chlone 7,5	5, Cantharidum gr. m. pulv. 8,0
Pilocarpini bydrochlor, 0,34 g	d, Euphorbii subtile pulv. 1,0.
Chlorali hydrati 3,0 s	Man schmilzt 1 und 2 und setzt 3 und 4 hinzu
Glycerini 28 ccm	Vet. Oloum acre.
2.7	Oleum irritana Anglicum. Fen anglaia
Bay Rum q. s. no 400 "	Rp, Eurphorbii pulvemti
Spiritus crimalis roborans.	Cantharidum pulverat. && 1,0
Haar-Tonleum (Ph. Em).	Olei Terebinthinne
	Olei Olivarum BA 50,0.
Rp. Tincturae Cantharidum 14 ccm	Man digeriet I Tag and filtrirt.
Liquor, Ammon. caust arom. 28	Yet. Oleum acre Busten.
Mixtume olooso-balsam. 118 H	Rp. Olei Rapse 250,0
The state of the s	
Aquae Rosae 568 m	Otel Terebinthinas 50,0 Cantharidum pulverat 20,0
Spiritus q. s. ad 905	Euphorbil pulverat. 10,0,
Spiritus trichophyticus.	
Haarwuchswasser.	Einige Tage digeriron. Vor dem Gebrauch umzu- achütteln.
	menuseus.
Rp. Tinctume Cantharidum 1,0	Yet. Spiritus aver.
Acidi nalicylici 2,0	Feu françaia.
Mixturae oleoso-balsam. 20,0	Rp. Tincturae Cantharidum
Spiritos 20,0	Tinetuma Euphorbii
Glyceriut 80,0	Spiritus &&.
Aquae Rosae 60,0.	
Taglich die Kopfhaut zu befeuchten.	Vet. Tinctura Cuntharidum concentrata,
Spiritus trichophyticus Epenstein,	s. fortiar.
	Rp. Canthoridum polyerat. 1,0
Rp. Tincturae Cantharidum 10,0	Spiritus 5,0.
Spiritus Sinapis 1,0	Yet. Unguentum Cantharidum pro ass
Ohi Lavandolae	veterinario (Germ.). Ungt. acre.
Olei Amygdainr, amar, aeth-	Schurfe Sathe. Spathaathe.
Otel Rosse	Rp. 1. Cantharidum aubtile pulver. 2,0
Olel Aurantii florum 55 gits. 6	9. Olei Olivarum 4,0
Spiritus 190,0.	8. Cerar flavae 1,0
Jeden 2. Tag 1 Theckoffel voll in die Kopfhaut	4. Terebiothinae 2,0
einenreiten.	
ATTE OF CASE OF STATE	5, Euphorbii anhtile pulv. 1,0,
Unguentum ad fonticulos liego,	1 und 3 werden 10 Stunden im Dampfhade er-
Rp. Extracti Mezerel 1,0	warmt, 3 and 4 sugelögt, dann mit 5 bis sum
Territorthinge invicinge 5,0	Erkalten gerührt.
Unguenti Cantharidum 20,0	Yat. Unguentum resicatorium (Gall.).
Unguenti basilici 50,0	Onguent résicatoire Lebas.
Cupri scetici subt. pulv. 4.0.	Rp. Cerae flavae 8,0
And divines dance fronts ain.	Picis nigrae 4,0
Unguentum ad fonticulos (Erganzb.).	Resinue Plui 4,0
Rp. Euphorb. subt. pulv. 1,0	Olet Olivarum 10,0
Unguent, Cautharid, 19,0.	Captharidum gr. m. plv. 6,0
	Euphorbit puly. 2,0.
Unguentum epispasticum.	
Enguentum trritana Lausannicasa.	Vet. Unguentum vesteatorium mercuriale (Gall.)
Rp. Enguenti Cantharidum	Onguent resolutif Trasbot.
Unquenti Althuese 35 10,0	Rp. Unguenti vesicatorii Lebas
Olei Citri gtts. I.	Unguenti morcurialis duplicis (50 %), 51
And Anna Street	

### Geheimmittel.

Bereulzon von Wortley, Haarwuchsmittel. Enthält Perubalsam, Riciousol, Chinatinktur, Kantharidentinktur, Weingeist, Rosenwasser.

Blister (nach Veterinary Counter Practice).

a. Kanthariden 12,5, Euphorbium 25,0, gelbes Wachs 4,0, Kolophonium 6,0, Tor-

pentin 15,0, Fatt 60,0.

b. Liq. Blister. Kanthariden 120,0, Euphorbium 30,0, Methylalkohol 550,0.
Blistering Ointment von James, für Spath, Ueberbein etc., besteht aus Kanthariden, Euphorbium, Elemisalbe, Wacholder-, Rosmarin- und Terpentinöl.
Gichtbalsam, nach Dr. Laviller. Bestandtheile: Kanthariden, Salmiakgeist, Spi-

ritus, Seife, Kampher, Rosmarinol.

Gliadinpflaster von Kross, enthält als Hauptbestandtheil Kanthariden und Euphorbiam.

Haarbalsam, von Schwarzloss. Ein Spiritus Coloniensis mit Storax, Fett, Pottasche und wahrscheinlich auch Kantharidenauszug.

Haarbalsam, Wackersons. Carmin, Koloquinthenextrakt, Kantharidentinktur, Peru-

balsam mit Haarpomade gemischt.

Haarwuchsbeförderer von Wilson, enthält Kantharidentinktur, Mandelol, Salmiakgeist, Citronenol, Rosmarinspiritus.

Hair-Wash von Dr. LESLIE besteht aus Alkohol, Ricinusol, Kanthuridentinktur,

Macis- und Rosenol.

Kronathijl soll ein atherischer Auszug aus chinesischen Kanthariden sein. Pariser Kantharidenpflaster wird aus starker Kantharidentinktur, Harz, Perubalsam und eingedicktem Leinol bereitet.

Pastillen, aromatische von Streit, sind aus Eisensulfat, Kantharidentinktur, Zucker

and Zimmtwasser hergestellt.

Prolifisches Pulver, zur Stärkung der Manneskraft. Im weschtlichen: Kanthariden, Cascarilla, China, Kubeben, Zimmt, Zucker.

Shampooflüssigkeit, ein amerikanisches Haarwasser. 1000,0 Rum, 120,0 Weingeist, 3,0 Kantharidentinktur, 5,0 Ammoniumkarbonat und 10,0 Kaliumkarbonat.

Taffetas vesteaus Dusuusson wird mit weingeistigem Kantharidenauszug und Gelatinelösung wie Englisches Pflaster hergestellt.

†† Cantharidinum (Erganzb.), Kantharidenkampher. Cantharidine (Gall.), C10H12O4. Mol. Gew. = 196.

Die Wahl des Ausgangsmaterials zur Herstellung des Cantharidins hängt vom jeweiligen Preise des Rohmaterials und von seinem Gehalt an Cantharidin ab. Im Nachfolgenden ist angenommen, dass es sich um Kanthariden handelt. Da das Cantharidin in den Blasenklifern nur zum Theil im freien Zustande, zu einem anderen Theile an Alkali gebunden vorhanden ist, so muss man dieses letztere in geeigneter Weise (durch Saure-Zusatz) in freien Zustand bringen.

Darstellung. 1000 g mittelfein gepulverte, chinesische Kanthariden werden mit einer Mischung aus 20 g kone. Schwefelsaure und 1500 g Essigüther zwei Tage lang bei gewöhnlicher Temperatur stehen gelassen. Dann mischt man mit Hilfe eines Holzspatels (nicht mit den Händen!) 40 g Baryumkarbonat darunter, bringt das Gemisch in einen Extraktionsapparat und erschöpft es in diesem durch Extraktion mit Essigäther. - Nachdem von dem Auszuge der Essiglither abdestillirt worden ist, wird der aus Fett, Harz und Cantharidin bestehende Rückstand 8 Tage lang sich selbst überlassen, damit das Cantharidin anskrystallisiren kann.

Nach dieser Zeit wird der Rückstand mit 200,0 g Petrolather (0,74 sp. G.) übergossen und gelinde erwärmt, um das Fett zu lösen, die Lösung abfiltrirt, das Cantharidin mit Petroläther gewaschen und aus 90 proc. Alkohol in der Wärme umkrystallisirt. Das so erhaltene Cantharidin ist fast weiss und als "Vesikans" hinreichend rein. Wird es z. B. zu anbkutanen Injektionen völlig rein verlangt, so muss es unter Zusatz von Knochenkohle aus Essigäther umkrystallisirt werden (Dieterich).

Eigenschaften. Farblose, glänzende, geruchlose, neutrale Säulen oder Blättchen des rhombischen Systems, welche bei 218° C. schmelzen, darüber hinaus erhitzt als weisse Nadeln sublimiren. Es löst sich in 30000 Th. kaltem oder 15000 Th. siedendem Wasser, In Wasser, welches Säuren, z. B. Schwefelsäure, oder atherische Oele gelöst enthält, ist es reichlicher löslich. Es löst sich ferner in 3300 Th. Alkohol von 90 Proc., oder in 1650 Th

Schwefelkohlenstoff, in 560 Th. Aether, oder 65 Th. Chloroform oder 40 Th. Accton. Es löst sich ferner reichlich in Eisessig, konc. Schwefelsäure, in fetten Oelen, Wachs und Harz. Es ist nach Gall, schon bei gewöhnlicher Temperatur merklich flüchtig und beginnt schon oberhalb 120° C. zu sublimiren.

Seinen chemischen Eigenschaften nach stellt es sich als das Anhydrid der zweibasischen, im freien Zustande nicht bekannten Cantharidinsäure C, HinOg dar. Behandelt man es unter Erwärmen mit Kali- oder Natronlauge, so geht es (langsam auch bei Einwirkung von Ammoniak) in Lösung unter Bildung kantharidinssurer Salze, z. B.

$$C_0H_{12}O < \stackrel{CO}{CO} > 0$$
  $C_0H_{14}O_0 < \stackrel{COOH}{COOH}$   $C_0H_{14}O_3 < \stackrel{COOK}{COOK}$ 

Cantharidin Cantharidinsaures Kall

Diese Salze sind wenig beständig, sie werden z. B. schon durch Einwirkung der Luftkohlensäure theilweise zerlegt. Behandelt man sie mit stärkeren Säuren, so erhält man nicht die freie Cantharidinsäure, sondern ihr Anhydrid, das Cantharidin.

Nachweis. Der chemische Nachweis des Cantharidins stösst auf Schwierigkeiten. weil der Verbindung charakteristische Reaktionen mangeln. Für die Alkalisalze des Cantharidins werden folgende Reaktionen angegeben. Die nicht zu sehr verdünnte Lösung giebt: 1) Mit Calciumchlorid, Baryumchlorid, Quecksilberchlorid und Silbernitrat weisze, krystallinische Niederschläge. 2) Mit Kupfersulfat einen grünblauen, körnig-krystallinischen Niederschlag. 3) Mit Kobaltoxydullösung eine blassrothe, in Wasser äusserst schwer lösliche Fällung, mit Niccolosulfat eine grüne Fällung. 4) Mit Palladiumehlorlir entsteht zunächst nur eine Trübung, nach 24stündiger Einwirkung aber ein Netzwerk beligelber Krystallnadeln. 5) Erhitzt man Cantharidin mit konc. Schwefelsäure unter Zusatz von etwas Kalinmehromat, so entsteht prächtig grüne Färbung, die nach einigen Stunden trüb blattgriln wird.

Diese Reaktionen sind natürlich nicht gerade eigenartig für das Cantharidin und beweisen deshalb dessen Anwesenheit nicht.

Man ist daher in den meisten Fällen auf den physiologischen Nachweis des Kantharidins angewiesen, und zwar um so mehr, als es sich in der Regel um den Nachweis so geringer Mengen handeln wird, dass die Erzielung messbarer Krystalle und die Ansführung von Schmelzpunkts-Bestimmungen nicht möglich ist. - Um in Speisenresten, Organtheilen etc. das Vorhandensein von Cantharidin festzustellen, verfährt man nach DRAGENDORF Wie folgt:

Die zu untersuchenden Substanzen werden, wenn nöthig, fein zerschnitten und mit Kalilauge von 8 Proc. so lange erwärmt, bis eine gleichartige Flüssigkeit entstanden ist. Diese Flüssigkeit wird nach dem Erkalten, wenn nöthig, mit Wasser verdünnt und dann mit Chloroform mehrmals ausgeschüttelt, um Unreinigkeiten (z. B. Fott) zu beseitigen. Nachdem das Chloroform abgetrennt worden ist, wird durch verdünnte Schwefelsäure übersättigt und sogleich mit etwa dem vierfachen Volumen Alkohol von ca. 95 Proc. gemischt. Die Mischung wird am Rückflusskühler einige Zeit im Sieden erhalten, dann heiss filtrirt, das Filtrat möglichst stark abgekühlt, alsdann nochmals filtrirt und dann durch Destillation vom Alkohol befreit. Die zuräckbleibende, würserfen Flüssickeit, wird hierauf mit Chloroform alkohol befreit. vom Alkohol befreit. Die zurückbleibende, wässerige Flüssigkeit wird hierauf mit Chloro-form behandelt, nachdem zuerst die an den Wandungen des Destillationskolbens haftenden Substanzen durch dasselbe aufgenommen worden sind, soweit sie sich in Chloroform lösen. Die Chloroform-Auszüge werden zunächt durch Waschen mit Wasser von etwa anhaftender

Die Chloroform-Auszüge werden zunächt durch Waschen mit Wasser von etwa anhaftender Schwefelsäure befreit, dann zur Verdunstung gebracht. Einen etwa hinterbleibenden Rückstand prüft man auf das Vorhandensein von Krystallen (durch das Mikroskop und Polarisations-Mikroskop) und stellt schliesslich den physiologischen Versuch an.

Physiologischer Versuch. Man reibt den Rückstand der Chloroform-Auszüge mit wenigen Tropfen Mandelöl an, nimmt die ölige Lösung alsdann mit etwas Watte auf und applieirt diese auf den Oberarm einer Versuchsperson in der Weise, dass man auf die abgetrocknete Hautstelle zunächst den öligen Wattebausch briogt, darüber etwas Guttaperchapapier auflegt und nun einen leichten Verband anlegt. Ist im Rückstande Cantharidin enthalten gewesen, so entsteht an der Applikationsstelle nach 3—6—12 Stunden lebhafte Röthung der Haut, die sich schon nach 0,00015 g Cantharidin bis zur Blasenbildung steigern kann.

bildung steigern kann.

Aufbewahrung. Sehr vorsichtig, in gut verschlossenen Gefässen; Lichtschutz ist oicht erforderlich.

Prüfung. Die Prüfung kann sich, wenn erforderlich, auf die Feststellung der völligen Flüchtigkeit beim Erhitzen, sowie auf die Ermittelung des Schmelzpunktes beschrünken. Doch sei man beim Hantiren mit Cantharidin äusserst vorsichtig.

Anwendung. Das Cantharidin beginnt sich immer mehr als Ersatz der Kanthariden zur Herstellung von Vesikatorien Eingang zu verschaffen. Diese Ersetzung der Kanthariden durch Cantharidin ist auch durchaus zu billigen, weil man das Cantharidin leicht genau dosiren kann, während der Cantharidingehalt der spanischen Fliegen sehr wechselnd ist. Man gebraucht es ferner zur Herstellung der sog. Lieben Anwendung rechnet man I Th. Cantharidin als gleichwerthig mit 200 Th. Kanthariden.

† Solutio Kalii cantharidinici Liebreich pro injectione. Lieberich's Mittel. Dieses Arzueimittel ist eine Lösung von Kaliumkantharidat. Da dieses Salz aber schwer rein darzustellen ist, so geht L. bei der Darstellung vom Kantharidin selbst aus und bezieht auch die Dosirung auf das freie Kantharidin.

Darstellung. 0,2 g (2 Decigramme) Kantharidin und 0,4 g Kalihydrat — beide genau gewogen — werden in einem 1 Liter-Kolben mit Marke mit 20 com Wasser im Wasserbade erwärmt, bis klare Lösung erfolgt ist. Alsdans fügt man unter fortdauernder Erwärmung allmählich Wasser bis ungefähr zur Marke zu, mischt gut durch und füllt nach dem Erkalten mit Wasser bis zur Marke auf. Die völlig erkaltete Lösung wird filtrirt. (Liebbreich.)

1 ccm dieser Lösung enthält = 0,0002 g Cantharidin in der Form des Kalium-kantharidats  $C_{10}H_{14}K_0O_0+H_2O$ .

Diese Lösung ist früher von Liennenen zur Injektionskur vorgeschrieben worden.

†† Kalium cantharidinicum. Cantharidate de potasse (Gall.). Cantharidas potassicus C<sub>10</sub>H<sub>12</sub>K<sub>4</sub>O<sub>5</sub> + 2 H<sub>4</sub>O. Mol. Gew. = 326.

Mau bringt in einen Kolben von 500 een Fassungsraum 10 g Cantharidin, 5,78 g reines Kalihydrat sowie 200 een Wasser, erhitzt im Wasserbade bis zur völligen Auflösung und filtrirt noch heiss im Dampstrichter. Beim Erkalten scheidet sich das Salz in Krystallen ab. (Gall.)

Farblose Nadeln, löslich in 25 Th. kaltem oder in 12 Th. siedendem Wasser, wenig löslich in Alkohol, unlöslich in Aether und in Chloroform.

Sehr vorsichtig in gut geschlossenen Gefässen anfzubewahren.

An Stelle der obigen Injektionen wird zur Zeit die innere Darreichung in folgender Form empfohlen.

- † Tinctura Cantharidini Liebreich. Liebreich's Kantharidin-Tinktur. Nicht zu verwechseln mit Kanthariden-Tinktur!
- 0,1 g (Ein Decigrammt) Cantharidin wird in 300 cem Tinctura Aurantii corticis unter mässigem Erwärmen gelöst, worauf man die erkaltete Lösung mit Tinctura Aurantii corticis auf 500 cem auffüllt. Diese Tinktur ist sorgfältig zu mischen und zu filtriren (!). Man nimmt diese Tinktur innerlich ein, indem man 0,1—1,00 cem mit der Pravaz'schen Spritze abmisst und in ein halbes Weinglas voll Wasser einträgt.
- † Solutio Natril cantharidinici Liebreich pro injectione. Kantharidin-Natrium-Lösung Liebreich.

Man bereitet in der bei dem Kaliumsalz angegebenen Weise eine wässerige Lösung aus 0,2 g (Zwei Decigramm) Cantharidin und 0,3 g Natriumhydroxyd und füllt diese mit Wasser zu 1 Liter auf. Je 1 ccm enthält 0,0002 g Cantharidin in Form des Natriumkantharidats.

Lizzansich hat das Cantharidin gegen tuberkulöse Processe, Phthisis, tuberkulöse Erkrankungen des Pharynx, Larynx, gegen Lupus, Psoriasis, Lepra empfohlen. Er beginnt innerlich und subkutau mit 4/10 Decimilligramm = 0,00006 g, entsprechend 0,3 ccm der

obigen Lösungen, nach und nach steigend um jo 0,00002 g, d. h. um 0,1 ccm der obigen Lösungen. - Vor jeder Anwendung, welche nicht täglich erfolgen darf, ist der Harn auf Eiweiss zu prüfen; bei eintretender Nephritis ist der Gebrauch einzustellen. Wegen der loicht eintretenden Nieren-Reizung ist die grösste Vorsicht geboten.

Dispensation. Die Lieurench'schen Lösungen werden nicht den Patienten ausgefolgt, sondern dem Arzte übergeben und werden von diesem selbst aufbewahrt. Die

Aufbewahrung in den Apotheken hat vorsichtig zu erfolgen.

Der Arzt mache es sich zur Pflicht, diese Mittel auf den Recepten stets ohne Abkürzung zu verschreiben. Der Apotheker lege jedes zweifelhafte Recept dem Arzte

zur nochmaligen Durchsicht vor.

† Aether Cantharidial. Kantharidinather. Loco Aetheris cantharidati. I g gepulvertes Kantharidia wird im Kalbehen unter Erwarmen in 40,0 g Aceton gelöst. Diese Lösung giesst man in 940,0 g Aether, den man durch Einstellen in lauwarmes Wasser auf 25° C. erwärmt hatte, in mehreren Antheilen unter Umsehwenken ein. Schliesslich trägt man 2,0 Hanfextrakt ein, schüttelt bis zur Auflösung desselben und filtrirt nach mehrtägigem Absetzen. (Dieresich.) † Cellodium Cantharidini. Kantharidin-Kollodium. Cantharidini 0,1 wird

mit Olei Ricini 4,0 verrieben, und in Collodii duplicis 96,0 eingetragen, worauf man das

Präparat durch Zusatz von Tincturae Cannabis indicae 1,0 granlich farbt.

# Capsella.

Gattung der Cruciferac-Hesperideae-Capsellinae.

Capsella bursa pastoris (L.) Mnch. Ucberall gemeines Unkraut. Kahi oder behaart, Grundblätter eine Rosette bildend, gestielt, ganzrandig, buchtig gezühnt oder fiederspaltig, Stengelblätter kleiner, sitzend, Stengel aufrecht, Schötchen auf wagerecht abstehenden Stielen dreieckig-verkehrt-herzförmig, Griffel kurz, die Ausrandung nicht überragend.

Mau verwendet das Kraut; Herba Bursae pastoris (Erganzb.). Herba Capsellae. Hirtentiischel. Gäusekresse. Siickel- oder Täschelkraut. - Panetière. - Shepherd's

Bestandtheile. Ein leicht zersetzliches Alkaloid, eine eigenthümliche Saure von glukosidischem Charakter: Bursusäure. Das ätherische Oel der Samen ist Allylsenföl,

sis enthalten ausserdem 28 Proc. fettes Oel.

Anwendung. Das Mittel ist veraltet, abor durch Pfarrer Kneupr wieder in Exinnerung gebracht. Die Rademachen'sche Schule benutzt es gegen Blutungen und Blasenteiden in Form der Tinktur und der Salbe. Neuerdings als Ersatz des Rhizema Hydrastis und Socale cornntum gegen Haemorrhagien empfohlen, besonders in Form des Fluidextrakts.

Extractum Bursae pastoris fluidum wird aus dem fein geschnittenen Kraut mit

Weingeist (68 proc.) im Verdrängungswege bereitet.

Tinctura Bursae pastoris Rademacherl (Erganzb.). Rademacher's Hirtontäscheltiuktur, wird aus 5 Th. zerqueischiem frischem Kraut mit 6 Th. Weingeist bereitet. Ausbeute 61/2-7 Th. Innerlich zu 15-30 Tropfen 4-6 mal täglich.
Ungnentum Borsae pastoris Rademachert. 1 Th. frisches, zerqueischtes Kraut

wird mit 2 Th. Schweinesett gekocht, bis die Feuchtigkeit völlig verdunstet ist, dann gepresst und klar abgegossen.

## Capsicum.

Gattung der Solanaceae - Solaneae.

1. Capsicum annuum L. mit verlängerten, aufrechten Früchten und Capsicum longum D. C. mit verlängerten, hangenden Früchten. Es ist unsieher, ob beide Arten wirklich verschieden sind, da angeblich Pflanzen mit hängenden und aufrechten Früchten

ans den Samen derselben Frucht hervorgegangen sind, beide würden dann in C. annuum L. zusammen zu ziehen sein. Heimisch in Amerika (vielleicht Brasilien), in allen beissen und gemässigten Gegenden der Früchte wegen in zahlreichen Formen kultivirt.

Fructus Capsiel (Germ. Helv.). Piper Hispanicum 8. Turcicum. Spanischer oder Türkischer Pfesser. Beissbeere. Quineapfesser). Schoten- oder Taschen-

pfeffer. — Poivre d'Espagne, Piment des jardins. Poivre de Guinée') (Gall.).

Beschreibung. Eine saftlose, vom bleibenden Kelch gestützte Beere, meist aus 3, selten aus 2 Karpellen hervorgegangen. Die Frucht ist durch theilweises Verwachsen der Karpelle im unteren Theile drei-, im oheren einsteherig. An den Placenten befinden sich zahlreich die flachen, rundlichen, hellgefürbten Samen.

Die pharmaceutisch verweedeten Früchte sind langgestreckt, bis 12 cm lang, dunkelbraunroth, fein quergestreift.



Fig. 142. Gewebe der Fruchtschale des spanischen Pfelfers. en Epidermis der Innenfläche mit verholsten Zellen st. sp Epidermis der Oberseito. coll Collenchym. 160 mai vergr. (Mokillen, Mikroskopie.)

Auf die Epidermis folgt ein aus 5-6 Zellschichten bestehendes Collenchym, woran sich ein dünnwandiges Parenchym schliesst, die Zellen dieser Schichten enthalten rothgelbe Körnchen und spindelförmige dreispitzige oder runde, gelbe Chromstophoren, die sich mit Schwefelsäure tiefblau fürben.

Die Wände der Collenchymzellen sind fein gekörnelt. Im Parenchym verlaufen die zarten Gefüssbündel zuweilen mit einigen Bastfasern. Zwischen
dem Parenchym und der inneren Epidermis liegen
auffallend grosse Zellen, die durch derbe Querwände
oder schmale Platten kleinerer Zellen getrennt sind.
Die Zellen der unteren Epidermis unter den grossen
Zellen sind verholzt, verdickt und getüpfelt, die unter den Zwischenplatten sind dünnwandig, nicht verholzt. Diese innere Epidermis mit abwechselnden
grösseren Parthien verholzter (also mit Phloroglucin
und Salzsäure roth werdender) und sehmälerer unverholzter Zellen ist für die Erkennung der Droge charakteristisch neben den gelben Chromatophoren und
rothgelben Tropfen des Parenchyms.

An den Scheidewänden der Frucht wird die Cuticula durch die Bildung eines Sekretes von den darunter liegenden gestreckten Epidermiszellen emporgehoben. Es findet sich hier das scharfschmeckende Prinzip der Frucht. — Die Samen umschliessen ein reich-



Fig. 143. Samenschale in der Aufsicht, ep Epidermis p Parenchym. 160 mal vergr. (Montann, Mikroskople.)

liches Endosperm und den gekritumten Embryo. Die Epidermiszellen der Samenschale sind vielfach in einander verzapft und verkeilt und gewähren auf der Flächenansicht ein sehr

<sup>1)</sup> Unter diesem Namen versteht man eigentlich die Früchte der Xylopia authiopica A. Rich, und X. aromatica D. C.

verworrenes aber höchst charakteristisches Bild. Sie sind ebenfalls für die Erkennung der Droge von Wichtigkeit. Ihre Aussenwand besteht aus drei Schichten: der Cuticula, einer mit Jod sich ohne weiteres blau färbenden und einer verholzten Schicht.

Bestandtheite. Wir sind darliber verhältnissmässig wenig unterrichtet. Der scharf brennend schneckende Bestandtheil wird als Capsaicin C<sub>0</sub>H<sub>14</sub>O<sub>2</sub>(?) bezeichnet. Es bildet farblose, bei 59° C. schmelzende Krystalle, die in kaltem Wasser wenig, in heissem mehr löslich und mit Wasserdämpfen in geringer Menge flüchtig sind, sich in Alkohol und Alkalien lösen.

Capsacutin  $C_{88}H_{64}N_8O_{7}$ , zu 0,05-0,07 Proc. in der Droge, von saurer Reaktion. Capsicin und Capsicol sind weiche, gelbe bis rothbraune, scharfschmeckende Substanzen, offenbar nicht einheitlich.

Capsicia, ein flüchtiges Alkaloid, ist ebenfalls zweifelhaft.

Nach Korne: Wasser 12,42 Proc., Stickstoffsubstanz 13,43 Proc., Flüchtiges Oel 1,58 Proc., Fett 14,46 Proc., Stickstofffeie Extraktstoffe 34,49 Proc., Holzfaser 19,59 Proc., Asche 5,67 Proc. in der Trockensubstanz: Stickstoffsubstanz 15,84 Proc., Fett 16,44 Proc., Stickstoff 2,45 Proc.

Aufbewahrung. An einem trocknen Orte, die ganzen oder geschnittenen Früchte in Holz- oder in Blechgefässen, das Pulver in braunen, gut verkorkten Gläsern. — Trotz seiner Schärfe ist der Spanische Pfeffer dem Insektenfrasse ausgesetzt, eine häufige Durchmusterung der Vorräthe deshalb geboten. Das für Cantharides (S. 595) empfohlene Verfahren ist auch hier von Vortheil. Beim Verarbeiten der Droge ist Staubentwickelung zu vermeiden, da die Schleimhäute dafür höchst empfindlich sind und heftige Entzündungen entstehen können. Um die Früchte zu zerschneiden, feuchtet man sie daher durch leichtes Bestäuben mit Wasser an und trocknet sie nach dem Schneiden wieder. Das Pulver bereitet man nach Augabe einiger Arzneibücher, indem man die zerkleinerten Früchte mit Gummi- oder Traganthschleim befeuchtet, trocknet und hierauf stösst. Der Arbeiter hat dabei das Gesicht in geeigneter Weise zu schützen. 100 Theile liefern 88—90 Theile mittelfeines Pulvor.

Anwendung. Innerlich selten bei Verdauungsschwäche, Flatulenz, zu 0,05-6,5. Im Aufguss (1,0:200,0) zu Gurgelwässern bei Angina maligna. Aeusserlich sehr häufig als Bestandtheil hautreizender Mittel. Im Haushalt ein beliebtes Gewürz zu Saucen, Mixed-Pickles und drgl. Missbräuchlich als verschürfender Zusatz zu Essig und Branntwein.

Tinctura Capsici. Tinctura Piperis Hispanici. Spanischpfeffertinktur. Teinture de poivre d'Espagne. Tincture of Capsicum. a) Brit. Aus 50 g Capsicumpulver und 1000 ccm Weingeist (70 proc.) durch Maceration zu bereiten. b) Germ. Aus 1 Th. mittelfein zerschnittenem Spanischem Pfeffer mit 10 Th. Weingeist zu bereiten. c) Holv. Aus 10 Th. Spanischem Pfeffer (V) und verdänntem Weingeist zu durch Perkolation 100 Th. Tinktur zu sammeln. d) U-St. Aus 50 g Capsicumpulver und q. s. Weingeist (Alkohol 950 ccm, Wasser 50 ccm) sind durch Perkolation 1000 ccm zu sammeln. Vor Licht geschützt aufzubewahren.

## Capsicum-Opoteldoc. Collemplastram Capsici (Diet). (Bull, of Ph.) Capsicumpflaster.

	Agreement and a series	
Rp.	Pineturae Capsici	10,0
	Spiritue	40,0
	Saponis hispanici	0,0
	Camphorne	4,0
	Liquoris Ammonit caust.	2,0
	Mentholi -	1,0
	Oloi Spilanthia oleracei	0,5.

Charta antirheumatica Anglica. Englisches Gichtpapier (Diet. Man.).

311 16.1	taraca otenchuhint	France	STREET,
Rp.	Tinctume Capsici	10,0	
	Tincturas Euphorbii	10,0	
	Terrbinthinae	20,0	
	Olei Terebinthinae	0,00	
	Alkohol, absoluti	500,0	
	Resigne Pini depuratae	400,0	i

Dis durchgeseihte Lösung wird mit brettem Plaset und Seldenpapier gestrichen und dieses auf Schunren an der Lutt getrocknet.

	duburanm baranasas	
Etp.	Massace ad Collemplastrum	800,0
	Rhisomatia Iridia pulv.	90,0
	Olibani	20,0
	Extracti Capaici aetherei	20,0
	Olel Resinne Pini	15,0
	Acidi salicylici	6,0
	Autheria	150,0.

Wie Collemplastrum Arnicae (S. 385.) zu bereiten, Auf Leinwaud gestrichen und durchlecht globt diese Masse einen Ersatz für das Capain-Porous-Pflaster, Rexsox's Pflaster aus New York.

#### Collyrium antamauroticum BEASLEY,

Hp. Fractus Capsicl 0,5 Aquae destillatas 300,0. Nuch Intündigen Stehen filtriren.

4000000	II Nach FARRATE
Curry-pander.	Rp. 1. Fractus Capatel gr. plv. 500,0
Rp. Fractus Capsici	2. Aetheria 125,0
Illitaomatis Zingiberis	3. Spiritus 125,0
Fructus Cardamotol 43 75,0	4. Spiritus q. s.
Fructue Pimentze	5. Camphorae 500,0
Rhizopadia Curcumae da 100,0	<ol> <li>Liqu, Ammon. canat. (spec. Gew. 0,910) 825,0</li> <li>Olel Thymi</li> </ol>
Piperie nigri 125,0	a Olai Lavandulas AA 10,0
Cassine Cinnamoral 150,0 Fraction Cortandel 300,0	Man perkelfet 1 mil 2 and 3, samuelt durch Sach-
werden als mitotheine Pulver gamischt.	gleason von 4 1250 g Flüssigkeit, löst darm 5, 7
Emplastrum Capslet (U-St.).	and 8 and mischt a hinzu.
Rp. Oboresinae Capaci	Ersutz für Ricurza's Pain Expeller und für den amerikanischen Pain Killer.
Emphastri adhaesivi AA q. s.	
Auf das dünn auf Musselln gestrichene i flaster trägt	Mottenspiritus.  I. Russischer Mottenspiritus.
man mittelet einen Pinnels das Capaleum-Extrakt	Rp. Tinctorae Capsici
auf, no dass 0,25 g davon 10 Can bedecken.	Tineturae Colocyuthidis As. 50,0
Extractom Capairly	Spiritus 100,0
wird wie Extractam Ausin@di (S. 408.) bereitet.	Camphorae 20,0
Extractum Capsiel authoroum.	Acidi carbotici puri 5,0.
Oteoresina Capalei (U-St).	II Motten-Esseuz pach Distriction.
ftp. Fructus Capsici subtile pulv. 500 g	Rp Fructus Capsici minor. conc. 100,0
Artheris Q 8.	Olei Terebinthibas 50,0
Das Pulver wird durch Perkolation erschöpft, der Aether durch Destillation, zuletzt durch frei-	Spiritus (96%) 900,0
williers Verdunsten entfernt; den filbesigen Theil	Maceriri man 8 Tage, presst aus, 16st Naphthalini 25,0
summelt bunn, während der schmierige Hückstand	Camphorae 25,0
verworfen wird.	Olei Caryophyllorum 10,0,
Extractum Capalet fintdum (U-St.)	Bast absetzen und filtrirt.
wird ans 1000 Th. Ieiu gepulverten Fruct, Capalol	Auf Pliesspapler gegossen zwischen Pelz- oder Woll-
and 9t proc. Alkehol durch Perkolation bereitet;	gegenstände zu legen.
man befeuchtet mit 500 com, sammelt zuerst	Piper Hispanicum solubile.
900 ccm und stellt J. a. 1000 ccm Extrakt ber.	Loulicher Cayconepeffer, Buchh.).
Gargarisma auticatarrhaie Gnavas.	Rp. Fructus Capsici concis. 100,0
Rp Decocti Corticia Chinae (c 15) 200,0	Spiritus 150,0 Man maceriri, presst aus, filtriri und verdampet
Tincturue Capsici 10,0.	das Flitrat mit
Zum Gurgeln, Bel Katarrb.	Natrii chiorati 100,6
Guttae corminativas.	rur Trockne.
New-Yorker Forme .	Spiritus Russicus (Erg5nah.).
Rp. Tincturae Capsiel I vol.	Russischer Spirltus.
Tincture Opii I p	Rp. 1. Semin. Skupla gr. pulv. 5,6
Spiritus Camphorati 1 " Spiritus Mentluse pip. 1 "	2. Aquae 10,0 3. Fructus Caprici concisi 2,0
Agune Alentine pip. 1 a	4. Camphome 2,0
Dogla 5 ccm	b. Natrii chlorati 2,0
Linkmentum antarthvillenm.	6. Liquoris Ammonii caustici 5,0
Glebtiletd (Yomacka).	7. Spiritum (91%) 80,0 8. Olei Terebinthinae 3,0
Ap. Tineturne Capsiel 509,0	8, Old Tereblathinae 3,0 9, Actionia 3,0
Tincturna Colebici 10,0	Man ruhet I mit 2 sum Teig an, insat strhen, bis
Olei Rosmurini 20,0	sich ein kriffliger Geruch nach Senföl entwickelt,
Olei Menthac pip. 5,0 Camphorse 30,0	fligt 1, 5, 7 hinzu, presst nach Stägigem Steben,
Camphorse 30,0 Sanonia medicati 25,0	löst 4, filteirt und setzt 6, 8, 9 zu.
Aetheris 50,0	Unguentum Capsici (Brit.).
Liquoria Amenon, caust. 500,0	Capaleum Ointment
Kalli jodati 20,0,	Rp. Fructus Capsici conclai 13,0
Linimentum Capatel compositum,	Cotacel 6,0
I. Ph. Neerl. III Suppl.	Olel Olivarum 44,0. Man erwärmt 1 Stunde im Wasserbade und solht
Rp. Fructus Capsici pulv. 1,0	durch.
Spiritus (0.834) 5,0	
digere p. dies 8, exprime; hojus tinct, part 525,0	Rp. Aluminia
Camphorae 30,0	Zinei sufferiei aa 80,0
Olei Rosmaritii	Fructus Capsici 60,0
Olei Lavandulas	Campborne 8,0
Olei Thyml	mischt man in Pulverform zu
Olei Caryophyllorum & 10,0	Olei Terchinthinae 30,0 Aceti 1000,0
Clei Coashe 2,6 Liquoris Amenonii caust. 100,0	Zum Einspriteen in die Nüstern der Rinder, bei
Sapotis medicati 3,0.	Katarrh je 1 Theoloffel.

#### finimentum restitutorium. Restitutionaffuid.

a (Erglinzh) 13000 So Tincturas Capaci 200,0 Spiritus 100,0 Spiritus camphorati 100,0 Spiritus actherel 10,0 Olel Terebinthinan Liquoris Ammonii caustici 20,0 6.03 Amments hydrochlorici Natril chlorall 20,0 \$50,0 Agane

b. Pharm. Zeltg. Rp. Tinciaras Capsici

80,0 Spiritus campborati Spiritus setherel Spiritus denaturati (90%) Liquoris Ammonii caustici sa 100,0 Decocui Florum Arnicae (25,0) 500,0 Natrii chlorati eradi

Sepone et ültra

II. Capsicum fastigiatum Blume (C. minimum Roxb.) Kleiner Strauch mit orangerothen, kaum 2 em langen, anfrechten Früchten. Liefert ebenfalls in den Früchten Fructus Capslei, Capsleum (Brit. U. St.) Cayenne Pepper, African Pepper (U. St.)

III. Capsicum frutescens L. Ebentalls stranchig, Früchte roth, 1 cm lang, aufrecht. Liefert in den Früchten Piment de Cayenne (Gall.). Diese beiden Arten liefera hauptsächlich das unter dem Namen: Cayennepfester, Chillies bekannte Gewürz, wogegen man unter Paprika meist die erstgenannte Art versteht.

C. fastigiatum and C. frutescens kann man von C. annunm leicht unterscheiden auch im zerkleinerten Zustande durch die Epidermiszellen der Samenschale, die bei ihnen schlank and hoch, bei der anderen Art im Querschnitt kurz und gedrungen sind, die die innerate Schicht der Aussenwand bildende verholzte Lamelle ist bei ihnen viel dicker wie bei C. annuum.

Bestandtheile. Capsacutin (s. oben) ist auch in C. fastigiatum gefunden. Wirkung und Anwendung wie bei I.

Apone, von Dr. Pouler, ist ein weingeistiger Auszug von Capsieum mit Salmink-

geist, Thymianol and Chloralhydrat.

Blister essence, C. Stmon's, ist dem Restitutionsfluid abalich zusammengesetzt. Branntweinschärfe von Stephan ist ein weingeistiger Auszug von spanischem Pfeffer, Capsicin. Unter dieser Bezeichung kommt eine Mischung aus Ajmmoniak, Seife, Kampher, äther. Oelen und den Fluidextrakten von Capsicum und Gaulther a in den Handel.

Capsicum-Vaseline der Chesebrough-Gesellschaft ist durch Ausziehen des Spanischen Pfeffers mittelst Vaseline hergestellt.

Ernstings Magentropfen besiehen aus Tinctura aromatica, Calami, Capsici, Liquor Kalii acetici und Spiritus dilutus. Glycoblastol des Prof. KLETZESSKY ist ein weingeistiger, mit Glycerin und wohl-

riechenden Oelen versetzter Auszug aus Spanischem Pfeffer. Magnetic-Elixir von Low enthält Capsicumtinktur, Terpentinel, Kampherspiritus,

Salmiakgeist, Sassafrasöl, Sassafrasextrakt.

Mustard-Paper oder Sinapine tissue von Coorea ist dunnes Papier mit einem Gummiüberzug, der die scharfen Stoffe des Spanischen Pfeffers und des Euphorbium enthält.

Gummüberzug, der die scharfen Stoffe des Spanischen Pfesser und des Euphorbium enthält. Pain-Expeller 1) von Richter. Nach Apoth. Zig.: Fructus Capsici 8,0, Flores Arnicae 2,0, Spiritus dilutus 100,0, Spir. camphoratus 20,0, Oleum Caryophyller. gtts. XX., Liquor Ammonii caustici 30,0. 8 Tage digeriren, dann filtriren.

2) Von Sachs. Tinctura Capsici 3,0, Tinctura Arnicae 12,0, Oleum Caryophyllor. gtt. X., Spiritus 50,0, Aqua 50,0, Spiritus camphoratus 20,0, Liquor Ammonii caust. 30,0. 3) Von Schöre. Tinctura Capsici (1:3) 900.0, Tinct. Piperis 90,0, Tinct. Galangae 60,0, Tinct. Ratanhae 30,0, Semen Paradisi cont. 180,0. Man digerirt 8 Tage. presst aus und fügt hinzu Oleum Thymi, Caryophyllor., Rosmarini, Lavandulae ää 15,0, Spiritus camphoratus, Liquor Ammonii caust. spirituos. ää 450,0, Sapo domesticus 45,0, Tinctura resinae Guajaei 100.0. Nach mehrtägigem Absetzen zu filtriren. (Soll dem Richtersachen resinae Guajaei 100,0. Nach mehrtägigem Absetzen zu filtriren. (Soll dem Richter schen Pain-Expeller in jeder Hinsicht gleichkommen.)

Papler Wilnel ist dannes Papier, das mit einem Ueberzuge von Capsicum, Benzoë, Euphorbium, Kopaivabalsam, Drachenblut, die zuvor in Weingeist gelöst wurden, ver-

schon ist.

Pilales Alègres von Collas, gegen Hämorrhoiden, bestehen aus Extractum Capsici,

Extr. Graminis und Radix Althaeae.

Prompto Allivio von Radway, ein Allheilmittel, enthält Capsicum, Kampher, Salze,

Aether und Weingeist. Russol von Dr. Bloch in Basel, ein Gichtmittel, enthält Capsicum, Colchicum, Chloroform, Senfspiritus, Gaultheriaöl.

Capsulae.

Speciality for Diphtherie, Dr. Whrre's, ist mit Capsicumauszug und Oenanthather versetzter Rum.

Tympanitessenz. Liq. Ammonii anisat. 12,0, Tinet. Capsici 7,5, Tinet. Zingiberis 30,0, Aqua commun. q. s. ad 2 L. Bei Trommelsucht der Rinder, auf einmal, wenn nöthig nach ½ Stunde dieselbe Dosis nochmals zu geben.

Yegetable Bathing-Prepareds von Redern, besteht aus grob zerkleinerten Capsi-

cum- und Rosskastanienfrüchten.

Venetianisches Liniment von Tobias, Allheilmittel, ist eine dem Pain-Expeller abnliche Mischung.

## Capsulae.

Unter Kapsel, Capsula, Capsule versteht man eine Hitle zur Aufnahme einer Dosis irgend eines Medikaments. Und zwar kann diese Hülle entweder lediglich zur Aufbewahrung eines Arzneistoffes dienen oder dazu bestimmt sein, zugleich mit dem Arzneimittel hinuntergeschluckt zu werden. In diesem Falle müssen die Kapseln aus einem Material bestehen, welches von den Verdauungssäften gelöst wird.

Man unterscheidet im allgemeinen Papierkapseln, Devorativkapseln, Stürkekapseln und Gelatinekapseln.

l. Capsulae chartaceae. Pulverkapseln. Papierkapseln. Diese dienen zur Aufnahme kleiner Pulvermengen, besonders der sogenannten abgetheilten" Pulver. Sie werden gewöhnlich aus glattem, weissem Schreibpapier hergestellt. Zur Aufnahme von hygroskopischen Pulvern oder solchen, welche leicht flüchtige Bestandtheile enthalten. verwendet man Kapselu, die aus sogenanntem Wachspapier (charta cerata) hergestellt sind. Dieses Wachspapier wird zur Zeit durch Träuken von Papier mit Ceresin, nicht mit Wachs erzeagt.

Zur Aufnahme des Natriumbikarbonates als Bestandtheil der englischen Brausepulver benutzt man Kapseln aus rothem oder blauem Papier. Die Weinsäure soll in diese farbigen Kapseln nicht eingefüllt werden, weil diese alsdann fleckig werden würden. -Zur Aufnahme besonders kostbarer, auch starkadhärirender Substanzen faltet man Kapseln aus Glanzpapier, die glänzende Seite nach innen. Der Gebrauch der Papierkapseln ist ein so allgemeiner, dass auf ihre nähere Beschreibung verziehtet werden kann.

II. Capsulae catapotae plicatiles. Devorativ-Kapseln. Verschlickbare Kapseln. Sie sind von E. Dietemen erfunden worden, baben die Form der Papierkapseln und bestehen aus einer, Stärke und Glycerin enthaltenden Masse, etwa vom Aussehen dünnen, bellen Guttapercha-Papieres. Aus dieser Masse werden die Kapseln ähnlich wie die Papierkapsela hergestellt. Ihre Füllung mit dem Medikament und das Verschließen der gefüllten Kapseln erfolgen in gleicher Weise wie bei den Papierkapseln.

III. Stärkemehlkapseln. Capsulae amylaceae. Amylkapseln. Cachets. Sie sind aus den schon früher benutzten sog, Einnehme-Oblaten hervorgegangen, wurden etwa

1873 von Limousik in Genf eingeführt, später von Fassen in Wien verbessert. Die Stürkemehlkapseln werden ähnlich den Oblaten entweder aus reiner Weizenstärke oder aus Gemischen von Weizenstärke und Weizenmehl in sogenannten Oblatenblickereien gebacken. Sie sind rundliche Blättehen mit flachem Rande und centraler Vertiefung. Für gewöhnlich werden sie in drei Grössen





und zwar von 2,0, 2,5 und 3,0 cm Durchmesser angefertigt. Sie dienen ausnahmslos zum Einhüllen fester Substanzen, besonders der Pulver. Sehr voluminöse Pulver z. B. Chininsalze, Handb. d. pharm. Praxis. L.

Capsulae.

Salicylsäure, kann man mit Hülfe eines Pastillenstechers in trocknem Zustande etwas komprimiren und dann in die Kapseln bringen. Der Verschluss erfolgt in der Weise, dass auf die das Pulver tragende Kapselhälfte die andere, angefeuchtete Hälfte anfgedrlickt wird. Verschlussapparate sind konstruirt worden von Limousis, Digne, Sevzik, Fasser, Vo-MACKA U. A. Fig. 144 und 145.



Beim Bezug einer grösseren Menge dieser Kapseln auf einmal werden dieselben von den Fabriken mit der Firma des Bestellers geliefert.

Bei dem Einkauf der Stärkemehlkapseln beachte man folgende Punkte: Sie sollen nicht stark gebläut sein, dürfen keine giftigen Bestandtheile enthalten, (Metalle wilrion in der Asche aufzusuchen sein, welche nicht mehr als 1 Proc. betragen soll.) Sie milssen ferner elastisch und frei von Bruchstücken sein und, in Wasser getaucht, sufort zu einer formlosen Masse zusammenfallen.

Vorräthige Oblatenpulver nehmen sehr bald ein unansehnliches Aussehen an.

IV. Capsulae gelatinosae. Von diesen zum Theil aus unverwischter Gelatine, zum Theil aus Gelatine mit Zusätzen hergestellten Kapseln unterscheidet man namentlich

1) Deckelkapsein, 2) Gefüllte harte Kapsein und 3) Gefüllte elastische Kapsein.

Die technische Darstellung dieser verschiedenen Sorten Gelatine-Kapseln ist mit geringen, sich von selbst ergebenden Abweichungen, die gleiche. Als Ausgungsmaterial wird von den Fabriken nicht die dünnblätterige Gelatine, sondern ein in dickeren Tufeln im Handel verkommendes Produkt, der sogenannte französische oder belgische Gelatine-Leim verwendet, weil die mit diesem hergestellten Kapseln klarer und durch-

sichtiger ansfallen.

Darstellung. A. Der harten Kapseln. 1 Th. Gelatineleim lässt man im Gefässe B mit 3 Th. Wasser quellen und erhitzt die Masse alsdann im Wasserbade A zum Schmelzen. Wenn die Temperatur etwa 65°C. ist, so lässt man kurze Zeit stehen, schiebt alsdann die an der Ober-

fläche der Leimlösung abgesetzte Schaumschicht mit einem Spatel oder dergl. zur Seite. Fig. 146.
Vorher hatte man die zur Durstellung der Gelatinekapseln erforderlichen Formen (Docken), alivenförmige Stäbe aus polirtem Zinn oder Stabl, mittels eines mit Ölivenöl benetzten Lappehens abgerieben und diese Formen zu 12-20 Stück mit den Stielen nach unten (Fig. 146 C) in eine Korkplatte oder eine ähnliche Vorrichtung gesteckt, so dass die Kopfe alle in einer Ebene liegen. Man ergreift nun eine solche, mit kalten Metallformen besteckte Platte und taucht sie in die heisse Gelatinelösung, etwa bis A, Fig. 147, langsam ein und zieht sie ebenfalls langsam wieder heraus. Damit sich an den Enden keine Thranen bilden, zieht man den hier befindlichen Ueberschuss der Masse durch momentans leise Berührung mit der Oberfläche der Gelatinelösung wieder ab. Dann dreht man, behufs gleichmässiger Vertheilung der Gelatine, das Brett mit den Formen langsau in der Hand so, dass die Formen etwa wagerecht liegen, 1—2 Minnten lang und stellt das Ganze hierauf etwa <sup>1</sup>/<sub>2</sub> Stunde an einen kählen, schattigen Ort. Nach dieser Zeit ist die Gelatine soweit erstart, dass man die Hülsen von den Formen entfernen kann. Man setzt bei B, Fig. 147, die Schneide eines Messers au und macht hier durch Rollen der mit Gelatinemasse überzogenen Form auf der Messerschneide einen Ringelschnitt. Dann zieht man die Gelatinekapsel mit der rechten Hand über die Olive, die abgetrennte Hülse aber mit der linken Hand über das verjüngte Ende der Form ab.

Die Kapseln werden reihenweise in Brettehen mit Vertiefungen

eingesetzt und hier etwas übertrocknet.

Die Füllung mit Flüssigkeiten erfolgt, solange die Kapseln noch nicht ganz getrocknet, sondern noch etwas feucht sind. Das Füllen der Kapseln mit Flüssigkeiten erfolgt zweckmässig mit einer Spritze, deren



Cansulae. 611

Ausflussrohr einen allongenförmig gebogenen Glasansatz mit feiner Spitze trägt. Der Glasschnabel wird in die Oeffnung der Kapsel eingefährt, worauf man durch sanften Druck des Kolbens der Spritze die Füllung ausführt. Eine geschickte Arbeiterin fallt in einem Arbeitstage etwa 6000 Kapseln der gewöhnlichen Grösse. Zum Füllen der Kapseln mit



Fig. 148

pulverförmigen Arzneimitteln bedient man sich eines kleinen dutenförmigen Fülltrichters aus Motall, durch welchen man die gepulverten Arzueisteffe mit Hilfe eines "Stopfers" in die Kapseln hinein bringt. Eine geschickte Arbeiterin fällt von diesen Kapseln im Tage hachstens 600 an.

Man sehe indessen daranf, dass die Kapseln nicht zu voll gefüllt werden, weil sonst

das Verschliessen derselben schwierig, ja unmöglich wird.

Das Verschliessen der gefüllten Kapsetn geschieht dadurch, dass man auf ihre Oeffnung einen Tropfon warmer Leimlösung mit Hilfe eines kleineren oder grösseres Pinsels setzt. Und zwar geschieht dies zweimal hintereinander. Durch das erste Retupfen erfolgt nur ein horizontaler Verschluss der Kapsel. Durch das zweite Außetzen eines Tropfens warmer Leimlösung erhält der Verschluss eine gefällige, abgerundets Form.

Die so bergestellten Kapseln mitssen daraufbin untersucht werden, ob nicht mangel-baft verschlossene (leckende) Kapseln unter ihnen sind. Zu diesem Zwacke belässt man die Kapseln in ihren Einsatzbrettern, bis sie Infttrocken geworden sind, dann legt man sie einzeln auf treppenförmig gebogenes Papier aus und liest nach etwa 24 Stunden diejonigen Kapseln mechanisch aus, welche geleckt haben. Der Rest wird auf Hürden im Trockenschranke vollständig ausgetrocknet.

Im Vorstehenden ist angegeben, dass die harten Kapseln lediglich aus Gelatine-Leim und Wasser horgestellt worden. In der That ist das diejenige Darstellungsweise, nach welcher die meisten Fabriken arbeiten. Die Gall, schreibt folgende Masse vor; Gelatinae 25,0, Glycerini 10,0, Saechari 8,0, Aquae circa 45,0.

Übrigens ist die Darstellung der Gelatine-Kapseln eine ziemlich einfache Arbeit, welche sich recht wohl im pharmacentischen Laboratorium nasführen liesse,

B. Der elastischen Kapseln. Die Grundmasse für die elastischen Gelatine-kapseln besteht aus Gelatineleim I Th., Wasser I Th., Glycerin 2 Th. Die Herstellung der elastischen Kapseln erfolgt genau in der nämlichen Weise, wie es bei A. beschrieben ehstischen Kapsela erfolgt genau in der nämlichen Weise, wie es bei A. beschrieben wurde. Die Fullung der Kapsela geschieht, wenn sie zwar sehon starr, aber noch nicht vollig getrocknet sind. Ebeuso erfolgt der Verschluss der gefüllten Kapseln mit heisser filycern-Gelatinemasse, solange die Kapseln noch nicht völlig getrocknet sind wie unter A angegeben. Dagegen wird die Trocknung nicht mit künstlicher Warme, sondern im Kalk-Trockenschranke (s. S. 546) über Aetzkalk oder Chlorealeium ausgeführt. Die Kapseln bleiben solange im Kalk-Trockenschranko, bis sie an Papier nicht mehr anbacken. — Als sine geeignete Masse empfisht Fourer: Gelatinae 16 Th., Aquae 20 Th., Glycerini 15 Th., Sirupi Sacchari 10,0. Sollen lichtemptindliche Substanzen in Kapseln untergebracht werden, an kapseln die Galatinemasse Zusätze von unschädlichen, wasserlückliches Erwistellen. den, so kann die Gelatinemasse Zusätze von unschädlichen, wasserlöslichen Farbstoffen, z. B. Indulin oder Nigrosin erhalten.

Capsulne gelatinosae durae. Harto Gelatinekapseln. Unter Gelatinekapseln schlechthin versicht man die harten Gelatinekapseln. Sie werden meist in mittleren Grössen von 0.1-1.0 g Inhalt hergestellt, die gebränchlichste Sorte aber ist die von 0.5 g Inhalt.

In diese Kapsala kann man alle solche Flüssigkeiten und feste Stoffe einfüllen, welche die Galatinebälle nicht auflösen bez. zerstören, z. B. Balsame, alkoholische und atherische Extrakte, atherische Oele, Antipyrin, Apiol, Chinin, Phenole und phenolartige Körper, z. B. Kreosot und Creolin.



Fig. 149.

Bei gewissen Substanzen kann man den Angriff auf die Gelatinehülle dadurch verhindern, dass man sie in öliger Lösung einfüllt, z. B. Chloralhydrat in Gel gelöst. Wässerige Flüssigkeites sind vom Einfüllen in Gelatinekapseln natürlich ausgeschlossen,

Capsulae.

Von diesen Kapsein ist zu verlangen, dass sie aus gutem Gelatineleim hergestellt sind, der nicht unaugenohm riecht und schmeckt. Sie müssen ferner gut aussehen, d. h. die Gelatinehülle muss klar sein. Sie dürfen ferner nicht lecken und nicht verschimmelt sein. Es empfiehlt sich, alle knutlich bezogenen Kapseln (auch die folgenden Sorten) darauf hin zu prüfen, ob das Gewicht des Inhaltes stimmt und ob die eingefüllte Substanz den hezüglich der Reinheit an sie zu stellenden Auforderungen genügt. Fig. 149.



Obgleich die harten Kapseln nicht gerade besonders empfindlich sind gegen Feuchtigkeit, so empfichtt es sich doch, sie an einem trockenen Orte, am besten im geheizten Zimmer, aufzubewahren. In feuchten Räumen werden sie trübe, können unter Umständen sogar verschimmeln.

Capsulae gelatinosae elasticae seu molles. Elastische Gelatinckapselu. Diese Kapseln werden in Grössen von 0,15 — 1,0 — 5,0 — 10,0 — 15,0 g Inhalt angefertigt. Noch beträchtlichere Grössen kommen nur für die Veterinär-Praxis in Betracht. Man kann in diese Kapseln grössere Mengen, namentlich von Flüssigkeiten, einfüllen, weil sie sich wegen ihrer Elasticität der Form der Speiseröhre anpassen, also dem Hinunterschlucken nicht allzugrossen Widerstand entgegensetzen. Als Füllung dieser kommen namentlich Ricinusöl und Loberthran in Betracht, doch können sie mit jeder Substanz gefüllt werden, welche die Gelatine-Masse nicht zerstört.

Diese Kapseln sind gegen Feuchtigkeit erheblich empfindlicher als die harten. Durch feuchtes Lagern werden sie triibe; sie erhalten alsdann durch Nachtrocken an einem

lauwarmen, trockenen Orte oder im Kalk-Trockenschrank ihr gutes Aussehen für gewöhnlich wieder. Zu hoher Wärme dürfen sie aber auch nicht ausgesetzt werden, weil sie alsdann schmelzen würden. Sie sind auch gegen Staub sehr empfindlich, weil sie ihn an ihrer Oberfläche festhalten. Man bewahrt sie also vor Staub geschützt, an einem trockenen, nicht zu warmen Orte auf, am besten im Kalk-Trockenschranke.

Perlae gelatinosae. Gelatineperlen. Die deutschen Gelatineperlen sind harte Kapseln, aber nicht wie diese olivenförmig, sondern von Kugelgestalt. Ihre Herstellung erfolgt wie diejenige der harten Kapseln unter Benutzung kugelförmiger Zinnformen. (Fig. 151). Die Bildung eines unauffülligen sauberen Verschlusses erfordert grösseres Geschick als bei den olivenförmigen Kapseln. Die französischen Gelatineperlen bestehen aus zwei durch Pressung miteinander vereinigten Halbkugeln und haben daher eine, jede Kapsel in zwei Hälften theilunde Naht. Ihre Herstellung erfolgt mit Hilfe besonderer Maschinen, welche von N. Pallau & Co., Paris, Avenue du Maine 43, ebenso wie alle übrigen Apparate zur Herstellung und Füllung von Gelatinekapseln und -Perlen, geliefert werden.

Die Gelatineperlen dienen besonders zur Aufnahme von Arzneien, welche in kleineren Mengen zur Verwendung gelangen, wie Aether, ätherische Oele, Morrhuol, Orexin, Pepsin und Alkaloide (Hydrastinia).

Capsulae operculatae. Deckelkapsela. Sie bestehen aus einem Untertheil und Obertheil aus dünner Gelatine, welcher letztere über den ersteren hinweggeschoben wird. Sie haben den Zweck, die olivenförmigen Kapsela zu ersetzen, d. h. solche Arzneistoffe aufzunehmen, welche nur selten in dieser Form verordnet und deshalb nicht fabrikmässig hergestellt worden. In der Regel dienen sie zur Aufnahme von festen Arzneistoffen, bisweilen,

)-A

Fig. 151.

aber seltener, auch zur Aufnahme von extraktförmigen. Das Füllen geschieht, indem man die unterzubringende fein gepulverte Substanz einfach in die Hälfte mit dem geringeren Durchmesser hineinschüttet und die dazu passende (übergreifende) Hälfte darüber schiebt.

Bei lockeren Pulvern (z. B. Chininsalzen) kommt man besser zum Ziel, wenn man das abgewogene Pulver auf Papier schüttet und nun mit der schlankeren Hälfte einfach auftupft. Den Deckel bestreicht man inwendig mit etwas Gummischleim,



Fig. 152.

um ein Lockerwerden desselben zu verhindern. Wichtig ist natürlich, dass von der schlechtschmeekenden Arznel nichts auf die Aussenseite der Kapsel gelaugt. Fig. 152.

Capsulae operculatae pro suppositoriis. Deckelkapsein für Suppositorien. Diese werden vorzugsweise zur Applikation des Glycerins in den Mastdarm angewendet. Sie bestehen aus einer steifen konischen Gelatinehülle mit übergreifendem Deckel (Fig. 153). Unmittelbar vor dem Gebrauche füllt man die konische Hälfte mit kone. Glycerin, setzt den übergreifenden Deckel auf, taucht das gefüllte Züpschen, um es schlüpfrig

zu machen, einen Augenblick in kaltes Wasser und schiebt es alsdann sogleich möglichst tief in den After ein.

Da diese Kapseln in einer verhältnissmässig kurzen Zeit im Darm gelöst werden, so können sie natürlich auch zur Füllung mit anderen Suppositorien-Massen verwendet werden.

Suppositorien-Kapsela mit Fettdeckel. Diese sind eigentlich nur die konischen Hälften der vorigen, zu welchen Fettdeckel aus starrer, aber leicht schmelzbarer Fettmasse beigegeben werden. Man braucht sie zur Herstellung von Cacao-Suppositorien, indem man einfach die geschmolzene Suppositorien-Masse in sie hineingiesst, oder falls die Masse durch Anstossen erzeugt wurde, diese Masse in sie hineinstopft. Die gefüllten Kapseln werden schliesslich mit dem beigegebenen Fettdeckel verschlossen.

Capsulae keratinosae. Pohl's Dünndarmkapseln. Diese Kapseln werden aus einer plastischen und elastischen Masse bergestellt, welche besteht aus einer Mischung von a) filtrirter, bis zur Sirupsdicke eingedampfter Lösung von Keratin in Ammoniaksfüssigkeit, b) ebenfalls bis zur Sirapsdieke eingedampfter Lösung von wachsfreiem Schellack, Borax und Wasser und



e) sehr geringer Menge ammoniakalischer Kolophonium-Lösung. D.R.P. 35976. Diese Masse besitzt die Eigenschaft des Keratins; im Magen ungelöst zu bleiben, im Darm aber in Lösung zu geben, dagegen nicht die Sprödigkeit und Zerreiblichkeit des reinen Keratins.

Sie dienen zur Aufnahme von Arzueistoffen, welche nicht im Magen, sondern erst im Darm zur Wirkung gelangen sollen, z. B. Acidum arsenicosum, Acidum hydrochloricum, Acidum salicylicum, Acidum tannicum, Alumen, Balsamum Copaivae, Bismutum subnitricum, Chinin und dessen Salze, Chrysarobin, Extractum Cubebarum, Extractum Filicis (überhaupt alle Bandwurmmittel), Ferrum und dessen Verbindungen, Kreosot, Naphthalin, Opium, Phosphor, Plumbum aceticum, Quecksilber-Verbindungen, Resorcia, Santonia.

Man prufo sie, ob sie in einer Mischung von 100 com Wasser, 10 Troplen Salzsaure und 0,1 g Pepsin bei 35°C ungelöst bleiben,

## Carbida.

Karbide. Unter "Karbiden" versteht man die Verbindungen des Carbida. Kohlenstoffs mit Elementen, vorzugsweise mit Metalten.

Einige Karbide haben, seitdem es möglich geworden ist, im elektrischen Ofen (d. b. im elektrischen Flammenbogen) Temperaturen von vordem nicht erreichter Höhe zu or-

zielen, ganz erhebliche technische Bedeutung erlangt. — Zum Verständniss des Folgeuden sei vorausgeschickt, dass man durch den zwischen 2 Kohle-Elektroden übergehenden Flammenbogen (also im Lichtbogen der sog. elektrischen Bogenlampen) Temperaturen von etwa 3500—4000° C. erzeugen kann. Bei diesen Temperaturen gelingt es, Substanzen wie Aetzkalk u. s. zu schwelzen, welche vordem für unschwelzbar gehalten wurden. Infolgedessen gelingt es auch Reaktionen berbeizuführen, welche man vordem nicht kannte. Bei der Darstellung der im Folgenden zu besprechenden Karbide wirkt der elektrische Strom nur als Wärmequelle. Eine "Elektrolyse" findet nicht statt. Man würde im Stande sein, die gleichen Reaktionen auch ohne den elektrischen Strom auszuführen, wenn man auf anderem Wege Temperaturen von der angegebenen Höhe erzielen könnte.

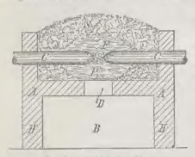


Fig. 154, Elektrischer Ofen.

Die Bussere Wandung A des Olens besteht aus leuerlesten Chamottestelnen. In den Olen ragen die beiden Kohle-Elektroden  $CC_i$  um welche die Rosktions-Mischung F geschichtet ist. Das geschmolzene Reaktionsprodukt flieset bei P nach D ab.

 Carbidum Calcii. Calciumkarbid, Gasstein. CaC<sub>2</sub>. Mol. Gew. = 64.

Die ergiebige Darstellung des Calciumkarbids im elektrischen Ofen ist 1894 von dem Amerikaner Wilson angegeben und von Moissan weiter vervollkommnet worden.

Darstellung. Man stellt eine Mischung von 120 Th. frisch geglühtem Actzkalk mit 80 Th. Kohle (Anthracit, Koks oder Zuckerkohle) her und schmilzt diese im elektrischen Ofen bei etwa 3500°C. zusammen. Eine solche Temperatur wird erreicht durch einen elektrischen Strom von 350 Ampère bei 70 Volt Spannung. Die Ausbeute beträgt 120 bis 150 Th.

 $CaO + 8C = CO + CaC_a$ 

Eigenschaften. Das gegenwärtig im Handel befindliche Calciumkarbid ist nicht rein

sondern es enthält bis zu 20 Proc. Verunreinigungen, welche aus den Ausgangsmaterialien stammen. Die guten Sorten stellen specifisch schwere Massen dar mit krystallinischem Bruch und charakteristisch braunrother Färbung. Häufig finden sich unter den Karbidstücken solche, welche völlig unbrauchbar sind. Das spec. Gewicht ist 2,20 bis 2,25. —

Der Luft ausgesetzt, verbreitet das Calciumkarbid einen unangenehmen knoblauchartigen Geruch, welcher von entwickeltem Phosphorwasserstoff herrührt, zugleich geht es allmählich in Calciumhydroxyd und Calciumkarbonat über. Gegen die meisten chemischen Agentien ist es von einer bemerkenswerthen Beständigkeit; von Wasser und wässerigen Finssigkeiten aber wird es unter Bildung von Acetylen und Calciumhydroxyd stürmisch zersetzt  $\text{CaC}_8 + 2\,\text{H}_*\text{O} = \text{C}_2\text{H}_* + \text{Ca}(\text{OH})_*$ . Auf dieser Reaktion beruht z. Z. die praktische Wichtigkeit der Verbindung.

t kg Calciamkarbid liefert theoretisch 350 Liter Acetylen, das Calciamkarbid des Handels aber giebt nur etwa 230-300 Liter, weil as eben einen beträchtlichen Procentsatz von Verunreinigungen enthält. — Unter diesen Verunreinigungen sind namentlich Verbindungen des Phosphors (Phosphorcalcium Ca<sub>8</sub>P<sub>8</sub>), des Schwefels und des Stickstoffs vorhanden, welche durch die Einwirkung von Wasser zur Bildung von Phosphorwasserstoff, bez. Schwefelwusserstoff, bez. Ammoniak Veranlassung geben. Dieser Umstand macht eine Reinigung des aus dem Calciamkarbid entwickelten Acetylens (s. d. w. u.) erforderlich.

Aufbewahrung. Eleinere Mengen können in Pulverflaschen mit Glasstopfen aufbewahrt werden, in denen sie sich aber für gewöhnlich nicht lauge gut halten. Grössere Vorräthe bewahrt man in zugelötheten Blechbüchsen auf. Man beachte, dass für den Transport und für die Aufbewahrung von Calciumkarbid besondere lokale Verordnungen (s. w. unten) existiren, welche gennu zu beachten sind. Unter allen Umständen ist das Calciumkarbid vor Feuchtigkeit möglichst geschützt aufzubewahren.

Anwendung. Die Hauptanwendung erfolgt zur Darstellung des Acetylens. Die Benutzung zur Entwässerung von Alkohol (Darstellung von absolutem Alkohol) hat sich nicht bewährt. — Therapeutisch ist es von Gumand zur Bekämpfung der Blutungen des weiblichen Geschlechtsorganes empfohlen worden. Zu diesem Zwecke werden über Nacht nussgrosse Stücke des Calciumkarbids in der Scheide belassen.

Calciumkarbid, petrolisirtes oder paraffinirtes. Um das Calciumkarbid gegen die Einflüsse der Luft einigermassen widerstandsfähig zu machen, träukt man es, nachdem es in haselnussgrosse Stücke zerkleinert worden ist, mit Petroleum oder Paraffin. In diesem Zustande ist es einigermassen unempfindlich gegen die Luftfeuchtigkeit, wird aber von Wasser noch mit genügender Energie angegriffen.

Werthbestimmung. Da der Werth des Calciumkarbids in der Menge des entwickelten Acetylenguses liegt, so würde es nahe liegen, eine Werthbestimmung auf die Volummenge des aus der Gewichtscinheit entwickelten Acetylens zu gründen. Diese Art der Bestimmung stösst aber auf Schwierigkeiten, weil 10 g Calciumkarbid schon 3 Liter Acetylen liefern. Um also noch genau messbare Mengen Acetylen zu erhalten, müsste man sehr kleine Mengen von Calciumkarbid in Arbeit nehmen. Bei der leichten Veränderlichkeit des Calciumkarbids an der Luft würde aber schon die Wägung eine erhebliche Fehlerquelle in sich schliessen. H. Bambracke hat daher empfohlen, die Gehaltsbestimmung ähnlich wie bei der Bestimmung der Kohlensäure auf den Gewichts-Verlust zu gründen. Der benutzte Apparat ist dem Monn'schen Apparat zur Kehlensäure-Bestimmung nachgebildet, aber erhoblich größer.

Der Apparat besteht aus einer zweihalsigen Flasche von 400 com Fassungsraum, welche in dem einen Tubus ein Chlorcalciumrohr trügt, während durch den anderen ein 250 com fassender Tropftrichter hindurchführt. — Zur Ausführung der Analyse bringt man in die Flasche 50—60 g grob zerschlagenes Calciumkarbid, füllt in den Trichter etwa 200 ccm einer 15—20 procentigen Kochsalzlösung und bestimmt das Gesammtgewicht des Apparates auf einer noch 0,01 g anzeigenden Tarirwaage. — Lässt man jetzt vorsichtig die Kochsalzlösung zutropfen, anfangs 5—6 Tropfen in der Minute, so wird das Karbid zersetzt ehne die heftige Reaktion, welche mit reinem Wasser eintritt, und der langsam entweichende Gasstrom wird durch das Calciumbenlorid getrocknet. Wenn nach 3—4 Stunden die Halfte der Kochsalzlösung zugetropft ist, lässt man den Rest auf einmal zu, erwärmt etwas, saugt 10 Minuten Luft durch den Apparat und wägt nach dem Erkalten. Die Gewichtsdifferenz erglebt die Ausbeute an Acetylen, aus der man, unter Berücksichtigung, dass 1 kg Rein-Karbid — 406,25 g (40,625 Proc.) oder 348,8 l (bei 0° C. und 760 mm B) Acetylen liefert, sowohl den Gehalt au Reinkarbid wie an Gasausbeute berechnen kann.

## Acetylenum. Acetylen. Acthin. Steingns. C.H., Mol. Gew. = 26.

Wie schon erwähnt wurde, wird das Acetylen in sehr einfacher Weise durch Einwirkung von Wasser auf Calciumkarbid dargestellt.

Eigenschaften. Farbloses, unangenehm, aber nicht nach Phosphorwasserstoff riechendes Gas. Spec. Gewicht (Luft = 1) = 0,90. Bei 0° C. kann es durch einen Druck von 21,5 Atmosphären verflüssigt werden. Das flüssige Acetylen siedet bei = 83° C. Beim raschen Verdunsten hinterlässt es festes Acetylen vom Schmelzp. = 81° C. Die kritische Temperatur für die Verdichtung ist =  $\frac{1}{2}$  87° C. 1 Liter Acetylengas wiegt bei 0° C. und 760 mm B = 1,165 g. 1 kg flüssiges Acetylen entspricht = 858 Liter Gas bei 0° C. und 760 mm B.

Das Acetylengas ist in Wasser ziemlich löslich. 1 Vol. Wasser löst 1 Vol. Acetylengas; Alkohol und Acther lösen es reichlicher. Dagagen ist es in konc. Kochsalzlösung fast unlöslich. — Wird es durch ammoniakalische Kupferchlorürlösung durchgeleitet, so entsteht ein brauner, beim Durchleiten durch ammoniakalische Silberlösung ein weisser Niederschlag von Acetylen-Kupferoxydal C<sub>2</sub>H<sub>4</sub>. Cu<sub>2</sub>O bez. Acetylen-Silberoxyd C<sub>2</sub>H<sub>4</sub>. Ag<sub>2</sub>O. Beide Niederschläge sind im trockenen Zustande sehr explosiv. Wegen der möglichen Bildung des ersten Niederschlages hat man Kupfer als Material für die Acetylen-Leitungen etc. auszuschliessen, ausserdem bemüht man sich, das Ammoniak aus dem Acetylen durch Waschen zu entfernen.

Wird unvermischtes Acetylen an der Luft entzündet, so verbrennt es mit heller, stark russender Flamme. Das Russen kann unterdrückt werden, und das Acetylen wird als Lichtqueile besonders vortheilhaft ausgenutzt, wenn man geeignete Gemenge von Acetylen mit Luft (oder Sauerstoff) zur Verbrennung bringt. Ein solches geeignetes Gemenge ist eine Mischung von 3 Vol. Acetylen und 2 Vol. Luft. Ein solches Gemenge verbrennt, wenn es unter einem Druck von etwa 60 mm Wasserskule aus engen Oeffnungen ausströmt, ohne zu russen mit blendend weissem Lichte. Ein Brenner, welcher pro Stunde 140 Liter Acetylen verbrennt, hat eine Leuchtkraft von 240 Normal-Stunden-Kerzen. (Leuchtgas giebt unter den gleichen Bedingungen nur 16 Normal-Stunden-Kerzen. 140 Liter Leuchtgas im Auer-Brenner ergeben etwa 120 Normal-Stundenkerzen.)

Gemische von Acetylen mit Lust verbrennen unter Explosion. Solche Gemische sind gefährlicher als ähnliche Gemische von Leuchtgas mit Lust, denn die Explosionsfähigkeit in solchen Gemischen ist noch vorhanden innerhalb folgender Grenzen: 1) Gemisch von 3 Vol. Proc. Acetylen mit 97 Vol. Proc. Lust bis 2) Gemisch von 81 Vol. Proc. Acetylen mit 19 Vol. Proc. Lust. Das Explosions-Maximum zeigt ein Gemisch von 1 Vol. Acetylen mit 12 Vol. Lust. — Gelangt ein Gemisch von 1 Vol. Acetylen mit 12 Vol. Sauerstoff zur Verbrennung, so kann eine Temperatur von 4000°C. erzeugt werden.

Eingeathmet wirkt das Acetylen zwar auf den Organismus giftig, aber weniger giftig als Lenchtgas. Es verursacht keine nachweisbare Veränderung des Blutes (Unterschied vom Leuchtgas, bez. Kohlenoxyd) und wirkt mehr narketisch. Sängethiere können in einer Luft mit 9 Vol. Proc. Acetylen ohne merkliche Beeinflussung noch leben.

Reinigung. Das aus technischem Calciumkarbid dargestellte Acetylen enthält bis zu 4 Proc. Verunreinigungen, von denen die wichtigsten Phosphorwasserstoff und Schwefelwasserstoff sind, während den übrigen: Ammoniak, Kohlenoxyd, Wasserstoff, Stickstoff und Sauerstoff geringere Bedeutung zukommt. Ein solches Rohacetylen zeigte z.B. folgende Zusammensetzung.

I. Aus amerikanischem Karbid.			II. Aus Sch	Karbid.	
Acetylen	98,87	Proc.	99,87	Proc.	
Phosphorwasserstoff	0,04		0,02	.91	
Schwefelwasserstoff	0,02	.00	_		
Ammoniak	0,06	29	0,04	9	

Die Entfernung dieser Verunreinigungen erscheint nothwendig, weil sie zum Theil giftig sind, ferner, weil möglicherweise selbstentzündlicher Phosphorwasserstoff auftreten kann und weil endlich das Ammoniak in Gemeinschaft mit dem Acetylen zur Bildung explosiver (Cu-) Verbindungen Veraulassung geben kann.

Die Reinigung erfolgt dadurch, dass man das Gas zunächst in Wasser wäscht, welches das Ammoniak aufnimmt, sodann über feuchten Chlorkalk leitet, welcher die Phosphorwasserstoffe zu Phosphorsäure oxydirt, hierauf über Kupfersulfat oder Lamingsche Masse (Eisenbydroxyd) führt, welche den Schwefelwasserstoff binden und schliesslich durch Ueberleiten über Aetzkalk trocknet. Das Trocknen kann auch zweckmässig durch Calciumkarbid erfolgen.

Komprimirtes Acetylen. Während gasförmiges Acetylen, welches unter gewöhnlichem Druck steht, zur Explosion nicht neigt, stellt Acetylen, welches unter Druck steht, einen Energie-Speicher — etwa wie ein Explosionsstoff — dar, welcher unter günstigen Bedingungen seine Energie abgiebt, d. h. explodirt. Eine solche Explosion neunt man eine innere Entstammung.

Gasförmiges Acetylen ist fähig, infolge einer inneren Entslammung zu explodiren, wenn ein Bebülter von 1 Liter Fassungssaum mehr als 2,5 g Acetylen enthält. In Aceton gelöstes Acetylen ist einer inneren Entstammung nur dann ausgesetzt, wenn der anfängliche Druck 10 Atmosphären überschreitet.

Deshalb ist durch verschiedene Verordnungen festgesetzt, dass komprimirtes Acetylen nur unter bestimmten Vorsichtsmassregeln verwendet werden darf.

Flüssiges Acetylen. Flüssiges Acetylen kommt zwar im Handel vor, indessen gilt dasselbe zur Zeit voch für eine recht geführliche Substanz, deren Eigenschaften noch keineswegs genan bekannt sind. Man wird daher gut thom, das Hantiren mit dieser Substanz vorläufig zu unterlassen.

Wir geben an dieser Stelle einen Auszug der für den Reg. Breslau erlassenen Polizei-Verordnung fiber den Verkehr mit Acetylen und Calciumkarbid wieder:

Die Apparate zur Entwickelung und Aufbewahrung von Acetylengas müssen so eingerichtet sein, dass in ihnen kein haherer als ein Ucherdruck von einer Atmosphäre sich bilden kann.

Calciumkarbid in Mengen von mehr als 10 kg muss in wasserdicht geschlossenen Gefässen in trockenen, hellen, gut geläfteten Räumen aufbewahrt werden. Die Lagerung im Keller ist untersagt.

Die Gestisse müssen die Ausschrift tragen: "Karbid, gefährlich, wenn nicht

trocken gehalten."

§ 7. Die zur Aufnahme flüssigen Acetylens bestimmten Flaschen müssen durch einen weissen Anstrich und die Aufschrift: "Flüssiges Acetylen, feuer-geführlich" gekennzeichnet, mit Angabe der Tara und des Fassungsraumes in Litern versehen und auf einen Druck von 250 Atmosphären geprüft sein. Bei der Fähung der Flaschen darf das Verhältniss von 1 kg Acetylen auf 3 l

Wasser Rauminhalt nicht fiberschritten werden.

§ 9. Die Flaschen für verdichtetes Acetylongas müssen durch die Aufschrift "Acetylengas, feuergefährlich" gekeunzeichnet und mit der Angabe des höchsten zulässigen Druckes versehen sein. Sie müssen mit dem doppelten des zulässigen Druckes gepräft sein.

§ 10. Die mit flüssigem oder komprimirtem Acetylen gefüllten Flaschen dürfen weder der Sonne noch der Ofenwärme ausgesetzt werden.

§ 11. Flüssiges oder verdichtetes Acetylen dürfen nur in Flaschen gefüllt werden, an denen kein Theil aus Kupfer oder Kupferlegirungen besteht.

Wir empfehlen darauf zu achten, dass sämmtliche Verordnungen unterscheiden: 1) Acetylengas, 2) komprimirtes Acetylengas und 3) flüssiges Acetylen.

Da die kritische Temperatur des Acetylens bei + 37° C. liegt, so stellen mit flüssigem Acetylen gefüllte Gefässe bei dieser oder höherer Temperatur einen Energie-Speicher von hoher Spannung dar. Der Druck in den Gefässen ist bei 37°C, und darüber nicht bloss von der Temperatur, sondern auch von dem Grade der Füllung abhängig (vergl. S. 32),

Karburation. Die Hoffnungen, welche man darauf gesetzt hatte, es werde gelingen. dem Steinkohlen-Leuchtgase durch Beimischung eines gewissen Procentsatzes von Acetylen eine bedeutend höhere Leuchtkraft zu ertheilen, scheinen sich nicht erfüllt zu haben. Zwar die Ansicht vieler Gastechniker; dass Acetylen und Leuchtgas wegen der abweichenden spec. Gewichte sich nicht zu einem homogenen Gemenge würden vereinigen lassen, idess sich vielmehr beide Gase aus dem Gemisch nach ihren verschiedenen specifischen Gewichten wieder treanen würden], muss aus theoretischen Erwägungen als unzutreffend bezeichnet werden, aber es scheint, dass die Leuchtkraft solcher Gemische den gehegten Erwartungen nicht entsprochen hat.

Dagegen haben Versuche ergeben, dass das aus Petroleum-Rückständen gewonnene Oelgas sich mit Acetylen karburiren lässt. Die preussischen Eisenbahn-Verwaltungen benutzen mit Vortheil zur Beleuchtung der Eisenhahnwagen ein Mischgas, welches aus 35 Yol. Austylen und 85 Yol. Oelgas besteht. Diezes Gemisch verträgt eine Kompression auf 6 Atmosphären ohne sich zu verflüssigen oder Explosionsgefahr zu bieten.

## II. Carbidum Aluminii. Aluminiamkarbid CaAl,. Mol. Gew. = 144.

Wird durch Schmelzen einer Mischung von Kaolin mit Kohle oder Aluminium mit Kohle im elektrischen Ofen wie das Calciumharbid dargestellt. Im reinen Zustande gelbe Krystalle, spec. Gow. = 2,36. Das technische Produkt stellt ein gelbliches Pulver dar,

Die wichtigste Reaktion dieser Verbindung besieht darin, dass sie, mit Wasser zusammengebracht, im Sinne der nachstehenden Gleichung CaAl4 + 12H4O = 3CH4+ 2[Ala(OH)a] in Methan und Aluminiumhydroxyd zerlegt wird. - Die Zersetzung erfolgt in der Kälte nur langsam, weitans energischer mit mässig warmem Wasser.

Das Aluminiumkarbid wird zur Zeit namentlich von Sprengstoff-Fabriken verwendet, nm in ihren Versuchsstationen schlagende Wetter (d. i. Mischungen von Methan und Luft) nachzubilden.

III. Carhidum Silicii. Sillehumkarbid. Carborundum. SiC. Mol. Gew. = 40. Wird durch Zusammenschmetzen von 50 Th. Kohle (Koks) und 25 Th. Kieselsäure (Sand) bei Gegenwart eines Flussmittels, wie Kochsalz, im elektrischen Ofen dargestellt.

Im reinen, bez. eisenfreien Zustande ist es farbles, bisweilen erhält man reguläre Hexaëder vom spec. Gew. 3,22. Bei der technischen Darstellung erhält man kleine ver-

schiedenartig gefärbte, meist blauschwarze (eisenhaltige) Krystalle.

Das technische Siliciumkerbid wird "Karborundum" gesannt. Es ist ausserordentlich hart, ritzt Saphir, wird aber selbst vom Diamanten geritzt. Es ist ansserordentlich hart, ritzt Saphir, wird aber selbst vom Diamanten geritzt. Es ist ansserordentlich hart, ritzt Saphir, wird aber selbst vom Diamanten geritzt. Es ist ansserselbst vom Diamanten geritzt. Es ist ausserselbst vom Diamanten geritzt. Es ist ausserselbs

Die Carborundum-Krystalle werden durch Stampfen zerkleinert und das Pulver nach dem Feinheitsgrade wie Smirgel sortirt. Man benutzt es zum Schleifen von Diamanten und, mit einem festen Bindemittel in Form von Rädchen oder Prismen gebracht, zum Schneiden von Glas, zum Schleifen von Glas, auch zum Bearbeiten von Metallen. Carborundum verrichtet in der Zeiteinheit atwa 3-4 mal mehr Schleifarbeit als Korund.

## Carbo animalis.

 Carbo Carnis. Carbo animalis (medicorum) (Ergänzb.). Fleischkohle. Thierkohle (medicinische).

Bereitung. Von dem Fette befreites und in kleine Stücke zerschnittenes Kalbfleisch wird mit ungefähr dem dritten Theile seines Gewichtes kleiner Kalbsknochen in einem passenden bedeckten Gefässe geröstet, so lange brennbare Dämpfe daraus hervortreten. Der erkaltete läckstand wird in ein Pulver verwandelt. (Ergänzb.)

Das Gefäss, in welchem die Röstung vorgenommen wird, ist am besten ein guaseiserner Topf, welcher mit dem Fleische nur zu ½ seines Rauminhaltes angefüllt und mit einem thönernen Deckel bedeckt ist. Das Kohlenfeuer, durch welches die Erhitzung des Topfes geschicht, darf nur ein mässiges sein. Die Ausbeute beträgt etwa 7 Proc.

Eigenschaften. Die Fleischkohle ist ein braunschwarzes, wenig glänzendes (matt metallisch glänzendes), sehr wenig brenzlich riechendes, in Rothglähhitze fast ohne Flamme erglühendes Pulver. Sie unterscheidet sich von der in der chemisch-technischen Praxis häufig "thierische Kohle" genannten Knochenkohle genfigend durch ihre stark braun nunneirte Schwärze und eine bedeutend geringere Eigenschwere, chemisch durch einen fünfmal geringeren Gehalt an Knochenorde. Unter dem Namen "Carbo animalis", Thierkohle, werden in den Pharmakopöen und in der Technik verschiedene Substanzen verstanden, welche wohl auseinander zu halten sind.

Die Fleischkohle enthält neben Calciumphosphat hauptsächlich stickstoffhaltige Kohle, welcher man die Formel C<sub>6</sub>N zuschreibt. In Berührung mit der Luft erleidet sie keine merkliche Veränderung.

Aufbewahrung. Man bewahrt die Fleischkohle in dicht verschlossener Glasflasche. Diese Aufbewahrung ist nothwendig, da die Fleischkohle nur selten in Anwendung kommt und ein Quantum von 50 g für den Gebrauch während mehrerer Jahre auszureichen pflegt.

Beim Erhitzen an der Luft hinterlässt sie eine beträchtliche Meuge (etwa 60 Proc.) von Asche, beim Ausziehen mit Salzsäure giebt sie ein Filtrat, welches auf Zusatz von Ammoniak einen reichlichen gallertartigen Niederschlag giebt. Anwendung. In ihren physikalischen Eigenschaften gleicht die Fleischkohle etwa der Knochenkohle und der Holzkohle, d. h. sie hat wie diese ein starkes Absorptionsvermögen. Sie unterscheidet sich von diesen durch einen grösseren Gehalt au Stickstoffverbindungen. Bezüglich des Gehaltes an anerganischen Salzen steht die Fleischkohle in der Mitte zwischen der Knochenkohle und der Holzkohle. — Man giebt die Fleischkohle innerlich zu 0,5-2,0 g 3-4 mal täglich bei krebsigen Leiden der Brüste, Gebärmutter, Lippen etc., bei Verhärtungen drüsiger Organe, Skropheln; äusserlich in Substanz und in Salbenform bei krebsigen Wunden. Ueber die Wirkung ist man sich insesern nicht ganz im klaren, als gerade die Fleischkohle von den Medicinern häufig mit der gereinigten Thierkohle verwechselt wird. — Die Volksmedicin schreibt der Fleischkohle von gewissen Thieren ganz besondere Heilkraft zu. Hierher würden z. B. gehören die Schwalbenkohle, Hirundines ustae, und die Maulwarfskohle, Talpae ustae.

II. Carbo Ossium. Carbo animalis crudus. Carbo animalis (U-St.). Charbon animal ordinaire (Gall.). Cornu Cervi astum nigrum. Ebur ustum. Spodium. Knochenkohle. Knochenschwarz. Beinschwarz. Thierische Kohle. Dieses Produkt entsteht durch Glüben von Knochen bei Luftabschluss, wobei das organische Gewebe derselben verkohlt und die Kohle in der unorganischen Grundsubstanz der Knochen (Knochenerde) abgelagert wird. In den Handel gelangt die Knochenkohle entweder im gekürnten oder im gepulverten Zustande.

Darstellung. Knochen von grüsseren Thieren werden zunüchst durch Extraktion mittelst Benzin, Schwefelkahlenstoff oder Kohlenstofftetrachlorid entfettet (das Fett würde Veranlassung zur Bildung von unwirksamar Glanzkohle geben) und alsdann entweder unzerkleinert oder bis zu Bohnengrösse zerkleinert (Patent-Kohle) durch Erhitzen in Töpfen oder in eisernen Retorten bei Luftabschluss verkohlt. Als Nebenprodukte werden gewonnen: Stinkendes Thieröl, Leuchtgas und Ammoniak.

Die gewonnene Kohle wird durch Absieben bez. Zerkleinern auf eine bestimmte Korngrösse (von Bohnengrösse) gebracht. Alle Abfülle werden gepulvert.

Die granulirte Knochenkohle wird meist in die Zuckerfabriken bez. in andere chemische Fabriken als Entfärbungsmittel geliefert, das Pulver wird hauptsächlich zur Fabrikation von Schuhwichse verbraucht.

Eigenschaften. Die gekörnte Knochenkohle stellt linsen-, erbsen- bis bohnengrosse Stückehen dar, deren Kanten nicht abgeschliffen sind. Eine gute Kohle ist rein schwarz mit sammetartig matter Bruchfläche, welche an der feuchten Zunge einige Zeit haften bleibt. Kohle, deren Bruchfläche glänzend und glasartig ist, entfürbt nicht gut. Ein gerüttelter Liter von Kohle dieser Korngrösse wiegt 730—780 g, unter keinen Umständen aber mehr als 800 g.

Ihrer chemischen Zusammensetzung nach besteht die Knochenkohle aus rund 90 Proc. unorganischen Bestandtheilen und nur etwa 10 Proc. Kohlenstoff. Die nühere Zusammensetzung einer guten Knochenkohle ist z. B. folgende:

 $\begin{array}{c} \text{Kohlenstoff} \leftarrow \text{Stickstoffkohle} \\ \text{Calciumphosphat } \text{Ca}_{2}(\text{PO}_{4})_{2} \\ \text{Magnesiumphosphat } \text{Mg}_{2}(\text{PO}_{4})_{3} \\ \text{Calciumkarbonat } \text{CaCO}_{0} \\ \end{array} \begin{array}{c} 11.0 \text{ Proc.} \\ 80.0 \\ \text{s} \\ 8.0 \\ \text{s} \\ \end{array} \begin{array}{c} \text{Calciumsulfat } \text{CaSO}_{4} \\ \text{Alkalisalze} \\ \text{Eisenoxyd } \text{Fo}_{2}\text{O}_{3} \\ \text{O.1} \\ \text{Kieselsäure } \text{SiO}_{2} \\ \end{array} \begin{array}{c} 0.2 \text{ Proc.} \\ \text{O.4} \\ \text{Eisenoxyd } \text{Fo}_{3}\text{O}_{3} \\ \text{O.3} \\ \end{array} \begin{array}{c} \text{Calciumsulfat } \text{CaSO}_{4} \\ \text{O.5} \\ \text{O.6} \\ \end{array} \begin{array}{c} \text{Calciumsulfat } \text{CaSO}_{4} \\ \text{O.7} \\ \text{Calciumkarbonat } \text{CaCO}_{4} \\ \text{Calciumkarbonat } \text{CaCO}_{4} \\ \text{Calciumkarbonat } \text{CaCO}_{4} \\ \text{Calciumkarbonat } \text{CaCO}_{4} \\ \text{Calciumkarbonat } \text{CaCO}_{5} \\ \text{Calciumkarbonat } \text{CaCO}_{6} \\ \text{CaCO}$ 

Sie hinterlüsst beim Glüben etwa 85 Proc. einer fast weissen Asche.

Die Verwendung in der Technik verdankt die Knochenkohle ihrer Absorptionswirkung, d. h. der Fähigkeit, gewisse in Lösungen befindliche Substanzen, wie Farbstoffe, Alkaloide, Glukoside, Kohlehydrate, unorganische Salze, aber such Gase und Dämpfe
auf sich niederzuschlagen. Diese Absorptionswirkung wird z. Z. auf Flächenanziehung
zurückgeführt und erklärt sich dadurch, dass der Kohlenstoff in der Knochenkohle ausserordentlich fein vertheilt ist und infolgedessen eine grosse Oberfiäche darbietet. — Das Absorptionsvermögen ist übrigens begrenzt und verschiedenen Stoffen gegenüber verschieden.
Auch kann es z. B. einer bestimmten Substanz gegenüber erschöpft sein, während eine andere Substanz noch aufgenommen wird.

Prilfung. Die Knochenkohle ist beim Einkauf sorgfältig zu prilfen, denn es kommt nicht nur vor, dass eine durch fehlerhafte Bereitung unwirksam gewordene oder unerwünschte Wirkungen zeigende Kohle in den Verkehr gebracht wird, sondern es erfolgen auch Verfälschungen durch bereits im technischen Betriebe gewesene Kohle, ferner durch Kohle aus Knochen der Leimsiedereien (denen der Loim durch Auskochen mit Wasser entzogen worden ist), endlich durch verkohlte Braunkohle u. dgl.

1) Sie sei von mattem tiefem Schwarz, auf dem Bruche mutt schwarz, sammetartig, nicht glasig. Braunliche oder röthlich schwarze Farbung weist darauf hin, dass die Kohle nicht gar gebrannt ist; bläulichgraue oder weisslichgraue Farbung macht es wahrscheinlich, dass die Kohle zu stark erhitzt wurde, also arm an Kohlenstoff ist. - Zeigen sich bei Betrachtung mit der Lupe die Ecken und Kanten stark abgeschliffen, so ist die Kohle wahrscheinlich schon einmal im Betrieb gewesen. 2) Wassergehalt. 5 g einer fein gepulverten Durchschnittsprobe der Knochenkohle werden in flacher Schale eine Stunde bei 120° C. getrocknet, dann gewogen. Der Gewichtsverlust soll nicht mehr als 5 Proc. betragen. 3) Kohlenstoff und Sand. Man übergiesst in einem Becherglase 5 g Knochenkohle mit 50 ccm Wasser, setzt allmählich 50 ccm Salzsaure zu und erhitzt einige Zeit zum Sieden. Man lässt absetzen, dekanthirt durch ein bei 100° C. gewogenes Filter, kocht nochmals mit salzsäurehaltigem Wasser aus, bringt den gesammten Rückstand auf das Filter und wäscht ihn erst mit heissem salzsäurchaltigen Wasser, dann mit reinem heissen Wasser ans, trocknet bei 100° C. und wägt. Dann verascht man Filter und Inhalt. Zieht man dieses den Sand darstellende Gewicht von demjenigen des Gesammtrückstandes ab, so crhalt man das Gewicht des Kohlenstoffes. 4) Man füllt ein Litermaass gerüttelt voll mit der Kohle und stellt das Gewicht fest. Beträgt es mehr als 800 g, so liegt bereits gebrauchte Kohle vor, deren Litergowicht bis auf 1000 g steigen kann. 5) Wird Kohle mit Sprocentiger Kalilange trhitzt, so muss die Flüssigkeit nach dem Absetzen farbles erscheinen. Braune Färbung beweist, dass noch mangelhaft verkohlte organische Substanz zugegen ist. Eine solche Kohle entfürbt nicht, ertheilt vielmehr den betreffenden Substanzen braune Färbung, was zu ganz unangenehmen Weiterungen führen kann. 6) Das Entfärbungsvermögen prüft man meist empyrisch, indem man zu Rothwein, Caramel-Lösung und ähnlichen gefürbten Lösungen etwas Knochenkohle giebt und zusieht, ob und innerhalb welcher Zeit Entfärbung eintritt,

Gepulverte Knochenkohle. In der gepulverten Knochenkohle (dem Spodium) können die oben angeführten Verunreinigungen bez, Verfälschungen sehr viel schwieriger nachgewiesen werden. Zur Darstellung der gepulverten Knochenkohle geht man daher stets von der gekörnten Knochenkohle aus.

III. Carbo Ossium depuratus. Carbo animalis depuratus. Carbo animalis purificatus (U-St.). Charbon animal purifié (Gall.). Gercinigte Knochenkohle. Gercinigte Thierkohle. Mit den vorstehenden Namen wird diejenige Kohle bezeichnet, welche der Chemiker im Laboratorium als Entfärbungsmittel bei analytischen und synthetischen Arbeiten benutzt.

1000 Th. gekörnte Knochenkohle guter Qualität werden in einem Glaskolben oder in einem Porcellangestiss oder in einem glasirten irdenen Topse mit 3000 Th. heissem Wasser angerührt, worauf man in mehreren Antheilen 1000 Th. Salzsäure von 25 Proc. zugiebt. Nachdem die Gasentwickelung im wesentlichen vorüber ist, digerirt man die Masse etwa 6 Stunden unter Umrühren auf dem Wasserbade, und lässt noch 24 Stunden an einem warmen Orte atchen. Nach dieser Zeit entnimmt man eine Probe der Kohle, wäscht sie mit Wasser vollständig aus und stellt sest, ob sie an Salzsäure von 6 Proc. noch etwas Lösliches abgiebt. Der salzsaure Auszug darf lurch Gebersättigen mit Ammoniak nicht getrübt werden. Ist dieses der Fall, so kolirt man die Kohle ab, wäscht sie 3 bis 4mal mit Wasser aus und wiederholt das oben beschriebene Ausziehen mit Wasser und Salzsäure noch einmal.

Ist der Kohle alles entzegen, was durch Salzsäure in Lösung geht, so kolirt man sie ab, wilscht sie solunge, bis das Ablaufende nicht mehr sauer reagirt und auch durch Silbernitrat nicht mehr getrübt wird. Dann trocknet man sie erst im Wasserbade, schliesslich einige Zeit im Luftbade bei 150° C. und bewahrt sie in gut verschlossenen Gefässen auf. Einige Chemiker bewahren die ausgewaschene Kohle auch im feuchten Zustande auf.

Hat man ein nicht verunreinigtes fliessendes Gewässer in der Nähe, so vollzieht sich das Auswaschen auch grösserer Mengen sehr rasch, wenn man die Kohle, in einen Bentel eingebunden, einige Zeit in den Wasserlauf einhängt und schliesslich mit destillirtem Wasser zu Ende wäscht.

Prüfung. 1) Man kocht 1 g der Kohle mit 50 ccm Wasser aus. Das Filtrat sei neutral, farbles und werde weder durch Silbernitrat noch durch Baryumchlerid verändert. Färbt man 10 ccm des Filtrates mit Indigelösung deutlich blau und lässt alsdann ein gleiches Volumen reiner Schwefelsäure zufliessen, so darf Entfärbung nicht eintreten.
2) Wird 1 g der Kohle mit einer Mischung von 40 ccm Wasser und 10 ccm Salzsäure ausgekocht, so darf das Filtrat durch Uebersättigen mit Ammoniak nicht blau (Kupfer) werden, auch keine braune Färbung (Eisen) zeigen. Die ammoniakalische Lösung darf weder durch Ammoniumexalat (Kalk), noch durch Ammoniumsulfid (Eisen) verändert werden.

- IV. Carbo animalis e sanguine. Blutkohle. Blutlaugenkohle. Ist eine thierische Kohle, welche in ihren physikalischen Wirkungen die vorerwähnte gereinigte Knochenkohle um vieles übertrifft. Sie wird daher für Arbeiten des kleinen chemischen Laberatoriums verwendet. 1000 Th. frisches Blut werden mit 125 Th. gereinigter Pottasche (oder 280 Th. krystallisirtem Natriumkarbenat) gemischt und in einem eisernen Kessel unter Umrühren zur Trockne eingedampft. Die trockene Masse wird in einen Glühtiegel eingeschichtet, so dass dieser nur zu einem Drittel angefüllt ist, der Tiegel mit einem irdenen Deckel bedeckt und so lange erhitzt, als Dümpfe hervortreten. Die rückständige Kohle wird gepulvert, zuerst mit heissem destillirten Wasser, dann erst mit verdünnter reiner Salzsäure und zuletzt mit destillirtem Wasser bis zur Chlorfreiheit ausgewaschen, sehnell trocken gemacht und in gut verkorkten Flaschen außewahrt.
- V. Carbo animalis ex albumine. Albuminkohle. Fein gepulverte Knochenkohle wird mit soviel Rühnereiweiss gemischt, dass eine Pasta autsteht, welche zertheilt und scharf getrocknet in einem bedeckten Tiegel geglüht, dann gepulvert mit verdünnter Salzsaure und Wasser behandelt wird, wie bei Darstellung der gereinigten Knochenkohle angegeben ist.

Diese Albuminkohle wird zur Klärung des Bieres und Weines gebraucht, und kommt der Blutlaugenkohle einigermassen in der Wirkung nahe.

VI. Carbo Spongiae. Spongiae ustae. Eponge torrestée (Gall.). Schwamm-kohle. Meerschwämme (und zwar Abfälle derselben) werden darch mechanisches Auslesen von den beigemengten Konchylien, serner durch Klopfen und Schütteln in einem Gazenetz vom Staub und von beigemengtem Sande besreit, hierauf in einem lose bedeckten Tiegel oder in einer Kassetrommel solange erhitzt, bis brennhare Dämpse nicht mehr entweichen. Nach dem Erkalten reibt man die Schwammkohle unter gelindem (I) Druck durch ein seines Sieb, so dass die unorganischen Verunreinigungen, wie Sand und Steinehen etc., möglichst zurückbleiben. Ausbeute 20—25 Proc. Feines, schwarzes oder braunschwarzes Pulver entweder geruchlos oder von nur schwach brenzlichem Geruch und von salzigem Geschmack, zwischen den Fingern zart, nicht sandig anzusühlen. Es giebt an Wasser kisliche Bestandtheite ab, reichlichere Mengen werden unter Ausbrausen von Salzsäure gelöst. Es enthält einige Procente Natriumjodid. Beim Glühen an der Luft hinterbleibt eine weissliche Asche, welche in Salzsäure fast vollständig löslich ist, ohne erhebliche Mengen Sand zu hinterlassen.

Anwendung der Thierkohle. Wie sehon erwähnt, wird die thierische Kohle wegen ihrer Absorptionsfähigkeit in den Gewerben und in der Technik augewendet. Das Absorptionsvermögen der einzelnen Kohlesorten ist nun je nach der Art der Kohle recht verschieden. Im allgemeinen kann man annehmen, dass — gute Sorten vorausgesetzt — I Theil Blutkohle die gleiche Wirkung ausübt wie 4 Theile gereinigte Knochenkohle oder

40 Theile Holzkohle. — Um die Wirksamkeit der Kohle möglichst auszunutzen, wendet man sie in Pulverform an und erwärmt die zu entfärbenden Flüssigkeiten auf 40-70°C.

- 1) Absorbirende Kraft für Gasarten. Wie andere poröse Körper hat die Kohle in ausgezeichnetem Grade die Eigenschaft, Gase zu absorbiren. I Volum frisch ausgeglühter Buchsbaumkohle vermag z. B. 90 Vol. Ammongas, 55 Vol. Schwefelwasserstoffgas, 35 Vol. Kohlensäure, 10 Vol. Sauerstoff zu absorbiren. Ist die Kohle sehon mit einem Gase gesättigt, so nimmt sie kaum noch etwas von einem anderen Gase auf. Eine mit Luft gesättigte Kohle muss daher, um sie zur Absorption anderer Gase, übler Gerüche etc. Sinig zu machen, unter Luftabschluss frisch geglüht werden. Durch Absorption von Wasserdampf vermag sie ihr Gewicht um 12—20 Proc. zu vermehren. Die Absorption des Wasserdampfes geschicht unter Wärmeentwickelung. Bei der Verdichtung der Gase durch Kohle sinde volle eine solche Wärmeentwickelung statt, dass die Kohle sich entzündet.
- 2) Absorbirende Kraft für Riechstoffe. Diese Kraft ist der vorerwähnten nahestehend und zugleich die Ursache, fäulnisswidrig und desodorirend zu wirken. Organische Stoffe, welche zur Fäulniss neigen, halten sich in Kohlenpulver gehüllt lauge Zeit unverändert. Uebelriechendes oder fauliges Wasser durch Kohlen filtrirt wird wieder trinkbar. Ueberhaupt findet die Kohle häufige Anwendung, Flüssigkeiten von riechenden Stoffen zu befreien. Dieses Geruchlesmachen geschicht durch Maceration und Digestion der Kohle mit der Flüssigkeit. Dieselbe Eigenschaft macht die Kohle auch zu einem nützlichen Material, damit übelriechende Gefässe, Geräthschaften, wie Mörser, Flascheu, Pillenmaschinen etc. abzuscheuern und zu reinigen.
- 3) Absorbirende Kraft für Farbstoffe. Die Kohle hat ferner die Eigenschaft. Farbstoffe auf sich niederzuschlagen oder mit anderen Worten zu entlärben. Diese Eigenschaft gehört vorzugsweise der sogenannten Blutlaugenkohle oder animalischen Kohle au. Gefärbte Salzlösungen werden entweder durch Digestion oder durch Kochen mit Kohle entfärbt. Selbst Mutterlaugen, welche ananschnliche Krystalle liefern, geben häufig nach der Digestion mit Kohle schöne und farblose Krystalle aus. Viele der von der Kohle aufgenommenen Farbstoffe können wieder durch chemische Agentien davon getrennt werden. Eine Kohle, welche Ammengas kondeusirt hat, hat erfahrungsgemäss eine erheblich geringere Entfärbungskraft. Setzt man die Entfärbungskraft der gewöhnlichen Knochenkohle gleich 1, so ist dieselbe Kraft der Blutlaugenkohle gleich 40-50.
- 4) Absorbirende Kraft für chemisch indifferente Stoffe, Bitterstoffe, Glukoside, Kohlehydrate etc. Die Kohle, welche sich mit Wasser gesättigt hat und dann
  mit Lösungen der vorerwähnten Körper digerirt wird, giebt einen Theil des absorbirten
  Wassers ab und nimmt dafür entsprechende Mengen der erwähnten Substanzen auf.
  Mehrere dieser Stoffe lassen sich, wenn sie leicht in Weingeist löslich siud, alsdann durch
  Digestion oder Kochung mit Weingeist der Kohle entziehen.
- 5) Absorbirende Kraft für neutrale, aber schwerlösliche Salze der Erden, sowie für in Lösung befindliche Oxyde der Schwermetalle und Schwermetallsalze. Die Entfernung aller dieser Substanzen aus Flüssigkeiten, welche oft nur durch lästige chemische Operationen zu erreichen ist, wird durch Blutlangenkohle und Digestion oder Kochung erreicht. Z. B. bei Darstellung von Bittersalz enthält die Krystallisationslauge gewöhnlich Calciumsulfat. Durch Digestion mit gereinigter Knochenkohle lässt sich dieses schwerlösliche Salz vollkommen auf die Kohle niederschlagen. Enthält die Pottasche Oxyde des Eisens und Mangans, so genügt eine Digestion mit gereinigter Knochenkohle, beide Oxyde vollständig zu entfernen. Bleisalze, Kupfersalze, auch Zinksalze und Antimonsalze als Verunreinigungen von Säuren und Salzen lassen zich in gleicher Weise beseitigen und stets verhältnissmüssig um so leichter, wenn die Salze in Wasser mehr oder weniger schwer löslich sind. Das Metallsalz wird entweder unverändert von der Kohle aufgenommen, oder es wird zersetzt und das Metalloxyd resorbirt oder selbst reducirt. Metallstaren, welche schwerlöslich sind oder in einen schwerlöslichen Zustand übergeben können, wie Wolframsäure, Antimonsäure, Molybdänsäure, vermag die Kohle selbst aus ihren Salzverbindungen abzuscheiden und auf sich niederzuschlagen.

6) Absorbirende Kraft für alle Alkalien und alkalischen Erden, Karbonate derselben und für Alkaloïde. Es findet stets ein Verlust statt, wenn man Alkaloïdelösungen mit Kohle zu entfürben sucht. Eine Entfürbung derselben sollte immer nur in einer sauren Lösung vorgenommen werden. Brunnenwasser, welches von Chloriden ziemlich frei ist, kann durch Schütteln und Digestion mit animalischer Kohle in ein eben so reines oder noch reineres Wasser verwandelt werden, als durch Destillation. Kalksarbonat, Ammonkarbonat, Kalksulfat, Kohlensuure und organische Stoffe, welche in dem Brunnenwasser vorhanden sind, werden durch Digestion mit gereinigter Thierkohle von dieser vollständig absorbirt. Ist der Gehalt an Chlornatrium nur ein geringer, so wird auch dieses absorbirt, und das Filtrat durch reines Fliesspapier erweist sich gegen Barytnitrat, Silbernitrat, Quecksilberchlorid, Bleisubacetat, Kaliumpermanganat indifferent. Die Karbonate der alkalischen Erden und der Alkalien werden im ganzen von der Kohle energischer absorbirt als die ätzenden Hydrate dieser Basen. Die durch die Kohle absorbirten alkalischen Stoffe können derselben durch Säuren, wie Schwefelsäure und besser Salzsäure, entzogen werden.

Wiederbelebung gebrauchter Kohle. Kohle, welche zur Entfürbung, Entfüselung, Fällung chemischer Stoffe gebraucht wurde, ist für den ferneren Gebrauch untauglich. Sie erlangt jedoch ihre früheren Eigenschaften mehr oder weniger wieder, wenn die von ihr aufgenommenen Stoffe je nach der Natur derselben durch Glühen, durch Behandeln mit Säuren oder Alkalien, durch Glührung etc. zerstört oder entfornt werden.

Die feingepulverte Knochenkohle ist die Basis der sogenannten Wichse, Stiefelwichse (Coreamentum), welche mitunter in den Apotheken gesucht wird.

1. Gewähnliche Wichse. A. Ein inniges Gemisch aus 200,0 feingepulverter Knochenkohle, 100,0 Indischem Sirup, 20,0 Fischthran, 500,0 Wasser wird zunächst mit 35,0 Englischer Schwefelsäure, dann mit 20,0 roher Salzsäure und 6,0 gepulvertem Eisenvitriol versetzt. Statt des Indischen Sirups wird auch roher Sirup aus der Rübenzuckerfabrikation genommen, mituuter auch eine geringe Menge Arabisches Gummi zugesetzt.

B. Indischer Sirup 300,0, Beinschwarz 450,0, Eisenvitriol 4,0, englische Schwefelsture 112,0, Baum 31 60,0, heisses Wasser 200,0.

2. Flüssige Wichse. 200,0 feingepulverte Knochenkohle, 25,0 gebrunnter Kienruss, 50,0 Zucker, 75,0 Arabisches Gummi werden zu einem feinen Pulver gemischt, dann zunächst mit 25,0 Rüböl und 40,0 Englischer Schwefelsäure, zuletzt mit 1 Liter einer guten Gallustinte und soviel Wasser versetzt, dass eine sirupdicke Plüssigkeit entsteht.

3. Wichse (Schwärze) für Pferdegeschirr. 100,0 feingepulverte Knochenkohle und 20,0 gebrannter Kienruss werden mit 150,0—200,0 Terpenting zu einem höchst zarten Brei zerrieben und dann mit einer lauwarmen Lösung von 500,0 Wachs in 5 Litern Terpentingl vermischt und bis zum Erkalten agitirt.

Plastische Kohle ist ein Material für Gefässe verschiedener Form, welche als dauernde Filter im Gebrauch sind. Die plastische Kohle wird zusammengesetzt aus 60 Th. Koks, 20 Th. Knochenkohle, 10 Th. Holzkohle, 10 Th. Thon und der genügenden Menge Melasse oder aus 10 Th. Koks, 30 Th. Knochenkohle, 10 Th. Thon, 40 Th. kurzfasrigem Asbest und der genügenden Menge Melasse. Die einem steifen Breie fälmliche Mischung wird in Formen gepresst, getrocknet und in Muffeln unter Abschluss des Luftzutritts gebrannt. Dann werden die Kohlegefässe mit 5 procentiger Salzsäure ausgelaugt, mit Wasser ausgewaschen, getrocknet und nochmals in gleicher Weise bis zur Rotliglut erhitzt.

#### Cataplasma carbonaceum.

Rp. Carbonia osslum pulvernti 100,0 Gummi arabici 5,0 Glycerini 20,0 Aquae q. a.

Zum Verbande stinkender, Wunden und Geschwürsflichen. Kuplastrum ad rupturas algram. Emplastrum experceeum uigram. Schwarzes Bruchpflaster. Schwarz-Silktikumpflaster.

Rp. Restnae Pini 200,0 Cerae flavae 100,0 Picia nigrae 50,0 Sebi taurini 30,0 Colopbonii 10,0.

Eboris usti optimi pulverati 25,0. Das Pfinster ist mit Hilfe von Wasser zu malaxiren.

Epilepsiepulver des Grafen Duplessis-Parscau, Wiederbach's, Schlemüller's, der Dreschner Diakonissen etc. besicht aus verkohlten und gebrannten Thieren (Maulwurf, Ratte, Maus, Krote, Eidechse). Diese Pulver werden erzetzt durch eine Mischung aus 1 Th. Knochenkohle und 9 Th. präparirten Austerschalen.

Putzmittel für Maschinenibelle. Terpentinel 5,0, Steurinel (Acidi olemici crudi) 25,0, Polirroth 25,0, Feinste Thierkohle 45,0. Mit Spiritus zu einem dünnen Brei an-

gureiben.

## Carbo mineralis.

I. Graphites. Plumbago. Carbo mineralls. Graphit. Reissbiel. Wasserblel (Elsenschwärze). Potiloh. Crayon de mine. Black-lead. Wird im Urgebirge, nur selten krystallisirt (in Formen des hexagonalen Systems), meist in derben schuppigen oder dichten Massen eingesprongt, häufig gefunden (Böhmen, Mähren, Bayern). Künstlich entsteht er beim Ausschmelzen des Eisens aus den Erzen (Hochofengraphit). Am schönsten and reinsten ist der, welcher zu Keswick in der Grasschaft Cumberland gegraben wird und als englischer Graphit in den Handel kommt, ebenso der brasilianische Graphit von Barreros, der ceylonische und der sibirische. Er besitzt einen schwachen Metallglanz, fühlt sich zart und fettig an, ist undurchsichtig, auf dem Bruche muschelig oder körnig, und giebt auf Papier einen grauschwarzglänzenden Strich. Die Härte ist 0,5-1,0. Sein spec. Gew. variirt zwischen 1,8 und 2,2. Er ist unschmelzbar und selbst im Sauerstoffstrom schwer verbrennlich, dagegen ein guter Leiter der Elektricität. Er wird hanptsächlich zur Fabrikation der Bleistifte und der Passauer oder Ypser Schmelztiegel, zum Schwärzen der Eisenwauren, zum Einreiben der Räderzapfen in Maschinen (um die Reibung zu mindern) etc. gebraucht. Die schlechten Graphitsorten sind mit Eisen, Kupfer, Titan, Antimon, Sand etc. verunreinigt. Das käufliche geschlämmte Wasserblei ist sehr unrein und darf in der Medicin nicht verwendet werden. Das englische, welches aus cirka 96 Th. Kohlenstoff und 4 Th. Eisen besteht, eignet sich allein zum Arzneigebrauch. Ist diese Sorte nicht zu erlangen, so muss man Graphit in ganzen Stücken beschaffen, aus denen sich die reineren aussuchen lassen. Der Graphit besteht im allgemeinen in 100 Th. aus 75-97 Th. Kohlenstoff, 2-6 Th. Kieselsäure, I-4 Th. Eisen, Mangan, Kalkerde, Thonerde, Wasser. Dem Graphit gehen die absorbirenden Eigenschaften der animalischen und vegetabilischen Kohle gänzlich ab.

Prüfung. Ein mit Schwefelantimon verunreinigter Graphit entwickelt vor dem Löthrohre Schwefligsäure und erzeugt einen weissen Beschlag. Kieselsäure bleibt beim Verbrennen als Asche zurück, ebenso die verunreinigenden Metalle. Das Verbrennen geschicht in einem flachen Platinschälchen oder auf einem Platinblech. Der Graphit muss hierzu höchst fein zerrieben und in äusserst dünner Schicht ausgebreitet sein. Der Werth des Graphits für die technische Verarbeitung hängt von seinem Kohlenstoffgehalt ab. Eine einfache und leicht ausführbare Methode ist, höchst feines Graphitpulver bei eirka 200° C. zu trocknen, dann 1,0 desselben mit 1,0 Kalinitrat und 4,0 wasserfreiem Natriumkurbonat innig zu mischen und das Gemisch bis zur Schmelzung und dann zur schwachen Rothgluth zu erhitzen. Die Schmelze behandelt man mit Wasser, lässt die Graphitkohle absetzen, sammelt sie nun in einem Filter, digerirt sie hierauf einen halben Tag bei gelünder Wärme in 25 procentiger Salzsäure, welche mit wenig Salpetersäure versetzt ist, wäscht

sie hierauf mit Wasser aus, trocknet und wügt sie. Ihr Gewicht mit 1,05 multiplieirt entspricht annähernd dem wirklichen Kohlenstoffgehalt. In der Lösung der Schmelze und der Skuren kann die Art der Verunreinigungen des Graphits bestimmt werden.

Genauer wird die Kohlenstoff-Bestimmung in der Weise ausgeführt, dass man etwa 0,2 g Graphit, der vorher durch Ausziehen mit heisser Salzsäure von löslichen Karbonaten befreit, gewaschen und wieder getrocknet war, der nassen Elementar-Analyse nach Ulliguees unterwirft, d. h. mit einem Gemisch von Chromsäure und Schwefelsäure oxydirt und die entstehende Kohlensäure wie bei einer Elementar-Analyse auffängt und wägt.

In den Apotheken wird der käufliche geschlämmte Graphit vorräthig gehalten. Eiserne Geräthschaften, Windöfen, eiserne Ofenthüren werden mittelst einer Bürste mit dem mit Wasser zum Brei angeriebenen Graphit eingerieben und nach dem Trocknen mit derselben Bürste blank gerieben.

Man verwechsele nicht den Graphit mit dem bleigrauen Molybdänglanz (Schwefelmolybdän), welcher auch im Handel unter dem Namen Wasserblei vorkommt.

II. Graphites depuratus (Erganzb.). Graphites elutriatus. Gereinigter Graphit ist die für den Arzneigebrauch bestimmte Sorte.

Darstellung. 5 Th. geschlämmter Graphit werden 1 Stunde lang (unter Umrühren) mit 20 Th. Wasser ausgekocht und nach Abgiessen des letzteren mit einer Mischung aus 1 Th. Salpetersäure (von 25 Proc.) und 3 Th. Wasser 24 Stunden lang unter öfterem Umschütteln bei 35—40° C. atchen gelassen, bierauf mit Wasser solange gewaschen, bis las Ablaufende blaues Lackmuspapier nicht mehr röthet, schliesslich getrocknet. (Ergänzb.)

Ein feines, schwarzgraues, schlüpfrig snzufühlendes Pulver, welches auf Papier abfärbt, beim Erhitzen auf Platinblech nicht schmilzt und nur schwierig verbrennt. Es ist in den gewöhnlichen Lösungsmitteln sowie in Säuren unlöslich, an Aetzlaugen giebt es meist etwas Kieselsäure ab.

Mit Graphit erwärmte, verdünnte Salzsäure soll nach dem Filtriren beim Verdampfen einen nichtslächtigen Rückstand nicht hinterlassen.

Anwendung. Der Graphit wird als Antiherpeticum und als austrocknendes Mittel augewendet. Innerlich giebt man ihn mehrmals täglich zu 0,5-1,0-1,5 g; äusserlich in Salben 5,0-10,0 auf 25,0 Fett.

III. Retorten-Graphit. Gaskohle. Lagert sich in den oberen Wölbungen der Retorten der Steinkohlen-Gasaustalten als ein, ziemliche Stürke erlangender Ueberzug ab, der gelegentlich abgeklopft werden muss, und ist das Produkt der Zersetzung der Kohlenwasserstoffe durch sehr hobe Temperatur.

Graue, metaliglänzende, meist gewölbte Massen, dem dichten Koks ähnlich. Sie leiten Wärme und Elektricität gut, und sind sehr sehwer verbrennlich. Dichte Gaskohle giebt am Stahl Funken, hat das spec. Gew. 2,356 und ist frei von Wasserstoff, minder dichte hat ein niedrigeres specifisches Gewicht und enthält einige Procente Wasserstoff. Die Gaskohle wurde bis vor wenigen Jahren ausschliesslich zur Herstellung der Kohle-Pole für galvanische Elemente (z. B. Leglangen-Elemente) verwendet. Gegenwärtig werden diese Gegenstände künstlich hergestellt.

Kohle für elektrische Zwecke. Die Herstellung von Kohlestiften für elektrische Bogenlichter, von Kohle-Polen und Diaphragmen etc. für elektrolytische Apparate geschieht gegenwärtig im grossen Maassstabe durch besondere Fabriken.

Anthracit wird gepulvert und mit Steinkohlen-Theer zu einer plastischen Masse verarbeitet. Diese wird, in Kohlepulver eingebettet, unter Luftabschluss geglüht, bis alle gastörmigen Produkte ausgetrieben sind. Nach dem Erkalten wird die so erhaltene Kohlemasse wiederum gepulvert, das Pulver nochmals mit Theer zu einer plastischen Masse verarbeitet und diese durch Pressen in die gewünschte Form gebracht. Die geformten Gegenstände werden alsdann, in Kohlepulver eingebettet, nochmals bei Luftabschluss durchgeglüht.

Die für elektrisches Bogenlicht bestimmten Kohlestifte müssen namentlich möglichst frei von Kieselsäure sein, weshalb alles kieselsäurehaltige Material bei der Fabrikation auszuschlieseen ist.

IV. Lithanthrax. Anthracites. Carbo fossills. Stelnkohle. Die beste Steinkohle ist der Anthracit, walcher aber auch durch jede andere gute Steinkohle ersetzt werden kann. Die Steinkohle unterscheidet sich von der Braunkohle durch ihre Schwärze und dadurch, dass das Pulver, in einem Probircylinder erhitzt, ammoniakalische Dämpfe (die Braunkohle aber saure Dampfe) ausgiebt, und dass ihre Asche nicht oder höchst schwach alkalisch reagirt. Neben Kohle enthält die Steinkohle kleine Mengen Eisen, Mangan, Schwefel, Jod u. dgl.

Die Steinkohle hat an und für sich auf Dygs Empfehlungen therapeutische Anwendung gefunden (innerlich zu 1,0-2,0-3,0 auf den Tag) bei Rhachitis, Scrophulosis, Scorbut, Wurmleiden etc. Auch liefert sie das Material zu zwei Praparaten, welche vor etwa 50 Jahren von einem augarischen Arzte Polita angepriesen wurden. Diese Prä-

parate sind:

V. Anthrakokali (simplex). Lithanthrakokali. In einem eisemen Gefüsse bringt man 10 Th. Kali causticum fusum zum Schmelzen und mischt 7 Th. höchst fein gepulverte Steinkohle unter Umrühren mit einem eisernen Spatel dazu. Die erstarrte Masse wird in einem erwärmten Mörser sofort zu Pulver zerrieben und in dicht mit Kantschukstopfen geschlossener trockener Flasche aufbewahrt. Es ist ein braunschwarzes, hygroskopisches, etwas ätzendes Pulver.

Anthrakokall sulfuratum wird wie das vorige Praparat dargestellt, nur wird an Stelle des Steinkohlenpulvers dem geschmolzenen Actzkali ein feinpulveriges Gemisch aus 7 Th. Steinkohle und 1,5 Th. gewaschenen Schwefelblumen zugesetzt. Es ist chenfalls ein hygroskopisches und dabei übelriechendes, grünlich braunschwarzes Pulver

Da sich nach Potya's Angabe diese Praparate leicht in Wasser lösen und eine filtrirte braunschwärzliche Lösung geben sollen, so liegt die Vermuthung nahe, dass die Kohle, welche Porxa zu seinen Praparaten benutzte, eine schwarze Art Braunkohle gewesen sein mag. Er verwendete angeblich die bei Fünfkirchen in Ungarn geförderte Steinkohle.

Das eine wie das andere Praparat sollten wahre Specifica gegen Flechten, Herpes Lupus, Skropheln sein. Clasus und Andere konnten damit keine Heilerfolge erzielen. Dosis 0,15-0,3-0,5 drei- bis viermal täglich in Verbindung mit Süssholzpulver, Magnesia etc. In Salben 1 auf 10-20 Fett als Einreibung bei chronischen Exauthemen.

Das Fuligokali dürfte ein besserer Ersatz dieser Präparate sein. Vergl. unter

Fuligo splendens.

Carbolein, von Weschmakoff in Petersburg in den Handel gebracht, waren (nach KAISER) Stücken, bestehend aus 92 Proc. Steinkohle und 8 Proc. Fett.

Ein Pulver zum Ausstopfen der Leichname ist ein Gemisch von gebranntem Gips, grob gepulverter Holzkohle und grob gepulverter Steinkohle zu gleichen Theilen.

Oelpulver des Uhrmachers Oskar Lange in Mühlberg a. F., als Geheimmittel zum Schmieren von Maschinentheilen etc. in den Handel gebracht, ist fein geschlitmmter

Graphit-Oele zum Schmieren von Maschinentheilen etc. bestehen aus fein geschlämmtem Graphit, welcher mit Fetten, fetten Oelen oder Mineraldlen angerieben ist.

Flxiren von Bleistiftzeichnungen. Dieses erfolgt entweder durch Auftragen von abgerahmter Milch oder einer filtrirten, dünnen Eiweisslösung (1 flüssiges Eiweiss, 6 Wasser).

Graphit-Tiegel, Passauer Tiegel, Ybbser Tiegel. Sie werden aus einer plasti-schen Mischung von feuerfestem Thon und Graphit geformt, an der Luft getrocknet, schliesslich entweder frei oder in Kapseln gebranut. — Sie widerstehen der Hitze, ohne zu verbrennen oder zu springen, und leiten die Wärme besser als gewöhnliche Thontiegel.

Graphit-Had. Ist an Stelle dos Sandbades als Erwarmungs-Medium empfohlen worden, weil Graphit die Wärme besser leitet als Sand.

Tintenstifte. Diese beliebten Stifte, welche auch ein Kopiren der mit ihnen hergestellten Schriftzüge gestatten, werden wie folgt hergestellt:

	sehr weich	weich	hart	sehr hart
Theorfarbstoff, wasserlöslich	50,0	46,0	30,0	25,0
Graphit geschlämmt	87,5	34,0	30,0	25,0
Kaolin geschlammt	12,5	20,0	40,0	50,0

Die Masse wird feingerieben, mit Wasser angefeuchtet und in die Form dünner Stängelchen gebracht.

## Carbo vegetabilis.

Carbo Ligni (Brit. Helv. U-St.). Carbo Ligni pulveratus (Germ.). Carbo Ligni depuratus (Austr.). Charbon yégétal (Gall.). Carbo. Gepulverte Holzkohle. Kohle. Wood-Charcoal.

Darstellung. Zur Darstellung des Kohlepulvers für den Arzneigebrauch wird die gewöhnliche, auf den Markt gebrachte Holzkohle, welche meist Fichtenholzkohle ist, verwendet. Da jede gute Holzkohle, wie sie im Laboratorium zur Heizung verwendet wird, Fenchtigkeit, Ammoniak, Kohlensäure auf ihrer Oberfläche verdichtet hat, auch nicht immer durch die ganze Masse ihrer Stücke gehörig durchgebrannt, vielmehr stellenweise die Verkohlung eine unvollständige gewesen ist, so ist ihre nochmalige Durchglühung erforderlich.

Das officinelle Holzkohlepulver wird dadurch hergestellt, dass man den Windofen mit fanstgrossen Holzkohlen füllt und diese anzündet. Sobald sich die Kohlen in Gluth befinden, bedeckt man den Ofen mit einer eisernen Stürze (Deckel). Wenn dann weder Dampf noch Rauch aus den glübenden Kohlen aufsteigen, wird entweder der Luftzug abgeschlossen oder es werden die Holzkohlen berausgenommen und auf kalten metallenen Platten oder kalten Steinen auseinandergelegt oder auch in irdene Töpfe, welche dicht versehlossen werden, geschichtet, damit sie verlöschen. Hierauf bläst man mittelst eines Blasebalges die Asche von ihrer Oberfläche weg und zerstösst die noch warmen Kohlen im Mörser zu einem mittelfeinen Pulver, welches ohne Verzug in gut zu verschliessenden Glasgefüssen aufbewahrt wird. Durch Beuteln erhält man aus diesem mittelfeinen Kohlepulver das höchstfeine Pulver. Zu Zahnpulvermischungen verwendet man nur das mittelfeine Pulver.

Das Erkaltenlassen der glübenden Kohlen, das Pulvern und Beuteln derselben und das Unterbringen des Pulvers in Glasflaschen muss rasch hintereinander geschehen, weil die Kohle Feuchtigkeit, Kohlensäure. Ammoniak und andere Gase allmählich aus der Luft aufnimmt und auf ihrer Oberfläche verdichtet.

Bestandtheile. Die Holzkohle ist nicht reiner Kohleustoff, sondern eie enthält noch die Aschenbestandtheile des Holzes, wie Kali, Kalkerde, Kiesolsäure, Phosphate etc. (siehe unter Pottasche). Ausser diesen Bestandtheilen finden sich in ihr immer noch kleine Meugen Verbindungen des Kohleustoffs mit geringen Mengen Wasserstoff und Sauerstoff, und endlich die absorbirten Gase aus der atmosphärischen Luft, wie Sauerstoff, Stickstoff, Kohleuskure, Ammoniak. Der Aschengehalt beträgt im Durchschnitt etwa 2 Proc.

Prüfung. Dass die Holzkohle eine nochmalige Glübung erfahren hat, ergiebt sich daraus, dass Sproc. Aetznatron- oder Aetzkalilösung, welche mit etwas Kohlepulver aufgekocht worden ist, ein farbloses Filtrat liefert.

Carbo Tiliae, Lindenholzkohle, Carbo Populi, Pappelholzkohle, Carbo Belloci werden in den Apotheken verlangt und durch die vorbemerkte gepulverte Kohle, Carbo pulveratus, ersetzt.

Carbo Panis, Brotkohle, wird zu Zahnpulvern gebraucht, jedoch nur selten in der Apotheke gesucht. Die Bereitung geschieht in der Art, dass man Brot in Scheiben schneidet, scharf trocknet oder röstet, zu grobem Pulyer stösst, dieses in Kaffeetrommeln oder zugedeckten eisernen Töpfen brennt, bis keine breunbaren Gase mehr hervortreten, und dann in ein mittelfeines Pulver verwandelt.

Fuligo usta, Fuligo e taeda usta, gebrannter Kienruss, ist zwar eine schr fein zertheilte zarte Kohle, wird aber nur als sehwarzfürbende Substanz für technische Zwecke angewendet. Es darf diese Kolde nicht mit der als Medikament gebrauchten Fuligo spleudens, Glanzruss (siehe d. A.), verwechselt werden. Der Kienruss wird oft vortheilhaft durch Frankfurter und Pariser Schwarz ersetzt.

Die Chinesische Tusche wird aus gebranntem Kienruss bereitet. 5 Th. Fischleim werden in 20 Th. Wasser gelöst und die Kolatur mit 2 Th. Lakritzensaft, gelöst in 4 Th. Wasser, und 15 Th. gebranutem Kienruss gemischt, im warmen Mürser höchst fein präparirt, dann zur Extraktdicke abgedampft und in Formen gebracht.

Gaffand's unauslöschliche Tinte ist ein inniges Gemisch aus 1 Th. gebranntem

Kienruss, 12 Th. Kaliwasserglas und 1 Th. Salmiakgeist,

Anwendung. Die gepulverte Holzkohle verdankt ihre therapeutische Anwendung den Eigenschaften, welche der Kohle überhaupt zukommen (s. oben S. 610), namentlich der Fähigkeit, Gase zu absorbiren. Hiernach zählt sie zu den mechanisch wirkenden Mitteln und wird sie als ein desinficirendes, antiputrides und absorbirendes Mittel innerlich bei Flatulenz, stinkenden diarrhoischen Dejekten, stinkendem Athem, änsserlich auf schlecht und stinkend eitersde Wunden und Geschwürsflächen und auch ganz nupassend als Dentifricium angewendet. Dosis 0,5-1,0-2,0 und mehr einige Male des Tages in Pulvern, Trochisken, Latwergen (mit Glycerin), äusserlich fast in allen Arzneiformen.

Die Anwendung der Kohle als Desinficiens und Desodorans, ferner der Verbrauch derselben in der Technik ist bekannt. Für das chemische und pharmaceutische Labora-

torium bereitet man darans die

Sprengkohle. 100 Th. Kohlepulver, 5 Th. gepulverter Kalisalpeter, 2,5 Th. Benzoëpulver werden mit Traganthschleim zur Masse gemacht, Stabe von der Dicke einer Gänsefeder daraus geformt und dann getrocknet. Um Glascylinder, Kolbenhälse, Retortenschnäbel etc. abzusprengen, wird ein Stäbehen der Sprengkohle angezündet und damit die Stelle des Glases schnell berieben, we die Theilung vor sich gehen soll. Die auf diese Weise erhitzte Glasstelle wird sofort mit kaltem Wasser übergossen.

Carbo ligniteus, Lignum fossile, Lignites, Braunkohle, Lignit, die fossile braune Kohle, welche in ihrem Gefüge noch einige Holzstruktur aufweist und frei von Metallsulfiden ist. Ihre Asche enthält geringe Mengen Alkali (und ist daher ein ganz vor-

zitgliches Putzpulver für metallene Gegenstände).

Die Bestandtheile der Braunkoble sind nicht genau bekaunt; sie enthält aber Extraktivstoff und einen dem Catechia verwandten Stoff. Dies mag auch der Umstand sein, weshalb sich das Pulver der Braunkohle gegen Diarrhöe nützlich erweist. In einigen Gegenden gebrauchen die Landleute dieses Pulver zu diesem Zwecke, machen aber aus Unkenatniss zwischen Steinkohle und Braunkohle keinen Unterschied. Steinkohlepulver ist ohne Wirkung. Aus der Braunkohle werden auch Haarfärbemittel hergestellt. Andererseits dient sie als ein bequemes Fälschungsmittel des Schnupftabaks und des Cichorienkaffees.

Seetangkohle, besonders die Kohle von Laminaria digitata (sehr häufig an den westlichen Küsten der Hebriden). Die fleischigen Stengel werden getrocknet und verkohlt. Die absorbirende Kraft dieser Kohle ist nach Stanford eine weit grössere als die der Knochenkohle, die Kohle selbst zum halben Preise herzustellen. Sie würde ein ganz vortreffliches Desinficiens sein. Nach Stanpond enthält sie an 40 Proc. mineralische Stoffe. Er fand sie bestehend in Procenten aus 50 Kohle, 4 Kalkphosphat, 20 Kalkkarbonat, 5 Magnesiakarbonat, 5 Kieselsäure, 2 Alaunerde, 5 Kalisulfat, 5 Natriumchlorid, 1,25 Ammoniumehlorid. Lufttrocken enthält sie bis 15 Proc. Wasser,

Desinsicirendes Kohlepapier, Papier carbonifère, von der Firma Picnor et MALAPERT in Poitiers als Specialität in den Handel gebracht und zum Verbande jeder Wande, besonders aber putrider Wunden, theils zur Desinfektion, theils zur Förderung der Vernarbung derselben, empfohlen. Das Papier wird mit Kreosotwasser befeuchtet und auf die Wunde gelegt. Dieses Papier ist durch einfache Pressung einer dunnen Holzkohlepulverschicht zwischen zwei Blättern höchst feinen Fliesspapiers dargestellt, so dass eine solche Papiertafel die Dicke eines starken grauen Löschpapieres hat. Le Peaderel's compresses désinfectantes sind ein Abnliches Fabrikat.

Carbo	veget	abitis	granulatus.
Gra	nola	ted c	harcont.

Rp.	Carbonia regetabilis subt. pulver.	100,0
	Sacchari albi pulverati	10,0
	Gummi arabici pulverati	2,5
	Tiucturae Benzoes	1,0
	Acrose G. F.	

Man stoset for derbon Masse an und granulirt diese durch Durchteiben durch einen Durchsching, (Rei Halius foetides und Dyspepsie).

#### Moxae carbonaceae.

## Kohlen-Maxen, Brounstifte, Gibbstifte,

Rp.	Cartionia regetabille	50'0
	Kalil ubtrici	1,0
	Tragacanthas	3,0
	and the same of th	

Aques q. s. Man bessite 2 Stabbben von 6-10 cm Lange und trockes nie.

#### Pulvia antipyroticus linim.

	P. RESTR. BALLS & LANDSON	
En.	Carbonis vegetabilis	95,0
	Light Quansiae	
	Manuscries automaterators	BE 46

M. I. pulvis.
D. S. Mehrmals täglich einen Esalöffel (gegen Sedtrennen).

#### Dairle doutifelding Marroy

THE RESIDENCE AND THE PARTY AND THE	MAZIN II. A.
Carbonia regetabilis	25,0
Corticis Chinas	12,5
Socchari	25,0
Olei Menthae piperitae	40,0
Olei Cionamenti	20,0
Tinctume Ambrae	20,0,
	Carbonia vegetabilis Corticis Chinae Socchari Olei Menthae piperitae Olei Cinnamomi

#### Pulvis dentifricing Mogania. Mogania's Zabupulver.

Rp.	Carbonis vegetabilis	50,0
	Ehlromatia Calami	15,0
	Olei Bergamottae	
	Olei Caryophyllorum	
	Paris Phone no week	10

#### Palvis dentifricias alger.

	Schwarzes Zabay	
Rp.	Carbonie regetabilis	100,0
	Rhisomatis Calami	20,0
	Lapidia Pumlela	
	Plant Land	WW 129 /9

Olei Bergamottae Olei Caryophyllorum & gtt. 30.

#### Pulvis dentifricius WELPER.

Rp.	Carbonia vegetabilia Carcciut	40,0
	Myrrhae Turtari depurati	84 5,0
	Olel Bergamottae	gtt. 15
	Olof Cheworkellorum	nett 45

#### Pulvis desinfectorius dejectorum sellarlerum. Desinfektionspulver für Choleradejekte,

# Nuchtaithle und Cloners. Rp. Carbonis ligni 130,0 Gipsi pulvernii 1000,0 Visrioli Martis 50,0 Petrolei Ammiranii 50,0.

#### Pulris haemostaticus Boxaroux.

Hp.	Carbonia vegetabilis		
	Gurand arabiel	. 44 5,0	
	Colophunii	20,0.	

#### Pairle pyrius medicinatis.

#### Schienspulver für den medicinischen Gebrauch.

Rp.	Carbonia vegetabilla	10,0
	Kalii ultrici	90,0,

#### M. t. pulvis,

(Wird ran den Landleuten in den Apotheken gefördert und bei eutzündlichen Krankheiten der Haustbiere angewendet).

#### Species ad Cataplasma Carbonis.

flp.	Specienza	a ad Catapt	anina .	
	Carbonia	pulyerati	86	50,0

### Trochisci Carbonis Bentoc.

Rp. Carbonis vegetabilis pulverali 100,0 Muclinginem o Tragacanthus 1,0 paratam Aquao q. s.

Flant trochisci centum (100).

#### Truckisel Carbonia vegetabilis,

Rp. Carbonia regenabilis 25,0 Massau cacaotinne 75,0.

In pulverem subtiliarem redecta fiant trochisci centum (100). (Gegen Halitus foetidus).

Desinfektionsschwärmer von Maghtos in Ulm sind fingerlange, kleinfingerdicke Cylinder von steifem Papier, gefüllt mit einem Gemisch aus 60 Th. Kalisalpeter, 34 Th. Schwefel und 6 Th. Kohle. (Wittstein, Analyt.)

Epllepsiepulver von Weplen in Berlin. Verkehlter und gepulverter eisenhaltiger Hanfzwirn (Eisengarn) 3 Grm. in 7 Kapseln vertheilt kosteten 15 Mark. (Hagen, Analyt.)

Tablettes de charbon. A. (Gall.) Kohle-Tabletten. Carbonis Ligni pulverati loti, Sacchari an 200,0, Mucilaginis Tragacanthue 50,0, fiant pastilli a 1,0 g.

B. Carbonis Ligui pulverati subtilissime 250,0, Sacchari 350,0, Massac Cacao 400,0.
Fiant pastilli 1000.

Kohle-Biscuits sind wohlschmeckende Biscuits nach Art der englischen Biscuits mit einem Zusatz von Kohlepulver.